

# Ecologia

# De Indivíduos a Ecossistemas

Michael Begon, Colin R. Townsend e John L. Harper

**Ecologia**, de Begon, Townsend e Harper, há tempo vem sendo considerado o livro-texto definitivo sobre todos os aspectos da ecologia. Esta nova edição continua a fornecer uma abordagem completa do tema, desde os princípios ecológicos fundamentais até uma reflexão vívida sobre nossa compreensão da ecologia no século XXI.

"Durante quase 20 anos, **Ecologia**, de Begon, Townsend e Harper, tem sido o padrão de livro-texto avançado na área. Recebo efusivamente esta 4ª edição, que mantém a posição do livro na vanguarda da disciplina."

Professor Sir John Lawton
Chairman, Royal Commission on
Environmental Pollution, and formerly Chief
Executive of the UK Natural Environment
Research Council

"Com notável clareza e discernimento, estes talentosos autores lançam a base evolutiva da disciplina e, após, estabelecem a superestrutura de **Ecologia**, camada por camada. Esta é uma reelaboração completa da 1ª edição, uma síntese lúcida enriquecida com exemplos claros. Meus colegas e eu utilizamos este livro no ensino de ecologia por mais de 20 anos, e não é surpresa que ele seja reconhecido como líder na sua área; esta nova edição garantirá a sua permanência na posição de vanguarda por muitos anos."

Peter Hudson
Pennsylvania State University

"Ecologia, de Begon, Townsend e Harper, tem sido o livro-texto fundamental no ensino desse assunto por quase duas décadas. Sua amplitude e profundidade formecem detalhes sobre conceitos ecológicos, suplementados por relevantes estudos de campo e de laboratório. Ecologia permanecerá por muitos anos como livro-texto essencial para estudantes e profissionais da área."

Michael Bonsall
Oxford University

"Ecologia se destaca entre os livros da área, por sua ampla cobertura da ecologia contemporânea e por sua apresentação clara dos tópicos, mesmo os mais complexos. A cobertura da ecologia de populações é soberba, e a apresentação de todos os tópicos é valorizada por ilustrações extremamente claras e uma rica utilização de exemplos das relações humanas com o ambiente. É leitura obrigatória para estudantes e professores de ecologia."

Marcel Holyoak
University of California, Davis





# Equipe de tradução

Adriano Sanches Melo (Capítulos 16 e 19)

Doutor em Ecologia pela Universidade Estadual de Campinas. Professor adjunto do Departamento de Ecologia do Instituto de Biociências da Universidade Federal do Rio Grande do Sul (UFRGS). Docente do Programa de Pós-Graduação em Ecologia da UFRGS.

> Iúlio César Bicca-Marques (Capítulos 7, 15, 22)

PhD com énfase em Antropologia Biológica pela University of Illinois at Urbana-Champaign, EUA. Docente da Faculdade de Biociências da Pontificia Universidade Católica do Rio Grande do Sul (PUCRS).

Paulo Luiz de Oliveira

(Iniciais, Capítulos 1-3, 5, 6, 8-14, 17, 18, 20, 21, Índices) Doutor em Agronomia pela Universität Hohenheim, Alemanha. Docente dos Programas de Pos-Graduação em Botânica e em Ecologia da UFRGS.

> Sandra Maria Hartz (Capítulos 4, 6)

Doutora em Ciencias, com énfase em Ecologia e em Recursos Naturais. pela Universidade Federal de São Carlos, São Paulo. Professota adjunta do Depattamento de Ecologia do Instituto de Biociências da UFRGS Docente do Programa de Pós-Graduação em Ecologia da UFRGS.



B=17e

Ecologia : de indivíduos a ecossistemas / Michael Begon, Colin R. Townsend, John L. Harper; tradução Adriano Sanches Melo ...[et al.]. - 4. ed - Porto Alegre: Artmed, 2007. 752 p.: iI; 28 cm.

ISBN 978-85-363-0884-5

1 Ecologia, I. Townsend, Colin R. H. Harper, John L. III. Titulo.

CDU 574

Catalogação na publicação. Júlia Angst Coelho - CRB 10/1712

#### Michael Begon

School of Biological Sciences The University of Liverpool, Liverpool, UK

#### Colin R. Townsend

Department of Zoology, University of Otago, Dunedin, New Zealand

John L. Harper

Chapel Road, Brampford Speke, Exeter, UK

# **Ecologia**

# De Indivíduos a Ecossistemas

4ª Edição

Consultoria, supervisão e revisão técnica desta edição:

#### PAULO LUIZ DE OLIVEIRA

Doutor em Agronomia pela Universität Hohenheim, Alemanha. Docente dos Programas de Pós-Graduação em Botânica e em Ecologia da UFRGS

Reimpressão 2008



2007

Obra originalmente publicada sob o título Ecology, Fourth Edition ISBN 1405111178 Copyright (c) 2006 by Blackwell Publishing Ltd, Oxford.

This edition is published by arrangement with Blackwell Publishing Ltd., Oxford. Translated by Artimed Editora S.A. from the original English language version. Responsibility of the accuracy of the translation rests solely with the Artimed Editora S.A. and is not the responsibility of Blackwell Publishing Ltd.

> Capa: Mário Rohneli

llustração da capa:

O mural da capa, de uma rua de Wellington. Nova Zelândia, é uma obra de Christopher Meech e um grupo de artistas urbanos, com o objetivo de criar um trabalho artístico público que estimilasse uma reflexão sobre a degradação ambiental. As palavras, frequentemente atribuídas ao Cacique Seatle, resumem sua visão.

Preparação do original: Migda Chaves

Leitura final: Daniele Azambuja de Borba Cunha. Juliana Cunha da Rocha

> Supervisão editorial: Leticia Bispo de Lima

Editoração eletrônica: AGE - Assessoria Gráfica e Editorial Ltda.

Reservados todos os direitos de publicação, em lingua portuguesa, à ARTMED EDITORA S.A.

Av. lecômimo de Ornelas, 670 - Santana 90040-540 Potro Alegre RS
Fone (51) 3027-7000 Fax (51) 3027-7070

Esponbida a duplicação ou reprodução deste volume, no todo ou em parte, sob quaisquer formas ou por quaisquer meios (eletrônico, mecânico, gravação, totocopia, distribuição na Web e outrost, sem permissão expressa da Editota.

SÃO PAULO Av. Angélica, 1091 - Higienópolis 01227-100 São Paulo SP Fone (11) 3665-1100 Fax (11) 3667-1333

SAC 0800 T03-3444

IMPRESSO NO BRASIL PRINTED IN BRAZIL

### Prefácio

Uma ciència para todos – mas não uma ciência fáci?

Este livro trata da distribuição e abundância de diferentes tipos de organismos, de características físicas, químicas e, especialmente, biológicas, bem como de interações que determinam essas distribuições e abundâncias.

Diferentemente de algumas outras ciências, o objeto de estudos da ecologia è evidente para todos: a maioria das pessoas observa e se interessa pela natureza e, de certa forma, todos somos um pouco ecólogos. Porêm, a ecología não é uma ciencia fácil. Ela considera explicitamente três níveis de hierarquia biològica - os organismos, as populações de organismos e as comunidades de populações - e. como veremos, 1gnora, por sua conta e risco, os detalhes da biologia dos individuos ou as influências permeantes dos eventos hisróricos, evolutivos e geológicos. Ela se abastece de avanços em nosso conhecimento sobre a bioquímica, o comportamento, a climatologia, a tecrônica de placas e assim por diante, mas reforça também a nossa compreensão de extensas áreas da biología. Se "em biologia nada tem sentido, exceto à luz da evolução", como disse T.H. Dobzhansky, então, igualmente, na evolução e, portanto, na biologia como um todo, poucas coisas têm sentido, exceto à luz da ecologia.

A ecologia caracteriza-se por ser particularmente confrontada com singularidade: milhões de espécies diferentes, incontáveis bilhões de indivíduos geneticamente distintos, todos vivendo e interagindo em um mundo variado e sempre mutável. O desafio da ecologia é desenvolver o conhecimento sobre problemas muito básicos e evidentes para reconhecer este caráter único e a sua complexidade, mas, ao mesmo tempo, buscar padtões e predições dentro dessa complexidade, em vez de ser submetida a ela. Como salientou L.C. Birch, a receita de Whitehead para a ciência é mais apropriada quando aplicada á ecologia: busque a simplicidade, mas desconfie dela.

dezenove anos: a ocologia aplicada atinge a maioridade

Esta 4ª edição chega nove anos após sua antecessora imediata e 19 anos após a 1ª edição. Muito mudou em ecologia no mundo ao nosso redor e até em nós autores (por mais estranho que pareça!). O prefácio da 1ª edição iniciava assim: "Conforme a pintura (upestre que ilustra a capa deste livro, a ecolo-

gia, se não for a profissão mais antiga, provavelmente seja a ciência mais antiga", e era seguido de uma justificativa segundo a qual os humanos primitivos tinham a necessidade de compreender a dinâmica do ambiente em que viviam. Dezenove anos depois, tentamos captar, em nosso desenho da capa, tanto o que mudou muito como o que pouco mudou. A pintura rupestre deu lugar ao seu equivalente moderno o grafite urbano. Do mesmo modo que uma espécie, gráfica e publicamente, estamos sempre transmitindo nossos sentimentos ao olhar dos outros. Porém, pinturas simples e reais dão lugar a urgentes declarações de frustração e agressão. Os humanos não são mais meros participantes, mas sim perpetradores ou vitimas.

Naturalmente, foram necessários mais do que 19 anos para que ocorresse a mudança do pintor da caverna para o artista do grafite. Todavia, ha 19 anos, parecia aceitável, aos ecologos, manter um ponto de vista confortável e objetivo, para não dizer desinteressado, em que os animais e os vegetais ao nosso redor significavam simplesmente um material para o qual buscávamos uma compreensão científica. Hoje, devemos aceitar a proximidade dos problemas ambientais que nos ameacam e a responsabilidade dos ecólogos de sair de uma posição secundária e assumir seu papel totalmente endereçado a esses problemas. A aplicação de princípios ecológicos não é apenas uma necessidade prática, mas também representa um desafio científico. Nesse sentido, incluímos très novos capítulos "aplicados" nesta edicão, organizados em torno de ties seções do livro: aplicações em nivel de organismos individuais e de populações de uma única espécie, em nível de interações de espécies e em nivel de comunidades e ecossistemas. Porêm, per manecemos convictos de que a ação ambiental só pode ter consistência quando haseada em principios ecológicos. Portanto, enquanto os demais capítulos são ainda amplamente dedicados aos próprios princípios, em vez de suas aplicações. acrediramos que o conjunto deste livro visa um melhor preparo para o encaminhamento de problemas ambientais do novo milènio.

Nicho ecológico da Ecologia

Seríamos realmente ecólogos mediocres se não acreditissemos que os princípios da ecologia se aplicam a todas as facetas do mundo ao nosso redor e a rodos os aspectos do esforço humano. Assim, a 1º edição de *Ecologia* foi a de um livro generalis-

Prefócio VII

ta, destinado a supetar a oposição de rodos os livros-texro concottentes. Recentemente, fomos persuadidos a usar nosso grande livro como um trampolim para produzir um texro menor e mais básico, Essentials of Ecology (também publicado pela Editora Blackwell!)\*, destinado especialmente ao primeiro ano do curso de graduação e àqueles que, neste nível, rerão apenas uma disciplina de ecologia em seu currículo.

Isso, por sua vez, nos possibilitou engendrat uma certa quantidade de "diferenciações de nichos". Com o respaldo dos primeiros anos do Essentials, ficamos mais livres para fazer desra 4º edição um guia da ecologia atual (ou, ao menos, quando ela foi escrita). Para esta finalidade, foram incorporados ao texto os resultados de cerca de 800 estudos recentes, a maioria dos quais publicada após a 3º edição. Todavia, reduzimos o livro em cerca de 15%, cientes de que, nas edições anteriores, os textos se tornaram progressivamente longos e de que, mesmo parecendo clichê, menos é frequentemente mais. Ao mesmo tempo em que incluíamos tantos trabalhos recentes, tentamos também deliberadamente evitar modismos, que provademente estarão ultrapassados quando muiros estiverem usando este livro. Infelizmente, é clato que podemos também ter excluído modismos promissores.

Esperamos que esta edição seja útil a todos aqueles cujo curso de graduação inclua ecologia e a todos que são, de alguma maneira, ecólogos praticantes. Certos aspectos dos conteúdos, particularmente os teferentes à maremática, poderão ser dificeis pata alguns, mas a obra foi concebida para garantir que, independentemente de onde se concentrem as energias dos nossos leitores – no campo ou no laboratório, na teoria ou na prática –, surja uma visão equilibrada e atualizada.

Os diferenres capítulos deste livro compreendem disrintas proporções da história natural descritiva, fisiologia, comportamento, rigomsa experimentação de campo e de laboratório, minuciosos monitoramentos e recenseamentos de campo, além de modelagem matemática (uma forma simples, segundo a qual é essencial buscar, mas da qual, igualmente, é essencial duvidat). De certa forma, estas ptoporções variadas refletem o progresso alcançado em difetentes áreas. Elas refletem rambém diferenças intrínsecas em difetentes aspectos da ecologia. Seja qual for o progresso atingido, a ecologia permanecerá como um campo de encontro para o naturalista, o experimentador, o biólogo de campo e o modelador matemático. De algum modo, todos os ecólogos deveriam tentar reunir rodas estas facetas.

#### Características técnicas e pedagógicas

Uma característica técnica conservada neste livro é a incorporação de notas em destaque que acompanham alguns parágrafos, funcionando como guias ao longo do texto. Esperamos que estas sitvam para muitos propósitos. Primeiramente, por-

' N de T Publicado pela Artmed Editora sob o título Fundamentos em ceologia, 2.ed., em 2006.

que elas constituem uma série de subtítulos, ressaltando a estrutura deralhada do texto. Entretanto, por serem numetosas e frequentemente auro-informativas, elas podem ser lidas em sequência junto com os subtítulos convencionais, com um delineamento de cada capítulo. Elas devem, também, auxiliar os estudantes na revisão da matétia - na verdade, elas são semelhanres às anotações que os estudantes frequentemenre fazem em seus livros-rexro. Por fim, como estas notas geralmente resumem a mensagem do parágrafo ou parágrafos que elas acompanham. elas podem servir como uma avaliação contínua da compreensão: se você for capaz de perceber que a chamada é a mensagem resumida do que acabou de lor, então você entendeu o tema. Ainda assim, nesta edição, acrescentamos um breve resumo para cada capítulo, esperando que ele oriente e prepare os leitores antes de iniciarem o capítulo, ou que sirva como recapitulação do que toi lido.

Assim, resumindo e, até cerro ponto, reirerando, estas são algumas características-chave desta 4º edição:

- · chamadas em desraque, ao longo do texto
- resumos de rodos os capítulos
- incorporação de cerca de 800 estudos recentes
- rres capitulos novos sobre ecologia aplicada
- redução, em aproximadamente 15%, do tamanho total do livro
- página (em inglès) na internet (www.blackwellpublishing.com/ begon), vinculada à página do livro Essentials of ecology, incluindo modelos matemáticos interativos, um extenso glossário, cópias da arte-final no texto e conexões com ourras páginas sobre ecologia
- atualização e reformulação de todo o projeto gráfico.

#### Agradecimentos

Por fim, ralvez a mais profunda alteração na construção da 44 edição deste livro é que a revisão foi um trabalho realizado por dois de nos, e não mais por três. Muito sensatamente, John Harper decidiu que a aposentadoria e o papel de avó metecem, agora, maior atenção do que a co-autoria de um livrorexto. Para nos que permanecemos, fica somenre um benefício: John nos permire registrar publicamente não apenas a grande satisfação de termos colaborado com ele durante todos esses anos, mas também por termos aprendido tanto com ele. Não podemos prometer que assimilamos ou, para sermos francos, aceitamos rodas as suas opiniões, mas, nesta 43 edição, esperamos rer seguido os caminhos pelos quais ele nos conduziu. Porem, se os leitores reconhecetem as tentarivas de estimular e inspirar, em vez de simplesmente informar, de perguntar, em vez de aceitar, de respeitar nossos leirores, em vez de conduzi-los a uma padronização, e de evitar obediência incondicional à reputação atual, embora reconhecendo nossa dívida para com os mestres do passado, então eles rerão identificado o legado intelectual de John ainda firmemente impresso no texto.

Nas edições anteriores, agradecemos aos muitos amigos e colegas que nos ajudatam criticamente em várias passagens do texto. Os efeitos de suas contribuições estão ainda fortemente presentes nesta edição, que foi lida por vários revisores, aos quais manifestamos nossos profundos agradecimentos. Muitos deles permaneceram anônimos, mas remos u prazer de agradecer pela ajuda de Jonathan Anderson, Mike Bonsall, Angela Douglas, Chris Elphick, Valetie Eviner, Andy Foggo, Jerry Franklin, Kevin Gaston, Chatles Godfray, Sue Harrley, Marcel Holyoak, Jim Hone, Peter Hudson, Johannes Knops, Xavier Lambin, Svata Louda, Peter Morin, Steve Otmerod, Ri-

chard Sibly, Andrew Warkinson, Jacob Weiner e David Wharton. Na etapa de produção na Editora Blackwell, fomos auxiliados e estimulados por Jane Andrew, Elizabeth Ftank, Rosie Hayden, Delia Sandford e Nancy Whilton.

Este livro é dedicado às nossas famílias – de Myke pata Linda, Jessica e Robert, e de Colin para Laurel, Dominic, Jenny e Brennan, e especialmente em memória de sua mãe, Jean Evelyn Townsend.

> Mike Begon Colin Townsend

## Introdução: A Ecologia e seu Domínio

#### Definição e escopo da ecologia

A palavra "ecologia" foi usada pela primeira vez por Ernest Haeckel em 1869. Parafraseando Haeckel, podemos definit a ecologia como o estudo científico das interações entre os organismos e o seu ambiente. A palavra è derivada do grego oikos, que significa "casa". Portanto, poderíamos dizer que a ecologia é o estudo da "vida doméstica" dos organismos vivos. Kiebs (1972) sugeriu uma definicio menos vaga: "A ecologia è o estudo científico das interações que determinam a distribuição e a abundância dos organismos". Observe que a definição de Krebs não utiliza a palavra "ambiente"; para saber a razão disso, é necessário definir esta palavra. O ambiente de um organismo consiste em um conjunto de influências externas exercidas sobre ele, as quais são representadas por fatores e fenômenos. Tais fatores podem ser físicos e químicos (ahióticos) ou mesmo outros organismos (bióticos). As "interações" da definição de Krebs, naturalmente, são interações com esses vários fatores. O ambiente, portanto, conserva aqui a posição central concedida por Haeckel em sua definição. A definição de Kiebs tem o mérito de localizar o tema central da ecologia: a distribuição e a abundância dos organismos - onde os organismos ocorrem, quantos ocorrem em um determinado local e por qué. Assim, poderiamos propor uma definição aínda melhor de ecologia como:

o estudo científico da distribuição e abundância dos organismos e das interações que determinam a distribuição e a abundância.

No que se refere ao tema central da ecología, a parre da "distribuição e abundáncia dos organismos" é agradavelmente sucinta. Todavia, necessitamos ampliá-la. O mundo vivo pode ser encarado como uma hierarquia biológica, que inicia com partículas subcelulares e continua através das células, dos tecidos e dos órgãos. A ecología tem tiês níveis de interesse: organismo individual, população (formada por individuos da mesma espécie) e comundade (que consiste em um número maior ou menor de populações). Em relação ao organismo, a ecologia se ocupa do modo como os indivíduos são afetados pelo seu ambiente (e como eles o afetam). No nível da população, a ecologia se ocupa da presença ou ausência de determinadas espécies, da sua abundáncia ou raridade e das tendências e flutuações em seus números. A ecología das comunidades trata da composição e organização de comunidades ecológicas.

Os ecólogos também focalizam as rotas seguidas pela energia e pela matétia, à medida que estas se movem através de elementos vivos e não-vivos de uma categoria posterior de organização, o ecossistema, que compreende a comunidade junto com o seu ambiente físico. Com este nivel de organização em mente, Likens (1992) esrende a nossa definição preferida de ecologia incluindo "as interações entre organismos, bem como a transformação e o fluxo de energia e matéria". Entretanto, na nossa definição, transformações de matéria/energia estão como suhordinadas às "interações".

Existem duas amplas abordagens que os ecólogos podem adotar em cada nível de organização ecológica. Em primeiro lugar, muito pode ser obrido partindo de propriedades em um nivel abaixo: a fisiología, quando estudamos ecología do organismo; o tamanho da ninhada, quando investigamos a dinâmica de populações de dererminadas espécies; as taxas de consumo de alimento, quando tratamos das interações entre populações de predadores e de presas; os limites da similaridade de espècies coexistentes, quando pesquisamos comunidades, e assim por diante. Uma abordagem alternativa trata diretamente das propriedades do nível de interesse - por exemplo, largura do nicho no nivel do organismo; importância relativa de processos dependentes da densidade no nível da população; divetsidade em espécies no nível da comunidade; taxa de producão de biomassa no nível do ecossistema - e procura relacioná-las aos aspectos abióticos ou bióticos do ambiente. Ambas as abordagens são úteis e serão usadas em cada uma das três partes deste livro: Organismos, Interações e Comunidades e Ecossisremas.

#### Explicação, descrição, previsão e contro e

Em todos os níveis da hierarquia ecológica, tenta-se realizar muitas coisas diferentes. Em primeiro lugar, pode-se tentar explicar ou compreender. Trata-se da busca do conhecimento na tradição científica pura. No enranro, para conseguir este intento, è necessário primeiramente doctrever. Com 1880, também aumentamos nossos conhecimentos do mundo vivo. Evidentemente, para compreender algo, devemos dispor da descrição do que queremos conhecer. Do mesmo modo, embora menos óbvio, as descrições mais valiosas são aquelas realizadas tendo-se em mente um prohlema em especial ou "uma necessidade de compreensão". Todas as descrições são seletivas, mas, nas descrições não direcionadas, não-realizadas com uma fi-

#### X Introdução: A Ecologia e seu Domínio

que fotam selecionados alguns fatores errados.

Os ecólogos frequentemente tentam também prever o que acontecetá a um organismo, a uma população, a uma comunidade ou a um ecossistema sob um conjunto determinado de circunstâncias: com base nestas previsões, procuramos controlar a situação. Tenta-se minimizar os efeitos negativos dos gafanhotos prevendo quando eles provavelmente ocorrem e tomando as atitudes apropriadas. Tenta-se proteger as lavouras prevendo quando as condições serão favoráveis a elas e desfavotáveis para seus inimigos. Tenta-se preservar espécies ameaçadas propondo a política de conservação adequada. Precisase conservar a biodiversidade mantendo os "serviços" dos ecossistemas, tal como a proteção da qualidade química das águas naturais. Em algumas situações, a previsão e o controle podem ser realizados sem dispor de explicação ou compreensão. Porém as previsões confiáveis, as previsões exatas e as previsões sobre o que acontecetá em circunstâncias não-habituais só podem ser feitas quando se pode explicar o que está ocorrendo. A modelagem matemática desempenhou e continuará desempenhando um papel fundamental no desenvolvimento da ecologia, especialmente na nossa capacidade de prever consegüéncias. Todavia, é no mundo real que esramos interessados, e o valor dos modelos deve set julgado em termos de elucidações sobre o funcionamento dos sistemas naturais.

É importante petceber que, em biologia, existem duas classes diferentes de explicação: as explicações próximas e as distantes. Por exemplo, a distribuição e a abundância atuais de uma determinada espécie de ave podem ser "explicadas" em termos do ambiente físico que ela tolera, do alimento que ela consome e dos parasitos e predadotes que a atacam. Esta é uma explicação próxima. Entretanto, também se pode perguntar como essa espécie de ave adquitiu essas propriedades que atualmente patecem governat a sua vida. Esta pergunta deve ser respondida mediante uma explicação em termos evolutivos. A explicação distante da distribuição e da abundância atuais dessa ave encontra-se nas experiências ecológicas de seus ancestrais. Em ecologia, existem muitos problemas que demandam explicações evolutivas, distantes: "Como os organismos passaram a ter determinadas combinações de ramanho, taxa de desenvolvimento, tendimento reptodutivo, etc.?" (Capítulo 4). "Por que os predadotes adotam determinados padrões de comportamento de forrageio" (Capítulo 9). "Por que as especies coexistentes são muitas vezes semelhantes, mas rara-

nalidade determinada, frequentemente se verifica mais tarde mente as mesmas?" (Capítulo 19). Tais problemas fazem patte da ecologia moderna tanto quanto a prevenção de pragas, a proteção de lavoutas e a preservação de espécies raras. A capacidade de explicar e compreender melhora nossa capacidade de controle e exploração dos ecossistemas. Na busca do conhecimento, devemos combinat tanto as explicações próximas como as distantes.

#### Education . ... o e aplicada

Os ecólogos se ocupam não apenas de comunidades, populacões e organismos da natureza, mas também de ambientes construídos ou influenciados pelo homen (plantação de florestas, lavouras de trigo, depósitos de grãos, reservas naturais, etc.) e de consequências da influência humana sobre a natureza (poluição, sobre-exploração de recursos naturais, mudança climática global). Na verdade, nossa influência está tão generalizada que é muito dificil encontrar um ambiente ainda não-aferado por atividade humana. Os problemas ambientais ocupam hoje uma posição de destaque na agenda política, e os ecólogos têm claramente um papel central a desempenhar: um futuro sustentável depende especialmente do conhecimento ecológico e da nossa capacidade de prever ou produzir consegiiências segundo diferentes cenários.

Quando a 1ª edição deste livro foi publicada (1986), os ecólogos, em sua maioria, classificavam a si mesmos como cientistas puros, defendendo o direito de se ocupar da ecologia em seu próprio benefício e não quetendo se desviat pata projetos estriramente aplicados. Esta situação mudou drasticamente em 20 anos, em parte porque os governos transfetiram o foco dos organismos de concessão para aplicações ecológicas, mas rambém, e fundamentalmente, potque os ecólogos responderam à necessidade de direcionar grande patte da sua pesquisa para muitos prohlemas ambientais que se tornaram cada vez mais prementes. Esta realidade é reconhecida nesta nova edição, nor meio de um tratamento sistemático de aplicações ecológicas - cada uma das três seções termina com um capítu-In de cunho aplicado. Acreditamos enfaticamente que a aplicação da teoria ecológica deve ser baseada em um conhecimento sofisticado da ciência pura. Desse modo, nossos capítulos sobre ecologia aplicada estão organizados em torno do conhecimento ecológico apresentado nos capítulos precedentes de cada seção.

### Sumário

#### Parte 1: Organismos

1.	Organismos em seus ambientes: o cenátio evolutivo	3
2.	Condições	30
3.	Recutsos	58
4.	Natalidade, mortalidade e histótia de vida	89
5.	Competição intra-específica	131
6.	Dispersão, dormência e metapopulações	162
7.	Aplicações ecológicas nos niveis individual e pnpulacional: restauração, biossegurança e	
1.	conservação	185
Part	e 2: Interações	
8.	Competição interespecífica	225
9.	A natureza da predacão	264
10.	A dinâmica de populações da predação	29/
11.	Decompositores e detutívoros	326
12.	Parasirismo e doenca	34/
13.	Simbiose e mutualismo	381
14.	Abundância	410
15.	Aplicações ecológicas no nível das interações entre populações: controle de pragas e	
	manejo de exploração	439
Part	re 3: Comunidades e ecossistemas	
16.	A natureza da comunidade: padrões no espaço e no tempo	469
17.	O fluxo de energia através dos ecossistemas	499
18.	O fluxo de matéria através dos ecossistemas	, 525
19.	A influência de interições populacinnais na estrutura de comunidades	550
20.	Teles almentates	8/د
21.	Padrões na riqueza em espécies	602
22.	Aplicações ecológicas no nivel das comunidades e ecossistemas: manejo com base na	
	teoria da sucessão, tetas alimentates, funcionamento do ecossistemas e biodiversidade	633
Refe	rèncias Bibliográficas	659
	ce de organismos	
	ce de assuntos	
Indi	ce de assuntos	

Encarte colorido entre as páginas 20 e 21

		•	

# Parte 1 Organismos



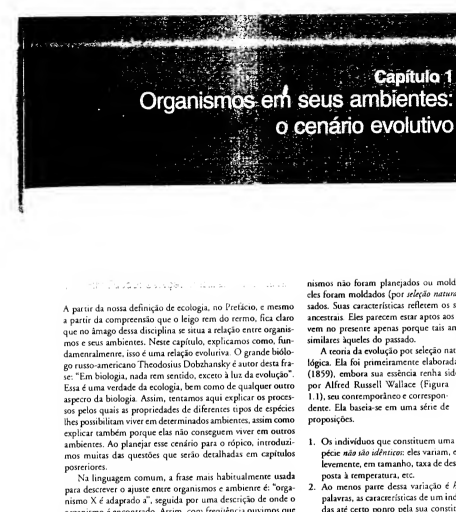
#### INTRODUÇÃO

Preferimos começar este livro com capitulos sobre organismos, para logo depois considerar os modos como eles intera gem e, por fim, tratar das propriedades das comunidades que eles constituem. Podemos chamar essa abordagem de "construtiva". Poderiamos também, muito sensatamente, ter dado um outro tratamento para o rema - iniciando com uma discussão sobre comunidades complexas de hábitats naturais ou construídos pelo homem, dando seguimento com a "desmontagem" delas em escalas cada vez menores e finalizando com capitulos sobre as características dos organismos individualmente -, uma abordagem mais analítica. Porém, nenhuma delas está "correta"! Nossa abordagem evita a necessidade de descrever padrões de comunidades antes de discutir as populações que as constituem. Porém, quando nos iniciamos com os organismos, temos de admitir que muitas das forças ambientais atuando sobre eles, em especial as espécies com as quais eles coexistem, serão examinadas integralmente apenas mais tarde neste livro.

A primeira seção inclui os organismos e as populações compostas de apenas uma espécie. Consideramos inicialmente os tipos de correspondências que foram detectadas entre os organismos e os ambientes em que eles vivem. Seria fácil iniciar com a idéia de que cada organismo, de algum modo, está perfeitamente moldado ao ambiente onde vive. Em vez disso, enfarizamos, no Capítulo 1, que os organismos com freqüência são como são e vivem onde vivem devido às restrições impostas por sua história evolutiva. As espécies não estão, todas presentes em quase todos os lugares, e examinaremos a seguir, no Capítulo 2, as maneiras pelas quais as condições ambien-

tais variam no espaço e no tempo e como elas impõem limites à distribuição de espécies em particular. Após, no Capítulo 3, daremos atenção aos tecursos que diferentes tipos de organismos consomem e à natureza das suas interações com tais recursos.

A ptesença e a abundância de uma espècie confetem à sua comunidade muito do seu interesse ecológico. A abundância e a distribuição (a variação da abundância de um local para outto) são determinadas pelo equilibrio entre natalidade, mortalidade, imigração e emigração. No Capitulo 4, considetaremos alguns dos vários esquemas de natalidade e mortalidade, de que forma eles podem ser quantificados e os modelos resultantes em "històrias de vida": perfis de crescimento, diferenciação, armazenamento e teprodução ao longo da vida. No Capitulo 5, examinaremos a interação que è, talvez, a mais generalizada atuando em populações de uma única espécie, a competição intra-especifica por recursos (compattilhados) com suprimento restrito. No Capitulo 6. retornaremos à inigração: imigração e emigração. Cada espècie vegetal e animal tem uma capacidade de dispetsão característica. Essa capacidade determina a taxa com que os individuos escapam dos ambientes que são ou se tornaram desfavoráveis e a taxa com que eles descobrem locais propicios para colonização e exploração. A abundância ou raridade de uma espécie pode ser determinada pela sua capacidade de se dispetsar (ou migrar) para manchas, ilhas ou continentes desocupados. Por fim, no Capítulo 7, abordaremos a aplicação dos princípios discutidos nos capírulos precedentes, incluindo a reoria de nichos, a teoria da história de vida, os padrões de migração e a dinâmica de populacões pequenas, dedicando atenção especial a restauração após dano ambiental, biossegurança (resistência à invasão de especies alòctones) e conservação de espécies.



organismo é encontrado. Assim, com frequência ouvimos que "peixes são adaptados para viver na agua" ou "cactos são adaprados para viver em condições de seca". Na linguagem comum, isso pode significar muito pouco: simplesmente que peixes possuem características que lhes permitem viver na água (e talvez os excluam de ourros ambientes) ou que cacros rêm caracrerísticas que lhes permitem viver onde a água é escassa. A palavra "adaptado" empregada aqui não informa como as caracrerísticas foram adquiridas.

Para um ecólogo ou um biólogo evolucionista, no enranro, "X è adaptado a viver em Y" significa que o ambiente Y esrabeleceu forças de seleção natural que afetaram a vida de ances-

trais de X e, assim, moldaram e especializaram a evolução de X". "Adaptação" significa que ocorreu mudança genética.

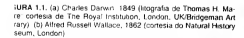
Lamentavelmente, conrudo, a palavra adapração implica que os organismos esrão moldados aos seus ambienres acuais, sugerindo "intenção" ou mesmo "previsão". Todavia, os orga-

nismos não foram planejados ou moldados para o presente: eles foram moldados (por seleção natural) por ambientes passados. Suas características refletem os sucessos e as falhas de ancestrais. Eles parecem estar aptos aos ambientes em que vivem no presente apenas porque tais ambientes tendem a ser similares àqueles do passado.

A reoria da evolução pot seleção natural é uma reoria ecológica. Ela foi primeiramente elaborada por Charles Darwin (1859), embora sua essência renha sido rambém examinada por Alfred Russell Wallace (Figura

1.1), seu conremporâneo e correspondente. Ela baseia-se em uma série de

- Os indivíduos que constituem uma população de uma espécie não são idênticos: eles variam, embora às vezes apenas levemente, em tamanho, taxa de desenvolvimento, em resposta à remperatura, etc.
- 2. Ao menos parre dessa variação é hereditária. Em outras palavras, as características de um individuo são determinadas até certo ponro pela sua constituição genérica. Os indivíduos recebem seus genes de seus ancestrais e, portanto, rendem a comparrilhar suas características.
- Todas as populações têm a potencialidade de povoar toda a Terra, e elas o fariam se cada individuo sobrevivesse e produzisse seu número máximo de descendentes. Porém, elas não o fazem: muiros indivíduos mortem antes da reprodução, e a maioria se reproduz menos do que a taxa máxima.
- Ancestrais diferentes deixam números diferentes de descendentes, o que significa muito mais do que dizer que individuos diferentes produzem numeros diferentes de descendenres. Isso inclui rambém as possibilidades de sobrevivência da prole até a idade reproduriva, a sobrevivência e a reprodução de seus descendenres; por sua vez, a sobrevivência e a reprodução dos descendentes desres úlrimos, e assim sucessivamenre.
- Por fim, o número de descendentes deixados por um indivíduo depende, não inreiramente, mas de maneira decisiva, da interação entre as características do indivíduo e seu ambiente.



Em rodo ambiente, alguns individuos renderão a sobrevia se reproduzir melhor e a deixar mais descendentes do e outros. Se, devido ao fato de alguns individuos deixarem is descendentes que outros as características hereditárias uma população mudarem de uma geração para ouria, conera se que ocorreu evolução por seleção natural. Essa é a cepção vaga que se tem quando se diz que a natureza é etiva. Porem, a natureza não seleciona da mesma maneique o fazem os fitorecnistas e zootecnistas. Esses tem em ta uma finalidade definida - senientes majores ou uma a de cavalo mais veloz. Contudo, a natureza não selecioassim, attramente: ela apenas mostra o cenario em que è esentado o jogo evolutivo da sobrevivência e reprodução erenciais.

Frieda a biotinica. tidu e relation

Os individuos mais aptos em uma população são aqueles que deixam um número maior de descendentes. Na



ptàtica, o tetmo com frequência è aplicado não a um sô individuo, mas também a um individuo típico ou um tipo. Podemos dizer, por exemplo, que, em dunas arenosas, os caraçõis de conchas amarelas são mais aptos do que os caraçõis de conchas marrons. A eficacia biológica (fitness), então, é uma expressão relativa, e não absoluta. Os individuos mais apros em uma população são aqueles que deixam um número maior de descendentes relativamente ao mimero de descendentes deixados

diversidade e complexidade das espe-

considerar cada caso como um exemplo de perfeição evolutiva. Porem, isso seria um etro. O processo evolutivo atua sobre a variabilidade genética disponivel. Consequentemente, è iniprovavel que a seleção natural leve a evolução de individuos

perfeitos, com "aptidão máxima". Em vez disso, os organis-

por outros individuos na população. Quando nos maravilhamos com a cenercao cholutiva? não cializações, existe uma tentação de

mos se ajustam aos seus ambientes por setem "os mais aptos entre os disponíveis" ou "os mais aptos até o momento": eles não são "os melhores imaginaveis". Parte da falta de ajuste surge porque nem todas as propriedades atuais de um organismo se originaram em um ambiente similar, em todos os aspectos, aquele em que ele vive no momento atual. No curso de sua història evolutiva (sua filogenia), um antepassado remoto do organismo pode ter desenvolvido um conjunto de características = a "bagagem"\_evolutiva - que resttingem uma evolução futura. Por muitos milhões de anos, a evolução de verrebrados foi limitada àquela que pode ser alcancada por organismos com uma coluna vertebral. Alem disso, muito do que hoje entendemos como ajustes precisos entre um organismo e seu ambiente também podem ser vistos como testrições: o coala vive com sucesso da folhagem de Eucalyptus, mas, de uma outra perspectiva, ele não pode viver sem a folhagem de Eucalyptus.

#### 1.2 Especialização em nível intra-específico

O mundo natural não è composto de um continuum de tipos de organismos, cada um convertendo-se gradualmente no pròximo: identificamos limites entre um tipo de organismo e outro. Contudo, dentro do que reconhecemos como espicie (definida a seguir), existe, em geral, uma consideravel variação, da qual uma parte è hereditària. È sobre tal variação intra-específica, afinal, que fitotecnistas e zootecnistas (e a seleção natural) trabalham.

Uma vez que há diferenças entre os próptios ambientes experimentados por uma espècie em partes diversas da sua amplirude de distribuição, pode-se espetar que a seleção natutal tenha favorecido variantes diferenres da espècie em locais distintos. A palavra ecotipo foi primeiramente empregada em populações vegetais (Turesson, 1922a, 1922b), visando descrever diferenças geneticamente determinadas entre populações de uma espècie que refletem ajustes entre os organismos e seus ambientes. Porêm, a evolução força as características de populacões a divergirem umas das outras somente se (i) existe suficiente variabilidade hereditária sobre a qual a seleção pode atuat; (ii) as forcas que favorecem a divergência são fortes o bastante para se oporem ao cruzamento e a hibridação de individuos de difetentes locais. Duas populações não divergirão de maneira completa se seus membros (ou, no caso de vegetais, seus grãos de pôlen) mantiverem contato confinuo e misturarem seus genes.

Populações localmente especializadas acabam aptesentando uma diferenciação mais evidente em organismos que são môveis durante a maior parte de suas vidas. Os organismos môveis possuem uma ampla margem de controle sobre o amhiente em que vivent; eles podem sair de um ambiente letal ou desfavoravel e huscar ativamente um outro. Os organismos sesseis não têm tal liberdade. Eles necessiram vivet, ou morrer, nas condições onde se estabelecem. Por isso, as populações de organismos sesseis são expostas a forças de seleção natutal de uma forma peculiarmente intensa.

Esse contraste é evidenciado na costa matinha, onde o ambiente entre-marés oscila continuamente entre tertestre e

aquàtico. Os organismos fixos, como algas, espongiários, mexilhões e ctacas, enfrentam e toletam dois extremos de vida. Pot outro lado, os camatões, os caranguejos e os peixes tastteiam seu ambiente aquâtico enquanto se movem; as aves costeitas explotam seu hàbitat tertestre. A mobilidade de tais organismos lhes permite ajustar seus ambientes a si próprios. O organismo imóvel se ajusta ao seu ambiente.

#### 1.2.1 Variação geográfica intra-específica: ecótipos

Arabis fecunda é uma erva perene rara, testrita aos solos de afloramentos calcários no oeste de Montana (Estados Unidos). Na realidade, essa espècie è tão tara que existem apenas 19 populações, separadas em dois grupos (de "altitude elevada" e de "altitude baixa") pot uma distância de cerca de 100 km. A possível ocotrência de adaptação local, nesse caso, é de importância ptática pata a conservação: quatro das populações de altitude baixa estão sob a ameaça da expansão de áteas urbanas e podem necessitar de reintrodução de individuos de outras procedências, se elas forem mantidas. Quando as adaptações locais são muito pronunciadas, a reintrodução pode ser malsucedida. A observação de plantas em seus proprios hábitats e a verificação de diferenças entre elas não nos mostrarão se houve adaptação local no sentido evolutivo. As diferenças podem simplesmente tesultar de respostas imediatas a amhientes contrastantes, desenvolvidas por

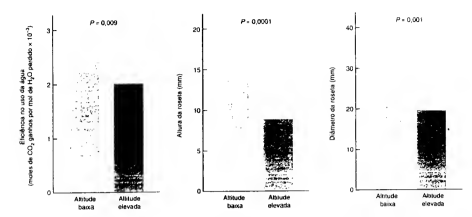
plantas que são essencialmente as mesmas. Nesse sentido, plantas de altitudes elevada e baixa foram cultivadas juntas no "mesmo jardim", eliminan-

o equilibrio entradaptação locar e hipsdacae

do, assim, qualquer influência de diferenças ambientais (McKav et al., 2001). Os locais de altitude baixa eram mais sujeitos à seca; tanto o at quanto o solo eram mais quentes e secos. Portanto, no estudo realizado, as plantas de altitude baixa apresentaram maior toletància à seca (Figura 1.2).

Por outro lado, a seleção local nem sempre supera a hibridação. Por exemplo, em um estudo com Chamaecrista fasciculata – uma leguminosa anual ocorrente em hábitats alterados no leste da America do Norte -, foram cultivadas em um mesmo jardim experimental, plantas oriundas do local de "ocorrencia natural" ou transplantadas de disráncias de 0,1, 1, 10, 100, 1 000 e 2.000 km (Galloway e Fenster, 2000). O estudo foi repetido très vezes - no Kansas, em Maryland e no norte de Illinois. Cinco características foram medidas: germinação, sohrevivência, biomassa da parte vegetativa, produção de fruros e número de frutos produzidos por semente colocada para germinar. O estudo mosttou que, para todos os parâmerros, em todas as repetições, houve pouca ou mesmo nenhuma evidência de adaptação local, exceto em escalas espaciais muitos mais distantes (Figura 1.3). Existe "adaptação local", mas não claramente àquele local.

Podemos também testat se os organismos evoluiram para se tornatem especializados à vida em seus ambientes locais.



3URA 1.2 Quando plantas de Arabis fecunda provenientes de altitudes baixa (propensa à seca) e elevada foram cultivadas no mesmo dim, houve adaptação local; aquelas orundas da altitude baixa exibiram uma eficiência no uso da água significativamente maior, além de marem rosetas mais altas e largas (de McKay et al., 2001).

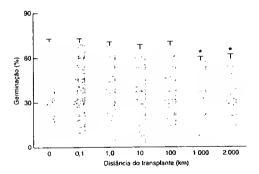


FIGURA 1.3 Porcentagem de germinação, em um jardim experimental. de populações de Chamaecrista fascículata provenientes do local e transplantadas de diferentes distâncias ao longo de uma transeção no Kansas, para testar a existência de adaptação local. Os dados de 1995 e 1998 foram agribados porque não diferem estatisticamente. As populações que diferem daquela do hábitat original (P < 0,05) estão indicadas por asterisco. A adaptação local ocorre somente na escala espacial maior (de Galloway e Fenster, 2000).

o é realizado por meio de experimentos de transplantes recicos: comparar o seu desempenho, quando cultivado "em a" (isto é, no seu ambiente natural), com seu desempenho inge de casa" (ou seja, no hábitat de outros). Um experiinto desse ripo (realizado com trevo branco) é descrito na óxima secão.

#### 2.2 Polimorfismo genético

ansibite

Em uma escala mais deralhada do que ecótipos, é possível também detectar níveis de variação *dentro de* popula-

ções. Tal variação é conhecida como polimorfismo. Especificamente, o polimorfismo genético é "a ocorrência simultânea no mesmo hábirat de duas ou mais formas descontínuas de uma espécie, em uma proporção tal que a mais rara delas não pode ser mantida meramente por muração recorrenre ou imigração" (Ford, 1940). Nem toda essa variação representa um ajuste entre organismo e ambiente. De fato, parte dela pode representar um falso desajuste, se, por exemplo, as condições em um hábirar mudam de tal modo que uma forma é subsrituída por outra. Tais polimorfismos são denominados transitórios. Uma vez que todas as comunidades esrão sempre mudando, muiros polimorfismos observados na natureza podem ser transitórios, nanifestando até que ponto a resposta genéri-

ca das populações esrará sempre defasada em relação às mudanças ambientais e será incapaz de se antecipar às circunstâncias muráveis – isso está ilustrado no exemplo da mariposa Biston betularia apresentado a seguir.

a manutenção de polimoriismos Muitos polimorfismos, contudo, são mantidos ativamente em uma população por seleção natural, e há várias maneiras pelas quais isso pode ocorrer.

- 1. Os heterozigotos podem ter uma maior eficácia biológica, mas, devido à mecânica da genérica mendeliana, eles geram continuamente na população homozigoros menos aptos. Tal "heterose" se observa na anemia falciforme humana, nas zonas onde ha prevalência de malária. O parasiro da malária ataca os eritróciros. A mutação do ripo falciforme dá origem a eritrócitos fisiologicamente imperfeitos e malformados. No entanto, os hererozigotos para o fator falciforme possuem eficácia biológica, pois eles sofrem apenas ligeiramente de anemia e são pouco afetados pela malária. Porém, eles geram de modo contínuo homozigoros, que são perigosamente anémicos (dois genes para o fator falciforme) ou suscetíveis à malaria (sem genes para o faror falciforme). Contudo, a maior eficácia biológica do heterozigoro mantem ambos os tipos de gene na população (ou seja, um polimorfismo).
- 2. Podem haver gradientes de forças seletivas favorecendo uma forma (morfo) em um extremo do gradiente e outra forma no outro extremo. Isso pode produzir populações polimórficas em posições intermediárias do gradiente tal situação também está ilustrada a seguir no estudo da mariposa Biston betularia.
- Pode haver uma seleção dependente da frequência, em que cada um dos morfos de uma espécie é mais apro quando é o mais raro (Clarke e Partridge, 1988). Acredira-se ser esse

- o caso quando as formas de cor rara de uma presa são mais apras, pois elas não são teconhecidas e, por isso, são ignoradas por seus predadores.
- 4. As forças seletivas podem atuar em direções distintas dentro das diferentes zonas na população. Um exemplo notável de polimorfismo em uma população natural é proporcionado por um estudo de transplante reciproco sobre o trevo branco (Trifolium repens), em um campo em Gales do Norte (Reino Unido). Para determinar se as características de individuos se ajustavam ás características locais do seu ambiente, Turkington e Harper (1979) retiraram plantas de posicões matcadas no campo e as multiplicaram em clones no ambienre comum de uma esrufa. Após, eles transplantaram amostras de cada clone no local de onde procedia a planta originária de tal clone (como um controle) e, além disso, introduziram uma amostra nos locais dos quais procediam todas as outras plantas (como transplante). As planras cresceram por um ano, antes de serem removidas, secadas e pesadas. O peso médio dos trevos rransplantados de volra em seus ambientes originais foi de 0,89 g, mas em locais afastados ele foi de apenas 0,52 g, uma diferença estatisticamente muito significariva. Isso proporciona uma evidência direta e forte de que clones do trevo na pastagem evoluíram e se rornaram especializados, de modo a ter um desempenho melhor em seu ambiente local. Porém, tudo isso ocorreu dentro de uma única população, que, portanto, era polimótfica.

Na verdade, a distinção entre ecótipos locais e populações polimórficas nem sempre é evidente. Isso é ilustrado por um outro esrudo em Gales do Norte, onde há uma gradação de hábirats, junro á margem entre costões marinhos rochosos e pastagens. Em muitos desses hábitats, ocorre uma espécie de gramínea (Agrossis ssolonifera). A Figura 1.4 exibe o mapa do

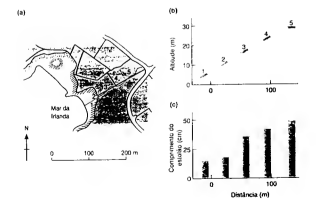


FIGURA 1.4 (a) Mapa de Abraham's Bosom, local escolhido para um estudo sobre ocorrência de evolução ao longo de distâncias pequenas. A area mais escura corresponde à pastagem manejada; as areas mais ciaras correspondem aos costões marinhos rochosos. Os números indicam os locais onde a graminea Agrostis stolonifera foi amostrada. Observe que a àrea total tem uma extensão de apenas 200 m. (b) Uma Iransecção vertical perpendicular à area de estudo, mostrando a mudança gradual da pastagem para as condições de costão rochoso. (c) Comprimento medio dos estolões, produzidos no jardim experimental pelas plantas coletadas da transecção (de Aston e Bradshaw, 1966)

il e uma das transecções na qual as plantas foram amostra-; ela apresenta também os resultados do cultivo, no mesmo lim, de plantas procedentes dos pontos de amostragem ao go dessa transecção. As plantas se propagam vegetarivante mediante a emissão de caules junto á superfície do solo olões); o crescimento das plantas foi compatado pela meão dos comprimentos desses estolões. No campo, foi consido que as plantas localizadas nos costões formavam apeestolões curtos, e os das plantas da pastagem eram longos. jardim experimental, tais diferencas foram mantidas, ema os pontos de amostragem estivessem afastados por apecerca de 30 m - cettamente dentro da amplitude de dissão dos grãos de pólen entre as plantas. De fato, ao longo transecção, houve correspondência entre a mudança grail do ambiente e a mudança gradual do comprimento dos plões, presumivelmente com base genética, já que esta foi rente no mesmo jardim experimental. Assim, mesmo que

a escala espacial seja pequena, as forças de seleção parecem sobrepujar as forças de hibridação. Todavia, é discurível se deveríamos descrever tal situação como uma sétie em pequena escala de ecótipos locais ou uma população polimórfica mantida por um gradiente de seleção.

#### 1.2.3. Variação intra-específica com pressões de seleção provocadas pelo homem

Talvez não seja surpreendente que alguns dos exemplos mais dramáticos de especialização local dentro de espécies (na verdade, da seleção narural em atuação) tenham sido impulsionados por forças ecológicas provocadas pelo homem, especialmente aquelas referentes à poluição ambiental. Estas podem provocat mudanças rápidas sob a influencia de poderosas pressões de seleção. O melanismo industrial, por exemplo, é o fe-

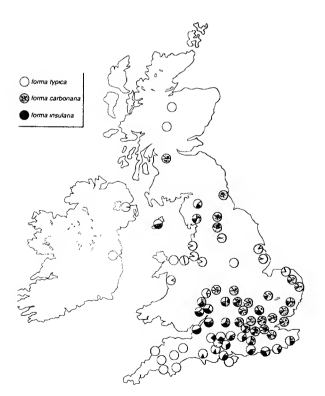


FIGURA 1.5 Locais na Grá-Bretanha onde as frequências das formas palida (forma typica) e melánica de Biston hetularia foram registradas por Kettlewell e seus colegas. No total, mais de 20 mil espécimes foram examinados. A forma melânica principal (forma carbonaria) era abundante próximo as áreas industriais e onde os ventos ocidentais prevalentes carregam poluentes atmosféricos para a direção leste. Uma forma melânica adicional (forma insularia, que se parece com uma forma intermediária, devido à presença de diversos genes que controlam o caráter escuro) esteve também presente, porem permaneceu oculta onde os genes para a forma carbonaria estavam presentes (de

nômeno em que formas pretas ou escutas de espécies rêm surgido de modo a predominar em populações de áreas industtiais. Um gene dominante é tipicamente responsável pela produção em excesso do pigmento melânico preto nos indivíduos escutos. O melanismo industrial é conhecido em muiros paises industrializados, sendo que mais de 100 espécies de mariposas desenvolveram formas desse tipo de melanismo.

melanismo industrial na manposa 8.510n hetidaria

O registro mais antigo desse modo de evolução de uma espécie foi o da matiposa Biston betularia. O primeiro espécime escuro em uma população pálida foi capturado em Manches-

ter (Reino Unido), em 1848. Em 1895, cerca de 98% da população dessa mariposa, em Manchester, eta melânica. Após muitos anos mais de poluição, um levantamento de larga escala realizado entre 1952 e 1970 revelou a presença de 20 mil especimes de B. betularia das formas pálida e melánica na Grã-Breranha (Figura 1.5). Os ventos na Grá-Bretanha são ocidentais, dispersando poluentes industriais (em especial, fumaça e dióxido de enxofre) para a direção leste. As formas melánicas estavam concentradas na direção leste e inexistiam completamente nas pattes não-poluídas do oeste da Inglaterra, de Gales, no norte da Escócia e na Irlanda. Observa-se na figura, contudo, que muitas populações eram polimórficas: as formas melânica e não-melânica coexistiam. Desse modo, o polimorfismo parece resultar tanto de alterações ambientais (major poluição) - nesse sentido, o polimorfismo é transitório - quanto de um gradiente de pressões seletivas do oeste menos poluído para o leste mais poluído.

A principal pressão seletiva parece set aplicada por aves predadoras das mariposas. Em um experimento de campo, uma grande quantidade de mariposas melánicas e não-melânicas (pálidas, typica) foi criada e liberadas em números iguais. Em uma área rural e predominantemente não-poluída do sul da Inglatetra, a maioria das mariposas capturadas pot aves era melànica. Em uma area industrial próxima à cidade de Birmingham, a maiotia era tipica (Kettlewell, 1955). Entretanto, a interpretação segundo a qual as formas melânicas eram favorecidas simplesmente porque esravam camufladas em substratos escurecidos por fumaça nas áreas mais poluídas (e as formas típicas eram favorecidas em áreas não-poluidas, pois estavam camutladas em substratos claros) pode ser apenas parte da explicação. As mariposas permanecem sobre os troncos das árvores durante o dia, e as formas não-melânicas ficam bem-escondidas em um substrato de musgos e liquens. A poluição industrial não só escureceu o substrato das matiposas, mas rambém, especialmente pot meio do dióxido de enxofre, destruiu a maior parte dos musgos e liquens sobre os troncos das árvores. Desse modo, a poluição por dióxido de enxofre pode rer sido tão importante quanto a fumaça na seleção de matiposas melânicas.

Na década de 1960, os ambientes industrializados na Europa Ocidental e nos Estados Unidos começaram a mudar, à medida que o petróleo e a eletricidade começaram a substiruir o carvão, e uma legislação foi aprovada para estabelecer zonas livres de fumaça e reduzir a emissão industrial de dióxido de

carbono. Então, com uma rapidez extraordinária, a frequência da forma melânica recuou para níveis próximos aos verificados antes da industrialização (Figura 1.6). Novamente, houve polimorfismo transitório, mas no petíodo em que as populações estavam seguindo outra direção.

#### 1.3. Especiação

Fica claro, assim, que a seleção natural pode forçar populações de plantas e animais a mudar suas características - a evoluit. Porém, nenhum dos exemplos que consideramos envolveu a evolução de uma espécie nova. O que, então, justifica considerar a elevação de duas populações ao status de espécie? E qual é o processo - "especiação" - pelo qual duas ou mais espècies novas são formadas a parrir de uma espècie original?

#### 1.3.1. O que entendemos por "espécie"?

Os céricos têm dito, com um certo grau de verdade, que uma espécie é o que um comperenre raxonomisra considera como tal! Por outro lado, na dé-

especia biologica o teste de Mayr-Dobzhansky

cada de 1930, dois biólogos americanos, Mayr e Dobzhansky, propuseram um teste empírico que poderia set usado para decidir se duas populações eram parte de uma mesma espécie ou de duas espécies difetentes. Eles reconheceram organismos como membros de uma niesma espécie aqueles que podiam se acasalar na narureza e produzit prole fértil, pelo menos potencialmente. Eles chamaram de espécie biológica uma espécie testada e definida desse modo. Nos exemplos usados anteriormente, sabemos que as matiposas B. betularia melânicas e nor-

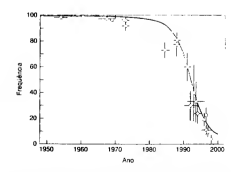


FIGURA 1.6 Mudança na frequência da forma carbonaria da maripo sa Biston betularia na área de Manchester a partir de 1950. As linhas verticais representam o erro-padrão, e as horizontais, a amplitude de anos incluidos (de Cook et al., 1998).

us podem se acasalat e que a sua prole é integralmente férisso também é verdadeiro para as plantas dos diferentes os de Agrostis. Elas são variações intra-específicas - e não sécies distintas.

Na prática, enttetanto, os biólogos não aplicam o teste de avr-Dobzhansky para reconhecer uma especie, pois não há npo e recursos suficientes para tal. Além disso, existem vasporções do mundo vivo - a maioria dos microrganismos, t exemplo - cuja ausencia de reprodução sexual totna inaoptiado o critétio estrito do ctuzamento. O mais importané que o teste teconhece um elemento crucial no processo plutivo, com o qual ja nos deparamos ao considerar a espelização dentro de especies. Se os membros de duas populaes são capazes de hibridar e seus genes são combinados e listribuídos na progênie, então a seleção natural nunca porá torná-los verdadeitamente distintos. Embora a seleção tural possa tender a forçar uma população a evoluir em duas mais formas distintas, a teptodução sexuada e a hibridação ovocam novamente a mistura delas.

raceciacão explored and taxa-

Especiação "ecológica" é a especiação induzida pot seleção natural divergente em subpopulações distintas (Schlurer, 2001). O cenário mais or-

doxo para isso compreende vários estágios (Figura 1.7). Priziramente, duas subpopulações se tornam geograficamente ladas, e a seleção natural pressiona a adaptação genética aos 15 ambientes locais. Em seguida, como um subproduto dessa erenciação genética, é estabelecido um grau de isolamento produtivo entre as duas. Esse pode set "pré-zigótico", tenndo a impedir o ctuzamento em primeiro lugar (p. ex., dienças no ritual de corte), ou "pos-zigótico": viabilidade rezida, talvez inviabilidade, da ptole. Após, em uma fase de intato secundário", as duas subpopulações se reencontram. s hibtidos entre individuos de subpopulações difetentes exim agota baixa eficácia biológica, potque eles não são, de o, nem uma coisa, nem outra. A seleção natural favorecerá, tão, todo o atributo, em cada subpopulação, que reforce o especiacons aigoeloga e simparrica

isolamento reprodutivo, em especial características pré-zigóticas, impedindo a produção de prole de hibtidos de baixa eficácia biológica.

Seria errado imaginar, entretanto, que todos os exemplos de especiação se ajustam integralmente a esse cenário ottodoxo (Schluter, 2001). Primeito, o contato secundátio pode nunca acontecet. Isso seria especiação "alopátrica" pura (isto è, com rodas as divergências ocorrendo em subpopulações de locais diferentes). Segundo, existe clata possibilidade de vatiação considerável nas importâncias relativas dos mecanismos pté-zigórico e pos-zigotico nas fases alopátrica e de contato secundário.

O fundamental, talvez, é que tem aumentado o apoio à opinião de que não ha necessidade de uma fase alopátrica: isto é, a especiação "simpátrica" é possível, com subpopulações divergindo, apesar de não estarem geograficamente separadas uma da outra. A circunstância mais estudada em que isso tem maior chance de ocorret (vet Drès e Mallet, 2002) provavelmente é aquela em que insetos se alimentam de mais de uma espécie de planta hospedeira e precisam se especializar pata superar as defesas vegetais (defesa e especialização quanto ao consumo de recursos são examinados integralmente nos Capitulos 3 e 9). Nesse sentido, particularmente convincente é a existencia de um continuum identificado por Dtès e Mallet: parrindo de populações de insetos predadores de mais de uma planta hospedeira, passando por populações diferenciadas em "raças de hospedeiros" (definidas por Drès e Mallet como populações simpátricas que trocam genes a uma taxa maior do que cerca de 1% por geração), até espécies coexistentes, intimamenre relacionadas. Isso nos faz lembrar, também, de que a origem de uma especie, seja ela alopátrica ou simpâtrica, é um processo, não um evento. Na formação de uma espécie nova, tal como no cozimento de um ovo, existe algum grau de liberdade para afirmar quando ela se completou.

A evolução das espécies e o balanço entre seleção natural e hibtidação são ilustrados por um caso extraordinátio de duas espécies de gaivotas marinhas. A gaivota Larus fisseus origi-

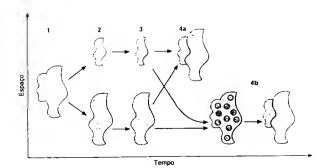


FIGURA 1.7 O cenário ortodoxo da especiação ecológica. Uma espécie uniforme com uma grande amplitude (1) se diferencia (2) em subpopulações (p. ex., separadas por barreiras geográficas ou dispersadas em ilhas diferentes), que se tornam geneticamente isoladas uma da outra (3). Apos evolução no isolamento, elas podem encontrarse novamente, quando são incapazes de formar hibridos (4a), tornando-se espécies biológicas verdadeiras, ou produzem hibridos de eficácia biológica mais baixa (4b). Neste segundo caso, a evolução pode favorecer características que impedem o cruzamento entre as "especies emergentes" ate que elas sejam espécies biológicas verdadeiras

nou-se na Sibétia e colonizou progtessivamente na direção oeste, formando uma cadeia ou continuum de formas diferentes, expandindo-se pata a Grã-Btetanha e Islândia (Figura 1.8). As formas vizinhas ao longo do continuum são distintas, mas hibridam rapidamente na natureza. As populações vizinhas são, portanto, consideradas como parte da mesma espécie, e os taxonomistas dão a elas apenas o status de "subespecies" (p. ex., L. fuscus graellsii, L. fuscus fuscus). As populações da gaivota, entretanto, também se expanditam na direção leste da Sibéria, novamente formando um continuum de formas que hibridam livremente. Juntas, as populações que se expandiram para o leste e o oeste circundam o hemisfério notte. Elas se encontram e se sobtepõem no notte da Europa. Lá, os continuum oriundos do leste divergiram, tanto que e facil identificá-los, sendo reconhecidos como duas espécies distintas, L. fuscus e L. argentatus. Além disso, as duas espécies não hibridam elas tornaram-se espécies biológicas verdadeiras. Nesse extraordinário exemplo, podemos, então, perceber como duas espécies distintas evoluiram a pattir de um estoque original e que os estágios de suas divergências permaneceram inalterados no continuum que as conecta.

#### 1.3.2. Ilhas e especiação

Veremos reitetadamente mais tarde neste livro (em especial no Capítulo 21) que o isolamento de ilhas - e não apenas porções de terra circundada de água - podem tet um efeito profundo na ecologia das populações e comunidades que vivem nesses locais. Tal isolamento também proporciona o ambienre mais favoravel para as populações se separarem em especies distinras. Mais célebre exemplo de evolução e especiação em ilhas é o caso dos tentilhões de Darwin, no arquipelago de Galápagos. Galápagos é constituído de ilhas vulcânicas isoladas no Oceano Pacifico, a cetca de 1.000 km a oeste do Equador e a 750 km da Ilha dos Cocos, que dista 500 km da America Central. A mais de 500 m acima do nível do mar, a vegetação è do tipo campestte aberta. Abaixo dessa altitude, situa-se uma zona úmida de floresta intetcalada, com transição gradual para uma faixa costeira de vegetação desettica dotada de algumas espécies endemicas de cactáceas (Opuntia). Catorze especies de tenrilhões são encontradas nessas ilhas. As relações evolutivas entre elas foram estabelecidas por técnicas moleculares (analisando a variação em DNA "microssatélite") (Figura 1.9) (Petren et al., 1999). Esses testes modernos são acurados e confirmam o ponto de vista há tempos aceito de que a árvore genealógica dos tentilhões de Galápagos irradiou de um tronco comum: uma única espécie ancestral, que invadiu as ilhas a partir do continente centto-americano. Os dados moleculares também fornecem forte evidência de que o tentilhão canoro (Certhidea olivacea) foi o primeito a se separar do grupo fundador, sendo provavelmente o mais similar aos ancestrais colonizadores originais. O processo completo de divergência evolutiva dessas espécies parece ter acontecido em menos de três milhões de anos.

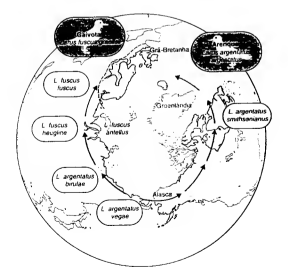


FIGURA 1.8 Duas especies de gaivotas. Larus fuscus graellsii e Larus argentatus argentatus, divergiram a partir de um ancestral comum a medida que foram colonizando e circundando o hemisferio norte. Onde ocorrem juntas no norte da Europa, não conseguem cruzar, sendo claramente reconhecidas como duas espécies distintas. Entretanto, ao longo de suas distribuições, encontram-se conectadas por uma serie de raças ou subespecies, as quais intercruzam livremente (de Brookes, 1998)

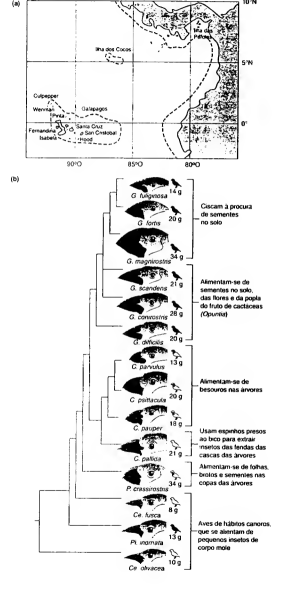


FIGURA 1.9 (a) Mapa das Ilhas Galapagos, mostrando suas posições em relação à América Central; no equador, 5º correspondem a aproximadamente 560 km. (b) Reconstrução da história evolutiva dos tentilhões de Galápagos. com base na variação do comprimento dos microssatélites de DNA. Os habitos alimentares das varias espécies são também mostrados. Os desenhos das aves são proporcionais ao tamanho corporal real. A quantidade maxima de coloração preta na plumagem do macho e a média da massa corporal são apresentadas para cada especie. A distancia genética (uma medida da diferença genética) entre as especies está representada pelo comprimento das linhas horizontais. Observe a separação grande e precoce de Certhidea olivacea em relação às demais especies, sugerindo que ele pode ser bastante semelhante aos fundadores que colonizaram as ilhas. C. = Camarhynchus; Ce. = Certhidea; G. = Geospiza; P. = Platyspiza; Pr = Pinaroloxias (de Petren et al., 1999)

Hoje, permanecendo isolados nas ilhas, a despeito de terem um parentesco muito próximo, os tentilhões de Galápagos irradiaram em uma variedade de espécies com ecologias contrastantes (Figura 1.9), ocupando nichos ecológicos que, em outra situação, são pteenchidos por espécies sem qualquet parentesco. Os membtos de um grupo, incluindo Geospiza fuliginosa e G. fortis, possuem bicos fortes e ciscam à procura de sementes enquanto saltitam sobre o solo. Geospiza scandens tem bico mais fino e um pouco mais longo, alimentando-se das flores e da polpa dos frutos de cacráceas, hem como de semenres. Os tentilhões de um terceiro grupo possuem bico do tipo psitacifotme, alimentando-se de folhas, broros, flores e frutos; um quarto grupo, também com bico do tipo psitaciforme (Camarhynchus psittacula) totnou-se insetivoro, alimentando-se de besouros e outros insetos na copa das árvores. Um outro tipo, conhecido como tentilhão pica-pau, Camarhynchus (Cactospiza) pallida, extrai insetos das fendas, utilizandose de um espinho ou pequeno pedaço de ramo preso ao hico. enquanto um grupo adicional inclui o tentilhão canoro (Certhidia olivacea), que voa arivamente colerando pequenos inseros no dossel da floresta e no ar. O isolamento – tanto do arquipélago quanto das ilhas que o compõem - levou a uma linha evolutiva original, irradiando em uma série de espécies, cada qual se ajustando ao seu proprio ambiente.

#### 1.4 Fatores históricos

Nosso mundo não foi construído por alguém que pegou as espécies uma a uma, testou-as em cada tipo de ambiente e moldou-as, de modo que cada uma delas encontrasse seu local perfeito. Em nosso mundo, as espécies vivem em um lugar por razões que com frequência são, ao menos em parte, acidentes da história. Ilustratemos esse tema, primeiramente, por meio da continuação do nosso exame sobre ilhas.

#### 1.4.1 Padrões insulares

Muitas das espécies ocotrentes em ilhas são ligeira ou profundamente diferentes daquelas da área continental comparável mais próxima. De mineira simplificada, pode-se dizer que isso obedece a duas razões principais

- 1. Os animais e plantas da ilha estão limitados aos tipos cujos ancestrais conseguiram se dispersar e chegat nela, embora a amplitude dessa limitação dependa do isolamento da ilha e da capacidade intrínseca de dispersão do animal ou planra em questão.
- 2. Devido ao isolamento, como vimos na seção anteriot, a raxa de mudança evolutiva em uma ilha com frequência pode ser tápida o hastante para compensar com uma boa margem os efeitos do intercâmbio de material genético entre a população insular e as populações aparentadas de outro local.

Desse modo, as ilhas contem muitas espécies únicas ("endêmicas" - espécies encontradas em apenas uma área), bem como muiras "raças" ou "subespécies" diferenciadas, as quais são distinguíveis das formas continentais. Uns poucos indivíduos que eventualmente se dispersam para uma ilha habitável podem formar núcleos de uma nova espécie em expansão. Suas características setiam moldadas por determinados genes que estavam representados entre os colonizadores - é improvável que sejam uma amostra perfeita da população ancestral. O que a seleção natural pode fazer com essa população fundadora é limitado pelo que se encontra na sua restrita amostra de genes (mais mutações raras e ocasionais). Na verdade, muitos dos desvios entre populações isoladas em ilhas parecem set devidos ao efeito da fundação a composição aleatoria de um grupo comum de genes fundadores impõe limites e força a variação existente para a seleção natural agir.

As moscas-da-fruta (Drosophila) do Havai oferecem um outro exemplo bem elucidativo de formação de espécies em ilhas. A cadeia de ilhas do Havaí (Figura 1.10) é de origem vulcânica, rendo sido formada de maneira gradual durante os últimos 40 milhões de anos à medida que o centro da placa tectônica do Pacífico se deslocava continuamente sobre um hot spot em direção sudeste (Niihau é a mais antiga das ilhas, e Havaí propriamente dira é a mais recente). A tiqueza em Drosophila havaianas é impressionante: existem provavelmente 1.500 espécies de Drosophila em todo o mundo, mas ao menos 500 delas são encontradas apenas nas ilhas do Havai.

Cerca de 100 espécies de Drosophila de "asas pintadas" são de particular interesse. As linhagens pelas quais essas espécies evoluíram podem ser se-

especies de Drosoublado ésta. 4.

guidas pela análise dos padrões de bandas, encontrados nos cromossomos gigantes das glândulas salivares das suas larvas. A atvore evolutiva tesultante é mostrada na Figura 1.10, em que cada espécie esrá colocada acima da ilha onde ocorre (existem apenas duas espécies encontradas em mais de uma ilha). O elemento histórico de "quem vive onde" é bem aparente: as espécies mais antigas vivem nas ilhas mais antigas, e, à medida que novas ilhas foram formadas, poucos indivíduos chegaram a elas e finalmente evoluíram até espécies novas. Ao menos algumas dessas espécies parecem ajustar-se ao mesmo ambiente que outras em ilhas diferentes. Entre as espécies estreitamente apatenradas, D. adiastola (espécie 8), por exemplo. e encontrada apenas em Maui, e D. setosimentum (especie 11), somente no Havai; enttetanto, os ambientes em que elas vivem são aparentemente indistinguíveis (Heed, 1968) O que é mais notável, é a força e a importância do isolamento (junto com a seleção natural) na getação de espécies novas. Desse modo, as biotas insulares ilustram dois pontos importantes e relacionados: (i) que exisre um componente histórico no ajuste entre organismos e ambientes; (ii) que não existe apenas um organismo perfeito para cada tipo de amhienre.

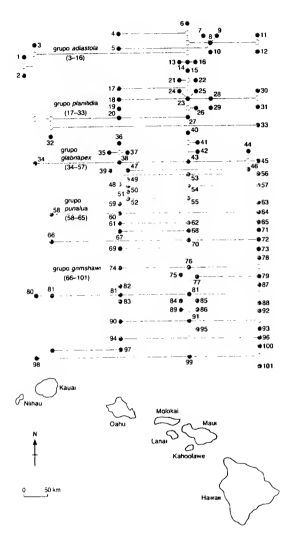


FIGURA 1.10 Árvore evolutiva que relaciona as espécies de Drosophila de asas pintadas do Havai, estabelecida pela análise dos padrões de bandas cromossómicas. As especies mais anligas são D primaeva (espècie 1) e D attigua (especie 2), encontradas somente na ilha de Kauai. As outras especies estão representadas por circulos cheios; as espécies hipotéticas, necessárias para relacionar as especies atuais, estão representadas por circulos vazios. Cada espècie foi colocada acima da ilha ou ilhas onde è encontrada (embora Molokai, Lanai e Maui eslejam agrupadas). Em Nijhau e Kahoolawe, não hà Drosophila (de Carson e Kaneshiro, 1976; Williamson, 1981).

#### .4.2 Movimentos de massas terrestres

lá muito tempo, as curiosas distribuições de espécies ene os continentes, aparentemente inexplicáveis em rermos e dispersão por grandes distâncias, levaram biólogos, em pecial Wegener (1915), a sugetir que os ptóprios conti-

nentes devem ter-se deslocado. Essa idéia foi rejeitada com vigor pelos geologos, até que medições geomagnéticas exigiram a mesma explicação, aparentemente bastante improvável. A descoberta de que as placas tectônicas da crosta rerrestre se movem, com a consequente migração dos continentes (Figura 1.11b-e), reconciliou geólogos e biólogos. Assim, enquanto ocorriam os principais desenvolvimentos evolutivos nos reinos vegetal e animal, suas populações foram divididas e separadas, e áreas de terra se deslocaram arrayés das zonas climáticas.

A Figura 1.12 mostra um exemplo aves grandes sem de um grupo importante de organisváa potente mos (as aves grandes sem vôo potente) cujas distribuições só começam a ter sentido à luz do mo-

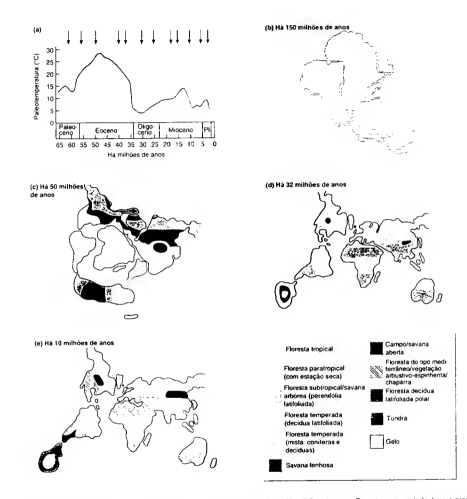


FIGURA 1.11 (a) Mudanças na temperatura do Mar do Norte ao longo dos últimos 60 milhões de anos. Durante esse período, houve grandes alterações no nível do mar (setas), as quais propiciaram a dispersão tanto de plantas quanto de animais entre as massas terrestres. (b-e) Deriva continental. (b) O antigo supercontinente de Gonduana começou a dividir-se ha cerca de 150 milhões de anos. (c) Há aproximadamente 50 milhões de anos (começo do Eoceno médio), desenvolveram-se faixas reconheciveis de vegetação distinta e, (d) por volta de 32 milhões de anos (inicio do Oligoceno), estas se tornaram mais claramente definidas (e) Há cerca de 10 milhões de anos (inicio do Mioceno), grande parte da geografia atual dos continentes tornou-se estabelecida, porém com diferenças drásticas em relação ao clima e a vegetação atuais; a posição da calota de gelo da Antantida e altamente esquemática (segundo Norton e Sciater, 1979, Janis, 1993; e outras fonles)

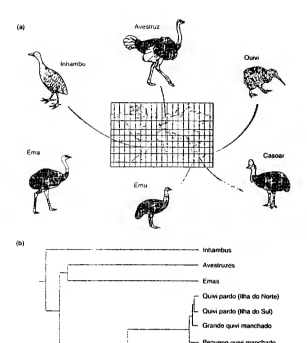


FIGURA 1.12 (a) Distribuição de aves sem voo potente. (b) Arvore filogenetica das aves apteras e o tempo estimado de suas divergências (segundo Diamond, 1983; com base nos dados de Sibley e Ahlquist).

mento das massas terrestres. Seria injustificado dizet que os nus e os casoares estão onde estão potque representam o elhor ajuste aos ambientes australianos, e as emas e os inhamis estão onde estão porque representam o melhor ajuste aos nbientes sul-americanos. É bem provável que suas distribuiies discrepantes sejam determinadas em especial pelos movientos pré-históricos dos continentes e pela ulterior impossilidade de que algumas linhas evolutivas geograficamente isodas alcancem o ambiente das outras. Na verdade, técnicas oleculares possibilitam analisar o momento em que aves disntas sem vôo potente iniciaram sua divergência evolutiva (Fiira 1.12). O inhambu parece ter sido o primeiro a divergir e se tornat evolutivamente separado dos demais, os ratitas. m seguida, a Australásia se separou dos outros continentes ilinos e, destes, os estoques ancestrais das avestruzes e emas ram subsequentemente separados quando do surgimento da lha do Atlântico entre a África e a América do Sul. Na Ausalásia, o Mar da Tasmània se fendeu há aproximadamente

80 milhões de anos, e os ancestrais do quivi abriram seu caminho, há cerca de 40 milhões de anos, supostamente saltando entre as ilhas, em direção á Nova Zelândia, onde a divergência das espécies atuais é recente. Uma interpretação sobre as tendencias evolutivas entre mamíferos durante grande parte do mesmo periodo é fornecida por Janis (1993).

#### 1.4.3. Mudanças climáticas

As mudanças climáticas ocottetam em escalas temporais mais curtas do que os movimentos de massas terrestres (Boden et al., 1990; IGBP, 1990). Grande parte do que se observa na distribuição atual das espécies representa as etapas de recuperação frente às mudanças climáticas ocorridas no passado. As mudanças no clima, em particular durante os períodos glaciais do Pleistoceno, são em parte responsáveis pelos padrões atuais de distribuição de plantas e animais. A magnitude dessas mudanças climáticas e bióticas está apenas começando a set desvendada, à medida que a tecnologia para descoberta, análise e datação de restos biológicos se torna mais sofisticada (em particular pela análise de amostras de pólen enterradas). Progressivamente, essas técnicas permitem determinat quanto da distribuição atual de organismos representa uma especialização local precisa aos ambientes atuais e quanto é uma impressão digital deixada pela mão da História.

As técnicas de medição de isótopos de oxigênio em testemunhos oceos cicios giad als go Pleistopen : ânicos indicam que podem ter ocorrido 16 ciclos glaciais no Pleistoceno,

cada um com duração de aproximadamente 125 mil anos (Figura 1.13a). Cada fase glacial parece ter durado de 50 a 100 mil anos, com intervalos breves de 10 a 20 mil anos, durante os quais as temperaturas aumentaram até valores próximos aos verificados atualmente. Isso sugere que as floras e faunas atuais seriam singulares, porque elas se desenvolveram ao final de uma série de períodos de aquecimento catastróficos e incomuns.

Durante os 20 mil anos posteriores ao pico da última glaciação, as temperaturas do globo se elevaram em torno de 8°C. e a taxa de mudança da vegetação em grande parte desse petíodo tem sido detectada pelo exame de registros polínicos. As especies vegetais lenhosas que predominam nos perfis polínicos no Lago Rogers, em Connecticut (Figura 1.13b), surgiram em erapas: primeiro o espruce e, mais recentemente, o castanheiro. Cada novo aparecimento incrementou o número de espécies, que tem aumentado continuamente nos últimos 14 mil anos. O mesmo padrão é repetido em perfis europeus.

À medida que o número de registros polínicos foi aumentando, tornou-se possível não só acompanhar as mudanças na vegetação em um ponto no espaço, mas também começar a mapear os movimentos das diferentes espécies attavés dos continentes (ver Bennet. 1986). Nas invasões posteriores ao recuo do gelo no leste da América do Notte, o espruce foi seguido pelo "jack pine" (Pinus banksia-

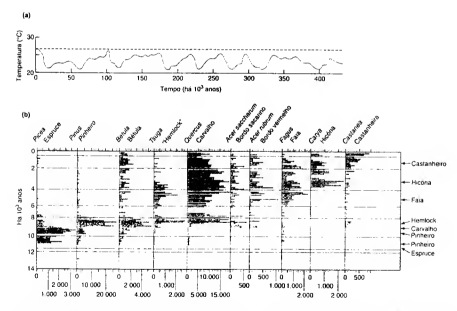


FIGURA 1.13 (a) Estimativa das variações de temperatura ao longo do tempo, durante os ciclos glaciais nos últimos 400 mil anos. As estima tivas foram obtidas por comparação de razões de isótopos de oxigênio em tósseis retirados de testemunhos oceánicos no Caribe. A linha tracelada corresponde à razão de 10 mil anos atrás, no começo do período de aquecimento atual. Períodos tão quentes quanto o atual têm sido eventos raros, e o clima durante a maior parte dos últimos 400 mil anos tem sido do tipo glaciat (segundo Emiliani, 1966; Davis, 1976) (b) Perlis de polen acumulado a partir dos últimos períodos glaciais até o presente, em sedimentos do Rogers Lake, Connecticut. A data estimada da chegada de cada espécie em Connecticut é mostrada por setas à direita da figura. As escalas horizontais representam o influxo do polen. 103 grãos cm 2 ano 1 (segundo Davis et al., 1973).

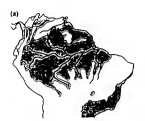




FIGURA 1.14 (a) Distribuição atual das florestas tropicais na América do Sul. (b) Possível distribuição dos refúgios de floresta tropical no tempo em que o último periodo glacial estava no pico, a julgar pelos hot spots atuais de diversidade de espécies na ftoresta (de Ridley, 1993).

) ou pelo pinheito vermelho, que se estenderam para o nota uma taxa de 350 a 500 m ano-1, por vários milhates de os. O pinheiro-branco-do-Canadá começou sua migração rca de mil anos mais tarde, na mesma época do carvalho. uem também teve uma expansão rápida (200 a 300 m ano-1) i a hemlock (Tsuga), chegando à maiotia dos locais por volta · 1000 após o pinheiro-branco-do-Canadá. O castanheiro se oven lentamente (100 m ano-1), mas logo se tornou uma pécie dominante. As átvotes florestais ainda hoje continuam igrando para áreas degeladas. Isso implica claramente que o oso de um petíodo interglacial médio é demasiado cutto para ie se alcance o equilíbrio florístico (Davis, 1976). Tais fatos históricos setão tetomados no Capítulo 21, quando consitarmos os diferentes padrões de riqueza em espécies e bioditsidade.

231 12 - 2 72

A "histótia" pode também ter um impacto manifestado em escalas espaciais e temporais muito menotes. Os distúrbios à comunidade bentônica

omunidade de fundo) de um tiacho se fazem sentir, em esla muito pequena, quando eventos de alta descarga (associaos com tempotais e dertetimento de neve) provocam um osaico de manchas evidenciado por petda de substrato, auento de substrato ou nenhuma mudança (Matthaei et al., 199). As comunidades de invettebrados associadas com as ferentes histórias de manchas são nítidas por um periodo de eses, no qual é provável que ocorra um outro evento de alta scatga. Da mesma maneira que a distribuição de átvores em lação a períodos glaciais repetidos, a fauna de riacho raraente pode alcançar um equilíbrio entre distúrbios de cheias Aatthaei e Townsend, 2000).

1..... 188 1.00005

Os registros de mudanças climáticas nos trópicos são bem menos completos do que para as regiões temperadas. Pot isso, existe a inclinação a ima-

nar que, enquanto dtásticas mudanças climáticas e invasões gelo foram dominantes em regiões temperadas, os trópicos rmaneceram no estado que conhecemos hoje. Isso cettamennão corresponde à tealidade. Dados de fontes variadas indim que houve flutuações abruptas em climas pós-glaciais na Ásia e na África. Em áteas continentais de monção (p. ex., Tibet, Etiopia, Sahata Ocidental e África subequatorial), o período pos-glacial começou com uma fase extensa de umidade alta, seguida por uma série de fases de aridez intensa (Zahn, 1994). Na América do Sul, está emergindo um quadro de mudanças na vegetação que se compata áqueles ocorrentes em tegiões temperadas, como a expansão da floresta ttopical em períodos mais quentes e mais úmidos, e a sua tedução até manchas menores circundadas por savana, durante períodos glaciais mais frios e mais secos. O apoio para essa interpretação provém da distribuição atual de espécies nas flotestas tropicais da Amética do Sul (Figura 1.14). Lá, os hot spots de biodiversidade são aparentes e são considerados como prováveis sírios de refúgios florestais durante os períodos glaciais e, potranto, rambém locais com taxas elevadas de especiação (Prance, 1987; Ridley, 1993). Nessa interpretação, as distribuições atuais das espécies podem novamente ser vistas de modo preponderante como acidentes da história (onde os refúgios se localizavam), em vez de tetratatem cotrespondências otecisas entre as espécies e seus ambientes.

As evidências de alterações na vegetação após a última retração das geleiras sugetem consequências prováveis do aquecimento global (possivelmenre de 3°C nos próximos 100 anos), que

compliance comparation a qued mento globar

é previsto como resultado de aumentos contínuos do dióxido de carbono atmosférico (discutido em detalhes nas seções 2.9.1 e 18.4.6). Contudo, as escalas são completamente diferentes. O aquecimento pos-glacial ocorreu ao longo de 20 mil anos, e as mudanças na vegetação processaram-se em taxas menotes. Porém, as projeções atuais para o século XXI determinam uma amplitude de deslocamento das árvores a taxas de 30 a 500 km pot século, em comparação às taxas de 20 a 40 km por século, típicas do passado (excepcionalmente, de 100 a 150 km). Chama a atenção o fato de que a única extinção de uma espécie atborea com datação exata, a da Picea critchfeldii, ocorreu há cerca de 15 mil anos, em um periodo de aquecimento pós-glacial especialmente rapido (Jackson e Weng, 1999). Evidentemente, mudanças ainda mais rápidas no futuro poderiam resultar em extinções de muiras ourras espécies (Davis e Shaw, 2001).

#### 1.4.4 Convergêncías e paralelismos

estocouras ada ottas e nonclogas O ajuste entre a natuteza dos organismos e seu ambiente muitas vezes pode set visto como uma similaridade de forma e comportamento entre os ot-

ganismos vivendo em um ambiente semelhante, mas pertencentes a linhas filéticas diferentes (isto é, tamos diferentes da áryote evolutiva). Tais semelhanças também enfraquecem ainda mais a idéia de que para cada ambiente existe um único organismo petfeito. Essa tendência é convincente em particular quando as linhas filéticas estão muito afastadas umas das outtas e quando papéis semelhantes são desempenhados por esttututas com origens evolutivas completamente diversas, ou seia, quando as estruturas são análogas (com superficial semelhança em forma ou função), mas não homólogas (derivadas de uma estrutura equivalente, a partir de um ancestral comum). Quando isso ocorre, dizemos que há evolução convergente. Muitas espermatófitas e algumas pteridófitas, por exemplo, usam o apoio de outras plantas para ascender no dossel da vegeração e, assim, ter acesso a mais luz do que se dependessem de seus próprios tecidos de sustentação. Essa capacidade de ascender evoluiu em muitas famílias distintas, e órgãos completamente diversos transformatam-se em estruturas escandentes (Figura 1.15a): elas são estruturas análogas. Em outras espécies vegetais, o mesmo tipo de ótgão transformou-se em estruturas totalmente diferentes com funções bem distintas por isso, elas são homólogas (Figura 1.15b).

Outros exemplos podem ser usados para mostrar os paralelismos nas rotas evolutivas em grupos separados que irradiatam após serem isolados uns dos outros. O exemplo clássico de tal evolução paralela é a radiação entre os mamíferos placentários e marsupiais. Os marsupiais chegaram ao continente australiano no período Cretáceo (há cerca de 90 milhões de anos), quando os únicos outros mamífetos presentes eram os curiosos monottemados ovíparos (atualmente reptesentados somente pelas équidnas espinhosas [Tachyglossus aculeatus] e o ornitotrinco bico-de-pato [Ornithorynchus anatinus]). Ptoduziu-se, então, um processo evolutivo de radiação, que, em muitos aspectos, se compara exatamente ao ocotrido nos ma-

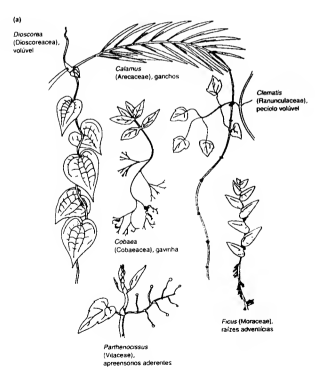


FIGURA 1.15 Uma diversidade de características morfológicas de espermatófitas escandentes. (a) Características estruturais análogas, isto é, derivadas de transformações de partes vegetativas totalmente diferentes, como, por exemplo, láminas fotiares, peciotos, caules e raizes (continua).

#### 20 PARTE 1 - ORGANISMOS

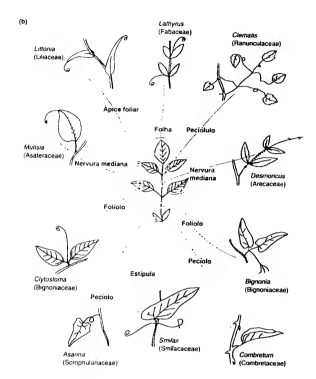


FIGURA 1.15 (continuação) (b) Características estruturais homólogas, ou seja, derivadas de modificações de um mesmo órgão (a folha) representadas por meio de uma folha idealizada no centro da figura (cortesia de Alan Bryant).

miferos placentários em outros continenres (Figura 1.16). A sutileza dos paralelismos, tauto na forma dos organismos quanto no seu estilo de vida é tão notável que fica difícil evitar a interpretação de que os ambientes de placentários e marsupiais propiciaram oportunidades similares, às quais os processos evolutivos dos dois grupos responderam de maneiras semelliantes

 O sijuste ant a comunidades e seus ambientes

#### 1.5.1 Biomas terrestres

Antes de examinar as diferenças e semelhanças entre comunidades, é necessário considerat os grandes agrupamentos, os "biomas", nos quais os biogeógrafos reconhecem noráveis diferenças na flora e na fauna de diversas partes do mundo. O número de biomas distinguiveis é uma questão de ponto de vista. Eles certamente exibem transição de um para outro, e

limites bem-definidos são mais uma conveniência para cartógrafos do que uma realidade da natureza. Descrevemos oito biomas terrestres e ilustramos sua distribuição global na Figura 1.17, bem como mostramos de que forma eles podem estar relacionados à temperatura e à precipitação anuais (Figura 1.18) (ver Wodward, 1987, para uma explanação mais detalhada). Îndependentemente da classificação adotada, e necessário compreender a rerminologia que descreve e distingue esses biomas, quando considerarmos questões-chave mais tarde neste livro (em especial nos Capitulos 20 e 21). Por que existem mais espécies em algumas comunidades do que em outras? Algumas comunidades têm composições mais estáveis do que outras e, se isso acontece, por qué? Ambientes mais produtivos sustentam comunidades com maior diversidade? Ou comunidades com maior diversidade usam de maneira mais produtiva os recursos disponiveis?

A tundra (ver Figura 1 do encarte) tuncra ocorre ao redor do Circulo Ártico, além do limite das árvores. Pequenas áreas de tundra também são encontradas em ilhas subantárticas do hemisfério sul. A



FIGURA 1 Tundra ártica, Groenlándia (cortesia de J. A. Vickery).

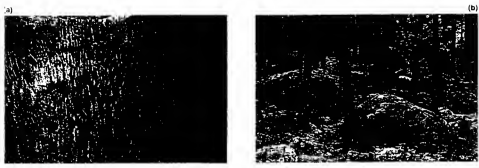


FIGURA 2 Florestas de coniferas: (a) vista aérea de uma floresta de coniferas, em Alberta, Canadá (© Planet Earth Pictures/Martin King) e (b) loresta de priheiros no outono, na Suécia (© Planet Earth Pictures/Jan Tove Johansson).

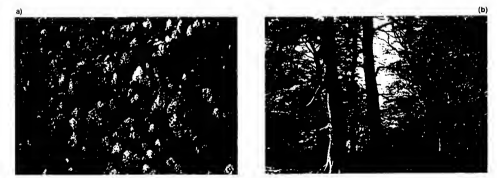


FIGURA 3 Florestas temperadas: (a) floresta mista no outono, na Carolina do Norte, EUA (© The Image Bank/Arthur Mayerson) e (b) floresta de faias no final do verão, em Harburn, Escócia (© Ecoscene/Wilkinson).

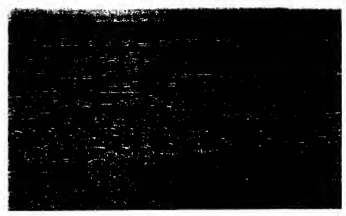


FIGURA 4 Savana. Manadas imensas de grus e zebras comuns, vistas do Naabi Hill, Serengeti, Tanzánia (© Images of Africa/David Keith Jones).

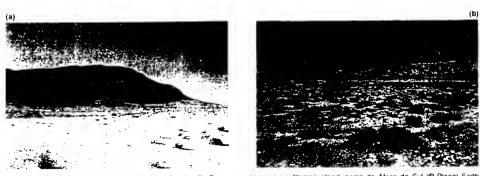


FIGURA 5 Deserto (a) no verão, em Namaqualand, e (b) flores de primavera em Namaqualand, oeste da África do Sul (© Planet Earth Pictures/J MacKinnon)





FIGURA 6 Floresta pluvial. (a. b) Floresta densa no sudoeste de Uganda (© Images of Africa/David Keith Jones)

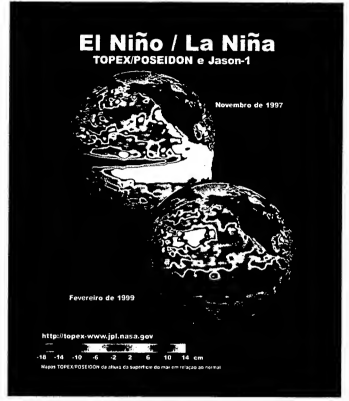
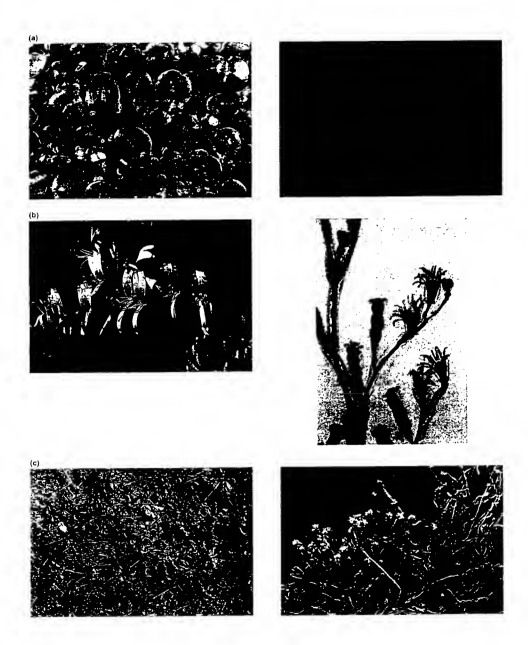


FIGURA 7 Mapas de exemplos de eventos de El Niño (novembro de 1997) e La Niña (levereiro de 1999), em termos de altura do mar acima de niveis médios. Mares mais quentes são mais altos, por exemplo, uma altura do mar de 15 a 20 cm abaixo da média equivale a uma anomalia de temperatura de aproximadamente 2 a 3°C (lmagem de http://topex-www.jpl.nasa.gov/science/images/el-nino-la-ninajpg ) (ver Figura 2.11. cortesia da NASA JPL-Caltech).





FIGURA 8 Condições tipicas de inverno, quando o índice da NAO é positivo ou negativo. São indicadas as condições mais do que habitualmente quentes (vermelho), finas (azul), secas (taranja) ou úmidas (azul-turquesa) (Imagem de http://www.ldeo.columbia.edu/NAO/) (ver Figura 2.11)



1



FIGURA 9 Plantas (a esquerda) e animais (à direita) modulares, sendo mostradas as semelhanças mortológicas entre eles. (página anierior) (a) Organismos modulares com crescimento em partes lentifia d'água (Lenna sp.) e Hydra sp. (b) Organismos livremente ramificados nos quais os módulos estado dispostos como "péndulos" um ramo vegetativo de uma planta superior (Lonicera japonica) com folhas (muitos módulos) e um ramo florifero, e uma colônia de hidroides (Obelia) com modulos alimentares e reprodutivos. (c) Organismos estoloniferos cujas colônias se expandem lateralmente e permanecem ligadas pelos "estolôes" ou rizomas, individuo de moranguinho (Fragaria) se expandindo por meio de estolôes e uma colônia do hidroide Tabularia crocea. (nesta pagina) (d) Colônias de módulos firmemente dispostos: uma moita de Saxifraga bronchiatis e um segmento do corai Turbinana reniformis. (e) Módulos acumulados em um suporte morto, porém persistente: um carvalho (Quercus robur), em que o suporte está constituído de tecidos antenormente vidandos mortos derivados de outros módulos, e uma gorgônia coralinea, cujo suporte é formado principalmente de tecidos calificados de módulos antenormente vidante. (S) Visuals Unlimited/Larry Stepanowicz; (b) à esquerda, © Visuals Unlimited/Larry Stepanowicz; (b) a esquerda esquerd

([a] a esquerda. © Visuals Unlimited/John D Cunningham, à direita. © Visuals Unlimited/Larry Stepanowicz; [b] à esquerda, © Visuals Unlimited/Larry Stepanowicz; [b] à esquerda, © Visuals Unlimited/Stepanowicz; [c] à esquerda, © Visuals Unlimited/Stepanowicz; [c] à esquerda, © Visuals Unlimited/Darry Stepanowicz; [b] à esquerda, © Visuals Unlimited/Darry Stepanowicz; [c] à esquerda, © Visuals Unlimited/Darry Stepanowicz; [c] à esquerda, © Visuals Unlimited/Darry Stepanowicz; [c] à direita, © Visuals Unlimited/Darry Stepanowicz; [c] à esquerda, © Visuals Unlimited

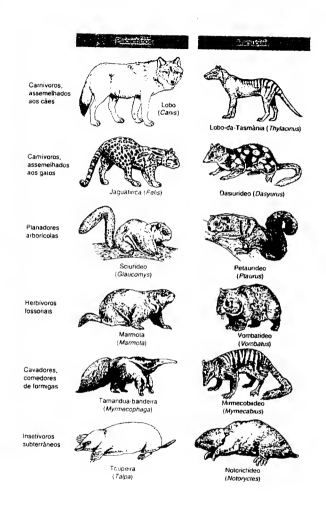


FIGURA 1.16 Evolução paralela de mamiferos marsupiais e placentários. Os pares de espécies são similares tanto em aparência quanto em hábito e geralmente, em estilo de vida.

tundra "alpina" é encontrada sob condições similares, mas em altitude elevada. O ambiente é caracterizado pela presença do permafiost – água permanentemente congelada no solo – enquanto a água líquida está presente apenas por curtos períodos do ano. A flora típica inclui líquiens, musgos, ciperáceas e árvores anãs. Os insetos têm atividade sazonal bem-definida, e a fauna nativa de aves e mamíferos é enriquecida no verão por espécies migratórias de latitudes mais quentes. Em áreas mais frias, gramíneas e ciperáceas desaparecem, não permanecendo qualquer planta enraizada no permafiost. A vegetação, que consiste basicamente apenas em líquens e musgos, dá lu-

gar. por sua vez, ao deserto polar. O número de espécies de plantas superiores (isto é, excluindo musgos e liquens) decresce do Baixo Ártico (cerca de 600 espécies na América do Norte) para o Alto Ártico (norte de 83°, p. ex., com cerca de 100 espécies na Groenlándia e na Ilha Ellesmere). A flora da Antártica, ao contrário, contém apenas duas espécies nativas de plantas vasculares e alguns liquens e musgos, que sustentam poucos invertebrados pequenos. A produtividade e a diversidade biológicas da Antártica estão concentradas na costa e dependem quase inteiramente de recursos forneci dos pelo mar.

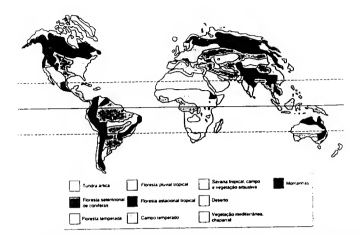


FIGURA 1.17º Distribuição mundial dos maiores biomas de vegetação (segundo Audesirk e Audesirk, 1996)

'N de RT Esta figura exibe generalizações que, em se tratando de biomas brasileiros, merecem algumas especificações

1 Os "campos temperados" do mapa estendem-se até o Brasil Centrat, o que é uma imprecisão, pois diferentes fatores geomorfológicos e climáticos condicionam a existência de tipos distintos de campos (estepes), como os da campanha do sudoeste gaucho e os de altitude nas Regiões Sul e Sudeste do Brasil, por exemplo.

2 A "floresta pluvial tropical" costeira (Floresta Atlàntica ou Floresta Ombrofila Densa, conforme denominação oficial brasileira) ocupa uma faixa da Região Nordeste até o Rio Grande do Sul. Este tipo de floresta apresenta muitas diferenças (floristicas e faunisticas, entre outras) ao longo dessa extensa faixa de distribuição, além de ser bastante distinta a Floresta Amazônica (identificada na legenda da figura pela mesma cor e denominação).

3 Na área representada por "savana tropical, campo e vegetação arbustiva" devem ser distinguidos, principalmente, o cerrado (savana, especialmente bem representada no Brasit Central) e a caatinga nordestina

4. A área de "Floresta estacional tropical" reune parte da caatinga nordestina e as florestas estacionais tropicais e subtropicais, que são bem distintas sob vários aspectos

A taiga ou floresta setentrional de coniferas (ver Figura 2 do encarte) ocupa um amplo cinturão ao longo da América do Norte e da Eurásia. A água líquida não fica disponível por um grande período do inverno, e as plantas e muitos animais têm uma marcada dormencia, durante a qual o metabolismo é bastante lento. Em geral, a flora arborea é muito limitada. Em áteas com invernos menos rigorosos, pode haver predominância de pinheiros (especies de Pinus, todas perenifólias) e arvores deciduas (caducifólias), como o lariço (Larix), a bétula (Betula) ou o álamos (Populus), frequentemente compondo florestas mistas. Mais para o norte, essas espécies dão lugar a flotestas de uma unica espécie de espruce (Picea), que cohrem áreas imensas. A principal restrição ambiental nas áreas de florestas setentrionais de espruce é a presença do permafrost, criando uma seca, exceto quando o sol aquece a superfície. O sistema de raizes do espruce pode desenvolver-se na camada superficial do solo, da qual as árvores extraem a água durante a curta estação de crescimento.

S . L. 1001-0413

As florestas temperadas (ver Figura 3 do encarte) se estendem desde as florestas mistas de coníferas e latifoliadas de grande parte da América do Norte e norte da Europa Central (onde pode haver seis meses de temperaturas de congelamento) até as floresras úmidas de árvores perenifólias latifoliadas, encontradas nos limites de baixas latitudes do bioma - na Flórida e na Nova Zelándia, por exemplo. Na maioria das florestas temperadas, entretanto, existem períodos do ano em que o suprimento de agua líquida é pequeno, pois a evaporação potencial supera a soma da precipitação e da água disponível no solo. As árvores deciduas, domina na maioria das florestas remperadas, perdem suas folhas no outono e tornam-se dormentes. No chão da floresta, com frequência ocorrem diferentes espécies de ervas perenes, em particular aquelas que crescem com rapidez na primavera, antes do desenvolvimenro de uma nova folhagem arbórea. As florestas temperadas tamhém proporcionam recursos alimentares para animais que em geral tem ocorrência marcadamente sazonal. Muitas das aves de florestas temperadas são migratórias que retornam na primavera, enquanto no restante do ano se encontram em biomas mais quentes.

O campo ocupa as partes mais secas de regiões temperadas e tropicais. Os campos temperados possuem muitos nomes regionais: es-

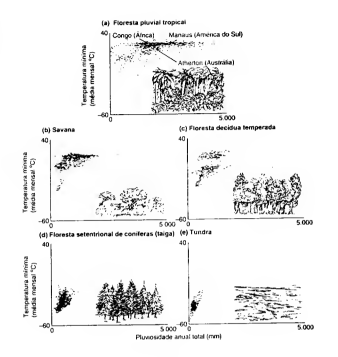


FIGURA 1.18 A variedade de condições experimentadas em ambientes terrestres pode ser descrita em termos de sua pluviosidade anual e média das temperaturas minimas mensais. Amplitude de condições experimentadas em (a) floresta pluvial tropical, (b) savana, (c) floresta decidua temperada, (d) floresta setentrional de conileras (taiga) e (e) tundra (segundo Heal et al., 1993, © UNESCO).

tepes, na Ásia; pradarias, na América do Norte; pampas, na América do Sul, e veldt, na África do Sul. Campo tropical ou savana (veja Figura 4 do encarte) é o nome empregado à vegetação tropical que varia desde um campo herbáceo até uma matriz campestre com árvores esparsas. Quase rodos esses campos temperados e tropicais são submetidos a tima seca periodica, mas o papel do clima na definição da sua vegeração é quase completamente sobrepujado pelos efeitos do pastejo animal, que limitam a presença de espécies apenas aquelas capazes de se recuperar da desfoliação frequente. Na savana, o fogo é também um perigo comum na estação seca e, da mesma forma que os animais pastejadores, ele inclina o equilibrio da vegetação em detrimento das árvores e a favor das espécies campestres. Contudo, há tipicamente uma grande ingestão de alimento alternada com escassez, e, como consequencia, os herbivoros de grande porte padecem de fome extreina (e mortalidade) nos anos mais secos. Uma abundáncia sazonal de sementes e insetos sustenta populações grandes de aves migratórias, mas poucas especies podem encontrar recursos suficientes para serem residentes durante o ano inteiro.

Muitos desses campos naturais têm sido substituídos por "campos" cultivados anualmente com trigo, aveia, cevada, cen-

teio e milho. Essas gramíneas anuais de regiões temperadas, juntamente com o arroz nos trópicos, fornecem o alimento básico das populações humanas em rodo o mundo. Nos limires mais secos do bioma, muitos dos campos são "manejados" para produção de carne ou leite, algumas vezes impondo ao homem um estilo de vida nômade. As populações naturais de animais pastejadores foram diminuídas em favor de bovinos, ovinos e caprinos. De todos os biomas, esse é o mais cobiçado, usado e transformado pelo homem.

O chaparral ou maqui ocorre em 1. 3.23 (4.) climas do tipo mediterrâneo (ameno, ventos úmidos e verão seco), na Europa, na Califórnia, no noroeste do México e em algumas áreas pequenas da Austrália, do Chile e da África do Sul. Ele se desenvolve em regiões cuja precipitação é inferior à dos campos temperados e é dominado por plantas lenhosas arbustivas de folhas duras e crescimento lento, resistentes a seca. As plantas anuais são também comuns em regiões de chaparral durante o inverno e começo de primaveta, quando as chuvas são mais abundantes. O chapatral está sujeito a queimadas periodicas; muitas plantas produzem sementes que germinam apenas após o fogo, enquanto outras podem rebrotar com deserto

Os desertos (ver Figura 5 do encarte) são encontrados em áreas que experimentam extrema escassez de água:

a precipitação em geral é menor do que 250 mm por ano, muito imprevisível e consideravelmente menor do que a evaporação potencial. O bioma abrange uma gama muito ampla de temperaturas, desde desertos quentes, como o do Sahara, até muito frios, como o Gobi, na Mongólia. Na sua forma mais extrema, os desertos quentes são demasiado áridos para manter qualquer vegetação; eles são tão desprovidos de vegetação quanto os desertos frios da Antártica. A precipitação em deserros áridos, suficiente para propiciar o crescimento de plantas, apresenta sempre ocorrência imprevisível. A vegetação de deserto enquadra-se em dois padrões de comportamentu nitidamente contrastantes. Muitas espécies têm um estilo de vida oportunista e são estimuladas á germinação pelas chuvas imprevisíveis. Elas crescem rapidamente e completam sua història de vida começando a produzir novas sementes depois de poucas semanas. Essas são as espécies que podem ocasiunalmente fazer um deserto florir. Um padrão diferente de comportamento de plantas de desertos áridos é ser perene com processos fisiológicos lentos. Os cactos e outras suculentas, além de espécies arbustivas de pequeno porte com folhas pequenas, espessas e frequentemente pilosas, podem fechar seus estômatos (aberturas por onde ocorrem as trocas gasosas) e tolerar longos períodos de inatividade fisiológica. A telativa pobreza de vida animal nos desertos áridos reflete a produtividade baixa da vegetação e a indigestibilidade de grande parte

Norestra 1. s.

A floresta pluvial tropical (ver Figura 6 do encarte) é o bioma mais produrivo da Terra - um resultado da coincidência da alta radiação solar rece-

bida durante o ano com as chuvas regulares e abundantes. A produtividade è esmagadoramente mais alta no denso dossel florestal de folhagem perene. A floresta pluvial tropical è escura no nível do solo, exceto onde as árvores caem e provocam clareiras. Com frequência, muitas espécies arbóreas permanecem ano após ano em estágios de plantulas e juvenis e crescem somente quando se forma uma clareira no dossel acima delas. Além das árvores, a vegetação é amplamente compusta de tipos morfológicos que alcançam o dossel de maneira vicariante, elas tanto ascendem e depois se misturam às copas das árvores (trepadeiras e lianas, incluindo muitas espécies de figueiras) quanto crescem como epífitas, enraizadas nos ramos úmidos superiores. Na floresta pluvial rropical, a maior parte das espécies, tanto de animais como de plantas, é ativa dutante o ano, embora as plantas possam florescer e amadurecer os frutos em seguência. Essas florestas possnem uma riqueza em espécies muito grande, e as comunidades raramente ou nunca se tornam dominadas por uma ou poucas espécies. A diversidade de árvores nas florestas pluviais proporciona uma correspondente diversidade de recursos para herhívoros e demais componentes da cadeia alimentar. Erwin (1982) estimou que existem 18.000 espécies de besouros em 1 ha de floresta pluvial panamenha (comparadas com apenas 24.000 em toda a extensão dos Estados Unidos e do

Todos esses biomas são terrestres nomas aquaticos? Os ecologos de ambientes aquáticos

poderiam também sugerir um conjunto de biomas, embora a tradição seja, em geral a dos biomas terrestres. Poderíamos distinguir nascentes, rios, acudes, lagos, estuários, zonas costeiras, recifes de coral e oceanos profundos, entre outros tipos característicos de comunidades aquáticas. Para os propósitos deste livro, reconhecemos apenas dois biomas aquáticos: o marinho e o de *àqua doce*. Os oceanos cobrem cerca de 71% da superficie terrestre e alcançam profundidades superiores a 10 mil metros. Eles abrangem desde regiões onde a precipitaçãu excede a evaporação até regiões onde acontece o oposto. Existem movimentos massivos dentro desse corpo de água que evitam o desenvolvimento de grandes diferencas nas concentrações de sal (a concentração média é por volta de 3%). Dois farores principais influenciam a atividade biológica dos oceanos. A radiação fotossinteticamente ativa é absorvida à medida que penetra na água, de modo que a fotossíntese fica resttita à região superficial. Os nutrientes minerais, em especial nirrogênio e fósforo, apresentam-se em geral tão diluídos que limitam o desenvolvimento potencial da biomassa. As águas pouco profundas (p. ex., regiões costeiras e estuários) tendem a tet atividade hiológica alta, porque recebem aporte mineral do continente e a perda de radiação incidente é menor do que se atravessasse águas mais profundas. Uma atividade biológica intensa também ocorre onde as águas ticas em nutrientes, provenientes das profundezas oceánicas, chegam à superficie; isso é responsável pela concentracão de muitos dos estoques pesqueiros nas águas do Ártico

Os biomas de água doce ocorrem em especial no curso da drenagem do continente para o mar. A composição química da água varia muito, dependendo da sua origem, da sua taxa de fluxo e dos aportes de matéria orgânica procedentes da vegetação que vive dentro ou no entorno do ambiente aquático Nas bacias de captação de água com taxa de evaporação alta. pode ser produzida uma acumulação de sais a partir da lixiviação terrestre, sendo possível que as concentrações superem amplamente às dos uceanos; podem ser formados lagos salgados ou mesmo salinas, nas quais a vida é muito restrita. Mesmo em zonas aquáticas, a água líquida pode estar indisponível, como é o caso das regiões polares.

A comparação entre biomas permite apenas um reconhecimento aproximado dos tipos de diferenças e semelhanças que ocorrem entre comunidades de organismos. Dentro dos biomas, existem padrões de variação, tanto em pequena quanto em grande escala, na estrutura de comunidades e nos organismos que as habitam. Além disso, como se verá a seguir, o que caracteriza um bioma não é necessariamente a espécie particular que lá vive.

#### 1.5.2 Os "espectros de formas de vida" das comunidades

lá ressaltamos a importância crucial do isolamento geográfico em possibilitar que as populações se distingam por seleção. A distribuição geográfica de espécies, de gêneros, de famílias e mesmo de categorias taxonômicas superiores de vegetais e-animais com frequência refletem essa divergência geográfica. Todas as espécies de lémures, por exemplo, são encontradas sumente na ilha de Madagascar. De modo semelhante, 230 espécies do gênero Eucalyptus (eucalipto) ocorrem naturalmente na Austrália (e duas ou três na Indonésia e Malásia). Os lémures e os eucaliptos ocorrem nesses locais porque lá eles evoluíram, e não porque esses são os únicos lugares onde eles poderiam sobreviver e prosperar. Na verdade, muiras espécies de Eucalyptus cresceram com grande sucesso e se propagaram rapidamente quando foram introduzidas na Califórnia un no Quénia. Um mapa da distribuição natural de lêmures no mundo nos diz inuito sobre a história evolutiva desse grupo. Porém, quanto ao relacionamento do grupo com um bioma, o máximo que se pode dizer é que os lêmitres são um dos constituintes do bioma floresta pluvial tropical em Madagascar.

De modo similar, alguns biomas na Australia incluem certos mamíferos marsupiais, e os mesmos biomas em outras partes do mundo são hábitats para os equivalentes placentários de tais mamíferos. Um mapa de biomas, então, com frequência, não representa um mapa de distribuições de espêcies. Em vez disso, reconhecemos diferentes biomas e diferentes tipos de comunidades aquáticas pelos tipos de organismos que neles vivem. Como podemos descrever suas semelhancas de modu que possamos classificá-los, compará-los e mapeá-los? Ao dedicar-se a essa questão, o biogeógrafo dinamarquês Raunkiaer desenvolveu, em 1934, sua idéia sobre "formas de vida", um profundo discernimento no significado ecológico das formas vegetais (Figura 1.19). Ele usou, então, o espectro de formas de vida presentes em diferentes tipos de vegetação como um meio de descrever seu caráter ecológico.

enspicaceo de Linksacc

As plantas crescem pelo desenvolvimento de novos ramos, a partir das gemas que se localizam nas extremidades de caules e nas axílas das folhas.

Dentro das gemas, as células meristemáticas são a parte mais sensível de rodo o caule - o "calcanhar-de-Aquiles" das plantas Raunkiaer sustentou que as maneiras como essas gemas são protegidas em diferentes plantas são poderosos indicadores dos riscos presentes em seus ambientes e podem ser usadas para definir as diversas formas vegetais (Figura 1.19). Assim, as arvores apresentam suas gemas nas partes altas, tutalmente expostas ao vento, ao frio e à seca; Raunkiaer denominou-as fanerófitas (do greco, phanero, "visível"; phyte, "planta"). Muitas ervas perenes, ao contrário, formam almofadas ou moitas nas quais as gemas nascem acima do nivel do solo, mas são protegidas da seca e do frio na densa massa de folhas e ramos velhos (caméfitus: "plantas sobre o nível do solo"). As gemas Embora um tipo particular de organismos seja caracteristisão mais bein-protegidas quando formadas na superfície do

solo (hemicriptòfitas: "plantas semi-ocultas") ou em órgãos de armazenamento dormentes e enterrados (bulbos, tubérculos e tizomas - criptófitas: "plantas ocultas" ou geófitas: "plantas de subsolo"). Isso permite que as plantas tenham um crescimento ràpido e florescam antes de voltarem a um estado de dormência. Pot fim, uma importante categoria que consiste em plantas anuais que dependem de sementes dormentes para manterem suas populações através de estações secas e frias (teròfitas: "plantas de verão"). As teròfitas são plantas de desertos (elas perfazem um total de cerca de 50% da flora do Vale da Morte), dunas de areia e hábitats repetidamente perturbados. Elas incluem também ervas anuais, que colonizam terras aráveis, jardins e terrenos urbanos abandonados.

Todavia, è bem provável que não haja vegetação que consista inteiramente em uma única forma de crescimento. Toda vegetação contém uma mistura, um espectro, das formas de vida de Raunkiuer. A composição do espectro em qualquer hábitat em particular permite aos ecólogos realizar uma descrição resumida de sua vegeração. Raunkiaer comparou tais espectros com um "espectro global" obtido por amostragem a partir de um cumpêndio de todas as espécies conhecidas em sua época (o Index Kewensis), distorcido pelo fato de que os trópicos eram, e ainda continuam, relativamente inexpiorados. Assim, pot exemplo, reconhecemos uma vegetação do tipo chaparral quando a vemos no Chile, na Austrália, na Califórnia ou em Creta, porque os espectros de formas de vida são similares. As taxonomias detalhadas de suas floras e faunas poderiam apenas enfatizar o quanto elas são diferentes.

As faunas são consideradas estreitamente vinculadas ás floras, u que se constata, ao menos, na majoria dos herbivoros com telação à sua dieta. Os catnivoros terrestres distribuem-se de forma muito mais ampla do que suas presas herbivoras, mas a distribuição de herbivoros ainda confere aos carnívoros uma ampla fidelidade em relação à vegetação. Os botânicos tendem a se empenhar mais na classificação de floras do que os zoólogos em classificar faunas, mas uma tentativa interessante de classificar faunas comparou os marniferos de florestas na Malásia, no Panamá, na Austrália e no Zaire (Andrews et al., 1979). Eles foram classificados em carnivoros, herbívoros, insetívoros e onívoros: tais categorias foram subdivididas em animais aéreos (principalmente morcegos e raposas-voadoras), urhoricolas (habitanres de árvores), trepadores e pequenos mamíferos de solo (Figura 1.20). A comparação revela alguns contrastes e semelhanças fortes. Por exemplo, os espectros de diversidade ecolúgica para as florestas australianas e malaias foram muito similares, apesar de suas faunas serem taxononiicamente distintas - os mamíferos australianos são marsupiais, e os da Malásia são placentários.

#### 1.6 A diversidade dos ajustes dentro das comunidades

co de uma situação ecológica peculiar, é bem provável que

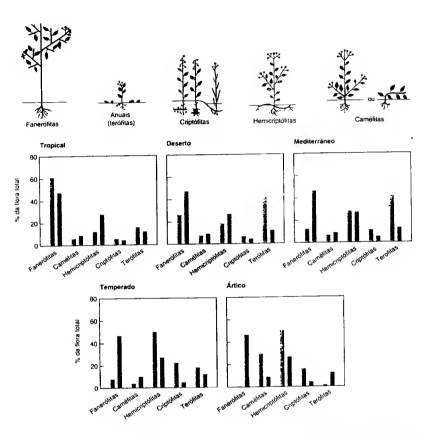


FIGURA 1.19 Os desenhos na parte superior da figura representam a vanedade de formas vegetais distinguidas por Raunkiaer, com base na localização de suas gemas (mostradas em negnto). Abaixo, estão os espectros de formas de vida para cinco biomas diferentes. As barras colondas mostram a porcentagem da flora total que é composta de espécies com cada uma das cinco formas de vida diferentes. As barras em cinza representam as proporções das várias formas de vida na flora mundial, para comparação (de Crawley, 1986).

ele seja apenas uma parte de uma comunidade diversificada de espécies. Por isso, uma análise satisfatória deve mais do que identificar as semelhanças que permitem aos organismos viver no mesmo ambiente – é preciso também tentat explicar por que espécies que vivem no mesmo ambiente apresentam, muitas vezes, tantas diferenças. Até certo ponto, essa "explanação" de diversidade é um exercício trivial. Não chega a surpreender que uma planta urilizando luz solar, um fungo vivendo sobre a planta, um herbívoro predando a planta e um verme parasito vivendo em um herbívoro coexistam na mesma comunidade. Por outro lado, a maioria das comunidades também contém uma varieda-

de de espécies diferentes, todas estruturadas e vivendo (ao menos superficialmente) de maneira bastante semelhante Existent vários elementos em uma explanação para essa diversidade.

#### 1.6.1 Os ambientes são heterogêneos

Na natureza, não existem ambientes homogêneos. Mesmo uma cultura de microrganismos homogeneizada por agitação continua é heterogênea, porque ela tem um limite – as paredes do recipiente da cultura –, e os microrganismos com frequência

se subdividem em duas formas: uma que fica aderida às paredes e outra que permanece livre no meio de cultura.

O grau de heterogeneidade de um ambiente depende da escala do organismo que o percebe. Para uma semente de mostarda, um grão de solo é uma montanha; para uma lagarta, uma folha pode representar a dieta da vida inteira. A germinação de uma semente à sombra de uma folha pode ser inibida, e uma semente que se encontra fora da influência da sombra poderá germinar livremente. Ao observador humano, o que aparece como um ambiente homogêneo, para um organismo dentro dele pode ser um mosaico do intoletável e do adequado.

Pode também tratar-se de gradientes no espaço (p. ex., altitude) ou no tempo. Este último pode ser ritmico (como os ciclos diários e sazonais), direcional (como a acumulação de um poluente em um lago) ou errático (como queimadas, tempostades de granizo e tufões).

A heterogeneidade manifesta-se repetidas vezes nos capítulos subsequentes – em parte pelos desafios que ela impõe aos organismos em movimento de mancha para mancha (Capítulo 6), em parte por causa da variedade de oportunidades que ela proporciona para diferentes espécies (Capítulos 8 e 19) e em parte porque ela pode alterar comunidades pela interrupção do que seria uma marcha constante para um estado de equilíbrio (Capítulos 10 e 19).

#### 1.6.2 Pares de espécies

Conforme já observamos, a existência de um tipo de organismo em uma área imediatamente a diversifica para outros organismos. Ao longo de sua vida, um organismo pode aumentar a diversidade do seu ambiente, contribuindo com excrementos, utina, folhas mortas e, por fim, com seu corpo morto. Durante sua vida, seu corpo pode servir como um local em que ourras espécies encontram seus hábitats. Na verdade, alguns dos ajustes mais fortemente estabelecidos entre organismos e seu ambiente são aqueles em que uma espécie desenvolveu uma dependência em relação à outra. Isso é o que acontece em muitas relações entre consumidores e seus alimentos. As síndromes de forma, de comportamento e de metabolismo, em conjunto, resttingem o animal dentro do seu estreito nicho alimentar e negam a ele acesso ao que podem patecer alimentos alternativos apropriados. Alguns ajustes estreitos semelhanres são características das relações entre patasitos e seus hospedeiros. As diferentes interações em que uma espécie é consumida por outra são temas dos Capírulos 9 a 12

Quando duas espécies desenvolveram uma dependência mútua, o ajuste pode ser ainda mais estreito. No Capítulo 13. examinaremos rais "mutualismos" de forma detalhada. A associação de bactétias fixadoras de nitrogênio com raízes de leguminosas e as relações, muitas vezes extremamente preci-

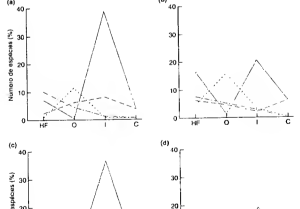


FIGURA 1.20 Porcentagens de mamiteros florestais em diferentes categorias de hábitais quanto à locomoção e ao forrageio, em comunidades: (a) na Malásia, todas as áreas com florestas (161 espécies), (b) em floresta seca do Panamá (70 espécies), (c) na Austrália, floresta do Cabo York (50 espécies) e (d) no Zaire, floresta Irangi (96 espécies). C = carnivoros; H = herbivoros e fungivoros; 1 = insetivoros, 0 = onivoros, (\_\_\_\_) = aéreos; (...\_,) = arbóreos, (\_\_\_\_) = trepadores; (-\_\_\_) = pequenos mamiteros de sofo (de Andrews et al., 1979).

sas, entre insetos polinizadores e suas flores, são dois bons exemplos de mutualismo.

A evolução para uma tolerância definitiva pode ser produzida quando uma população foi exposta a variações dos fatores físicos do ambiente, como, por exemplo, uma estação de crescimento curta ou um risco grande de geada ou seca. O fator físico em si não pode mudar ou se desenvolver como resultado da evolução dos organismos. Ao contrátio, quando membros de duas espécies interagem, a mudança em cada uma delas produz alterações na vida da outra, e ambas podem gerar forças seletivas que dirigem a evolução da outra espécie. Em um processo coevolutivo como esse, a interação entre duas espécies pode mostrar uma escalada contínua. O que observamos, então, na natureza, são pares de espécies que se impulsionaram mutuamente para vias de especialização sempre mais estreitas - um ajuste cada vez mais intimo.

#### 1.6.3 Coexistência de espécies similares

Assim como não é surpresa que espécies com funções bem distintas coexistam dentro da mesma comunidade, as comu-

nidades também mantêm, em geral, uma diversidade de espécies desempenhando funções aparentemente similares. As focas da Antártica são um exemplo. Actedita-se que as focas ancestrais evoluíram no hemisfério notte, onde estão presentes como fósseis do Mioceno, mas um grupo de focas se deslocou para águas mais quentes do sul e provavelmente colonizou a Antártica no final do Mioceno ou começo do Plioceno (ha cerca de cinco milhões de anos). Quando elas chegaram à Antártica, o Oceano Austral possivelmente era tico em alimento e não possuía os predadores principais, da mesma forma que acontece hoje. É provável que nesse ambiente o grupo tenha experimentado uma radiação evolutiva (Figura 1.21). Por exemplo, a foca Weddell se alimenta em especial de peixe e tem dentição não-especializada, a foca catanguejeita alimenta-se quase exclusivamente de krill e seus dentes são apropriados para esses crustáceos da água do mar: a foca Ross tem dentes pequenos e afiados e alimenta-se principalmente de calamar pelágico; a foca leopardo tem dentes grandes, pontiagudos e apreensores e alimenta-se de uma ampla variedade de recutsos, incluindo outras focas e, em algumas estações, pinguins.

Essas espécies competem entre si? Espécies competidotas precisam ser diferentes, se elas coexistem? Em caso afirmativo.

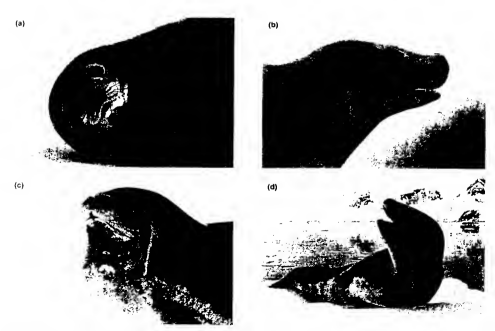


FIGURA 1.21 Focas da Antártica, espécies similares que coexistem: (a) Foca Weddell (Leptonychotes weddelln) (de Imageshop – zefa visual media uk Itd/Alamy), (b) Foca caranguejeira (Lobodon carcinophagus) (de Bryan & Cherry Alexander Photography/Alamy), (c) Foca Ross, (Omatophoca rossii) (de Chris Sattlberger/Science Photo Library) e (d) Foca leopardo (Hydrurga leptonyx) (de Kevin Schaler/Alamy)

quao diferentes elas precisam ser: existe algum limite pata sua similaridade? Espécies como as focas interagem com uma ourra, atualmente, ou a evolução no passado levou à ausência de tais interações em comunidades contemporâneas? No Capítulo 8, voltaremos a essas questões sobte espécies similares coexistentes.

Podemos actescentar, contudo, que espécies coexistentes, mesmo quando parecem ser muito similares, em geral diferem de maneira sutil - não só em sua morfologia ou fisiologia, mas também em suas respostas ao seu ambiente e na função que desempenham na comunidade da qual fazem parte. Diz-se que os "nichos ecológicos" de tais espécies são diferenciados uns dos outros. O conceito de nicho ecológico é explicado nos ptòximos dois capitulos.

#### Resumo

"Em biologia, nada tem sentido, exceto à luz da evolução". Procuramos, neste capítulo, ilustrar os processos pelos quais as propriedades de tipos diferentes de espécies totnam possível sua vida em ambientes peculiares.

Explicamos o significado da adaptação evolutiva e da teoria da evolução por seleção natural, uma teoria ecológica primeiramente elaborada por Charles Darwin, em 1859. Por meio da seleção natural, os otganismos se ajustam aos seus ambientes por setem "os mais aptos entre os disponíveis", ou "os mais aptos até o momento": eles não são "os melhores imagináveis".

A vatiação adaptativa intra-específica pode ocorrer em uma amplitude de niveis: todos representam um equilíbrio entre adaptação local e hibridação. Os ecótipos são variantes geneticamente determinadas entre populações dentro de uma espêcie que refletem ajustes locais entre os organismos e seus ambientes. Polimorfismo genético é a ocortência simultânea, no mesmo hábitat, de duas ou mais formas distintas. Exemplos dramáticos de especialização local têm sido acionados por fotças ecológicas provocadas pelo homem, em especial aquelas referentes à poluição ambiental.

Descrevemos os processos de especiação: pelos quais duas ou mais espécies novas são formadas a partir de uma espécie original, assim como o que se entende por uma "espécie", em particular uma espécie biológica. As ilhas proporcionam, de maneira incontestavel, o ambiente mais favoravel para a divergência de populações em espécies distintas.

As espécies vivem em determinado local por razões que. muiras vezes, são acidentes da história. Tal situação foi ilustrada por meio do exame de padrões insulares, dos movimentos de massas terrestres no rempo geológico, das mudanças climáticas - em especial durante os períodos glaciais do Pleistoceno (e comparamos isso com mudanças previstas como consequência do aquecimento global em curso) - e dos conceitos de evoluções convergente e paralela.

Os diversos biomas terrestres são revistos e seus equivalentes aquaticos abordados brevemente. O conceito de Raunkiaer sobre espectros de formas de vida, em especial, destaça que comunidades ecológicas podem ser fundamentalmente semelhantes, mesmo quando taxonomicamente bem distintas.

Todas as comunidades compreendem uma diversidade de espécies: uma diversidade de ajustes ao ambiente local. Contribuem pata isso a heterogeneidade ambiental, as interações entre predadores e presas, parasitos e hospedeiros e mutualistas, além da coexistência de espécies similares.



#### 2.1 Introdução

'ara compreender a distribuição e a abundância de uma espéie, devemos conhecer sua história (Capírulo 1), os recursos le que necessita (Capírulo 3), as taxas individuais de naralidale, de morralidade e de migração (Capírulos 4 e 6), as suas nterações intra e interespecíficas (Capírulos 5 e 8 a 13) e os feitos das condições ambientais. Este capítulo trata dos limies impostos aos organismos pelas condições ambientais.

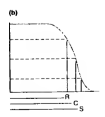
as eand cles ponem ser ateradas mas mas-cuns im-has Uma condição é um faror ambiental abiótico que influencia no funcionamento de organismos vivos. Os exemplos incluem a temperatura, a umidade relativa, o pH, a salinidade e

concentração de poluentes. A temperatura, a umidade e o o H do solo, por exemplo, podem ser alterados sob o dossel de ima floresta. Porém, ao contrário dos recursos, as condições não são consumidas ou esgoradas pelos organismos.

Para algumas condições, podemos estabelecer uma conentração ou nível órimo, em que um organismo exibe um lesempenho máximo, com sua arividade diminuindo nos niveis mais baixos e mais alros (Figura 2.1a). Todavia, devemos definir o que consideramos "melhor desempeñho". Do ponto de visra evolutivo, condições "órimas" são aquelas sob as quais os indivíduos deixam mais descendentes (são os mais apros), mas, na prática, muitas vezes é impossível dererminá-las, porque as medições da eficácia biológica deveriam ser feitas por várias gerações. Em vez disso, com freqüência medimos o efeiro das condições sobre algumas propriedades-chave, como a arividade de uma enzima, a taxa de respiração de um recido, a taxa de crescimento de indivíduos ou a sua taxa de reprodução. No entanro, o efeiro da variação das condições sobre essas diferentes propriedades muitas vezes não será o mesmo; os organismos geralmente podem sobreviver em uma gama mais ampla de condições do que lhes e permitido para crescer ou se reproduzir (Figura 2.1a).

A forma exata da curva de resposta de uma espécie varia de condição para condição. A forma generalizada de resposta, mostrada na Figura 2.1a, é apropriada para condições como temperatura e pH, para as quais existe um continuum de um nivel adverso ou letal (p. ex., congelamento ou condições muito ácidas), passando por niveis favoráveis da condição até chegar





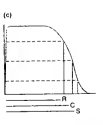


FIGURA 2.1 Curvas ilustrando os efeitos de uma série de condições ambientais sobre a sobrevivência (S), o crescimento (C) e a reprodução R) do indivíduo, (a) As condições extremas são letais; as condições extremas impedem o crescimento; apenas as condições obimas iossibilitam a reprodução, (b) A condição é letal apenas em intensidades altas, anda se aplica a sequência reprodução-crescimento-sobrevivência. (c) Semethante a (b), mas, do mesmo modo que um recurso, os organismos necessitam da condição em concentrações baixas

novamente a um nível adverso ou letal no outro extremo (dano nor calor ou alcalinidade excessiva). Todavia, existem muitas condições ambienrais para as quais a Figura 2.1b é uma curva de resposta mais apropriada - por exemplo, a maioria das toxinas, emissões radioarivas e poluentes químicos, em que uma baixa intensidade ou concentração da condição não tem um efeiro derectável, enquanto um incremento começa a causar danos e um incremento ainda maior pode ser letal. Exisre rambem uma forma diferenre de resposta às condições que são róxicas em níveis altos, mas essenciais para o crescimento em níveis baixos (Figura 2.1c). Essa é a siruação para o cloreto de sódio - um recurso essencial para animais, mas letal em concentrações alras - e para muiros elementos que são micronutrientes essenciais ao crescimento de plantas e animais (p. ex., cobre, zinco e manganês), mas que podem tornar-se lerais em concentrações mais altas, ás vezes causadas por poluição industrial.

Neste capítulo, consideraremos as respostas à remperatura muiro mais detalhadamente do que outras condições, pois ela é a condição mais importante para as vidas dos organismos, e muitas das generalizações que fazemos são relevantes para as outras condições. Antes de rerornar à remperatura, consideraremos também uma gama de outras condições — em especial os poluentes —, devido aos seus efeitos sobre o aquecimento global. Iniciaremos, rodavia, explicando a estrurura dentro da qual cada uma dessas condições deve ser compreendida: o nicho ecológico.

#### 2.2. Nichos ecológicos

A expressão nicho ecológico frequentemente é malcompreendida e mal-empregada. Ela é muitas vezes usada de maneira imprecisa para descrever o tipo de lugar onde um organismo vive, como na frase: "As floresras são os nichos dos pica-paus". Entretanto, estritamente falando, onde o organismo vive é o seu hábitat. Um nicho não è um local, mas uma idéia: um resumo das tolerâncias e necessidades de um organismo. O hábitat de um organismo intestinal seria o canal alimentar de um animal; o hábitat de um afídeo poderia ser um jardim; o hábitar de um peixe poderia ser um lago inteiro. Cada hábirar, no entanto, proporciona muitos nichos diferentes: muitos ourros organismos também vivem no intestino, no jardim ou no lago - e com estilos de vida completamente diferentes. A palavra nicho começou a ganhar sua conoração científica arual quando Charles Elton escreveu, em 1933, que o nicho de um organismo é o seu modo de vida "no sentido que falamos de ocupações ou empregos ou profissões em uma sociedade humana". O nicho de um organismo começou a ser usado para descrever como, em vez de onde, um organismo vive.

Jirtens∄es do ...1o O conceito moderno de nicho foi proposto por Evelyn Hurchinson em 1957 e se refere as maneiras pelas quais a rolerancia e a necessidade interagem

na definição de condições (Capírulo 2) e recursos (Capítulo

3) necessários a um individuo ou uma espécie, a fim de cumprir seu modo de vida. A remperatura, por exemplo, límita o crescimento e a reprodução de todos os organismos, mas organismos disrintos toleram faixas diferentes de remperatura. Essa faixa è uma dimensão de um nicho ecológico do organismo. A Figura 2.2a mostra como espécies de plantas variam nessa dimensão do seu nicho: como elas variam na faixa de remperaturas em que podem sobreviver. Porêm, existem muiras dimensões do nicho de uma espécie – sua tolerância a várias outras condições (umidade relativa, pH, velocidade do vento, fluxo da água, etc.) e sua necessidade de recursos variados. Evidentemente, o nicho real de uma espécie deve ser multifalimensional.

É fácil visualizar os estágios iniciais de construção de um nicho multidimensional. A Figura 2.2b ilustra o e hipervalume n-dimensional

modo pelo qual duas dimensões de um nicho (temperatura e salinidade) juntas definem uma área, que é parte do nicho de um camarão-da-areia. Três dimensões, como remperatura, pH e disponibilidade de um determinado alimento, podem definir um nicho com um volume (Figura 2.2c). Na realidade, considera-se um nicho como um hipervolume n-dimensional, em que n é o número de dimensões que o constituem. É dificil imaginar (e impossível delinear) um diagrama de um nicho mais realista. Contudo, a versão tridimensinal simplificada capta a ideia do nicho ecológico de uma especie. Ela é definida pelos limites onde pode viver, crescer e se reproduzir, ficando claro que o nicho é um conceito, em vez de um local. Esse conceito tornou-se um dos pilares do pensamento ecológico.

Desde que um local seja caracterizado por condições dentro de limites aceitáveis e, além disso, contenha rodos os recursos necessários a uma espécie, esta pode potencialmente nele ocorrer e persisrir. De qualquer modo, para que isso aconreça, devem ser considerados dois outros fatores. Primeiro, a espécie deve ser capaz de chegar ao local, e isso depende do seu poder de colonização e da distáncia desse local. Segundo, sua ocorrência pode ser impossibilitada pela ação de individuos de outras espécies que competem com ela ou são seus predadores.

Em geral, uma espécie tem um nicho ecológico mais amplo na ausência de competidores e predadores do

u konte tur gemertei. Alektekk

que na presença deles. Em outras palavras, a espécie pode manter uma população viável sob certas combinações de condições e recursos, desde que estas não sejam aferadas por interior distinção entre nichos fundamental e efetivo. O primeiro descreve as potencialidades torais de uma espécie; o segundo, o espectro mais limitado de condições e recursos que permitem permanência da espécie, mesmo na presença de competidores e predadores. Nichos fundamental e efetivo receberão mais atenção no Capítulo 8, quando examinarmos a competição interespecífica.

O restante desre capírulo trata de algumas dimensões das condições mais importantes dos nichos, começando com a

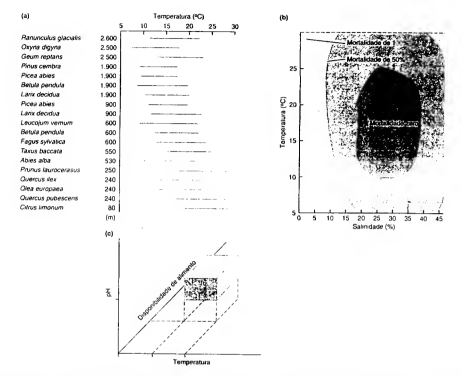


FIGURA 2.2 (a) Nicho de uma dimensão. Faixa de temperatura na qual diversas espécies vegetais dos Alpes Europeus podem atingir a fotossintese líquida com baixas intensidades de radiação (70 W m²) (de Pisek et al., 1973). (b) Nicho em duas dimensões para o camarão da areia (Crangon septemspinosa), mostrando o destino de fêmeas portando ovos em água aerada, em uma faixa de temperaturas e salinidades (de Haefner, 1970) (c) Nicho diagramático em três dimensões para um organismo aquático, mostrando um volume definido pela temperatura, pelo pH e pela disponibilidade de alimento.

temperatura; o capítulo seguinte examina os recursos, que adicionam outras dimensões deles próprios.

#### <sup>100</sup> Resposits that indipages a happaragure

#### 2.3.1 O que queremos dizer com "extremo"?

Parece muito natural descrever cerras condições ambientais como "extremas", "severas". "propícias" ou "estressantes". Pode parecer óbvio quando as condições são "extremas": o calor do meio-dia de um deserto, o frio do inverno antártico, a concentração de sal do Great Salt Lake. Porém, isso significa apenas que essas condições são extremas para nós, dadas as nossas parriculares características e tolerâncias fisiológicas. Para os cactos, não há nada extremo quanto ás condições desérticas em

que eles evnluíram: nem os redutos gelados da Antártica constiruem um ambiente extremo para os pinguins (Wharton, 2002) É ramhem fácil e perignso para o ecólogo admitir que todos os outros organismos sentem o ambiente da mesma maneira que os seres humanos. Sem dúvida, esse profissional deveria tentar ver o amhiente com "olho de verine" ou "olho de planta": enxergar o mundo como os outros o enxergam. As palavras emotivas, como severo ou propício, e mesmo as relativas, como quente e frio. deveriam ser usadas com muira cautela pelos ecologistas.

#### 2.3.2 Metabolismo, crescimento. desenvolvímento e tamanho

Os individuns respondem à temperatura essencialmente da maneira mostrada na Figura 2.1a: função prejudiçada e, por

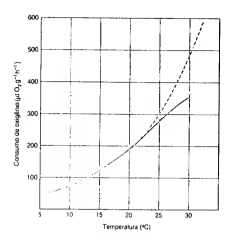


FIGURA 2.3 Taxa de consumo de oxigênio do besouro-da-batata (Leptinotarsa decemineata), que duplica para cada elevação de 10°C acima de 20°C, mas aumenta menos rapidamente em temperaturas mais altas (de Marzusch, 1952)

- - WEUT V. J. 101

fim, morre nos extremos superior e inferior (discutido nas Seções 2.3.4 e 2.3.6), com uma amplirude funcional entre os extremos, dentro da qual se

situa um ótimo. Isso é responsável, em parte, simplesmente por mudanças na eficacia metabólica. Para cada 10°C de elevação da temperatura, por exemplo, a taxa de processos biológicos enzimáticos muitas vezes quase duplica e, assim, aparece como uma curva exponencial (Figura 2.3). Esse aumento é produzido porque a temperatura alra aumenta a velocidade de movimento molecular e acelera às reações químicas. O fator pelo qual uma reação muda em uma faixa de 10°C é referido como Q<sub>10</sub>: uma duplicação aproximada significa Q<sub>10</sub> ≈ 2.

Para um ecólogo, no entanto, os efeitos sobre reações quimicas individuais são provavelmente menos importantes do que os efeitos sobre taxas de crescimento (aumento de massa), sobre taxas de desenvolvimento (progressão através de estágios do ci-

clo de vida) e sobre o tamanho corporal final, já que, conforme se discutirá no Capítulo 4, esses tendem a governar as arividades ecológicas centrais de sobrevivéncia, de reprodução e de movimento. E quando relacionamos as taxas de crescimento e desenvolvimento de organismos com a temperatura, constata-se muitas vezes uma extensa faixa sobre a qual exisrem, quando muito, apenas leves desvios da linearidade (Figura 2.4).

Quando a relação entre crescimento e desenvolvimento é efetivamente linear, as temperaturas experimentadas por um organismo podem ser resumidas em um único valor, muito útil, o número

de "graus-dia". Por exemplo, a Figura 2.4c mostra que a 15ºC (5,1°C acima do limiar de desenvolvimento de 9,9°C), o ácato predatório. Amblyseius californicus, leva 24,22 dias para se desenvolver (ou seja, a proporção do seu desenvolvimento rotal alcançado a cada dia foi 0.041 (= 1/24.22), mas precisa de apenas 8,18 dias para se desenvolver a 25°C (15,1°C acima do mesmo limiar). Portanto, em ambas as temperaturas, o desenvolvimento necessita de 123,5 graus-dia (ou, mais apropriadamenre, "graus-dia acima do limiar"), isto é, 24,22 x 5.1 = 123,5, e 8,18 × 15,1 = 123,5. Essa é rambém a necessidade para o desenvolvimento do ácato em outras temperaturas dentro de uma amplitude não-letal. Não se pode dizer que rais organismos exigem um rempo definido para se desenvolver. O que eles exigem é una combinação de rempo e temperarura, muitas vezes referida como "tempo fisiológico".

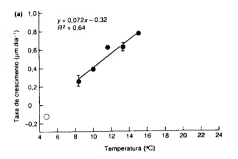
As taxas de crescimento e de desenvolvimento, juntas, determinam o ramanho final de um organismo. Por exemplo, para uma dererminada taxa

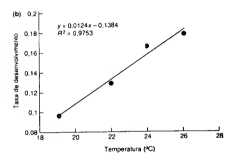
de crescimento, uma taxa mais rápida de desenvolvimento conduzirà a um tamanho final menor. Em consequencia, se as respostas de crescimento e desenvolvimento a variações da temperatura não são as mesmas, a remperatura aferará também o tamanho final. Na realidade, em geral o desenvolvimento se processa mais rapidamente com a temperatura do que o crescimento, de forma que, para uma gama muito ampla de organismos, o tamanho final tende a decrescer com a elevação da temperatura: "tegra temperatura-tamanho" (ver Atkinson et al., 2003). A Figura 2.5 mostra um exemplo para protistas unicelulares (72 conjuntos de dados de hábitars marinho, salobto e de água doce): para cada 1ºC de aumento da temperatura, o volume celular final decresceu em cerca de 2.5°C.

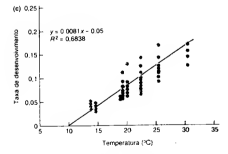
Esses efeiros da temperatura sobre o crescimento, o desenvolvimento e o ramanho podem ser rambém de importancia prática, além do valot científico. Cada vez mais, os ecólogos são solicitados para fazer predições. Nós podemos querer sabet que consequências rerá um aumento de 2ºC, resultante do aquecimento global (ver Seção 2.9.2). Ou, por exemplo, podemos querer entender o papel da temperatura nas variações sazonais, interanuais e geográficas da produtividade de ecossistemas marinhos (Blackford et al., 2004). Não podemos nos permitir aceitar relações exponenciais com a temperatura. se elas são realmente lineares, nem ignorar os efeitos de mudanças no tamanho do organismo sobre seu papel em comunidades ecológicas.

Talvez morivado pela necessidade de ser capaz de extrapolar do conhecido para o desconhecido e rambém apenas por querer descobrir principios

fundamentais de organização que governam o mundo ao nosso redor, têm sutgido rentativas de descobrir regras universais de dependência da remperarura. Isso valeria para o próprio meraholismo e para taxas de desenvolvimento, ligando todos







IGURA 2.4 Relações efetivamente lineares entre as taxas de crescinento e de deservolvimento e a temperatura. (a) Crescimento do rotista *Strombidinopsis multiauris* (de Montagnes et al., 2003). (b) Jesenvolvimento do ovo no besouro *Oulema duftschmidi* (de Severin et al., 2003). (c) Desenvolvimento, do ovo ao individuo adutto, no áca-3 *Amblyseius californicus* (de Hart et al., 2002). As escalas verticais m (b) e (c) representam a proporção do desenvolvimento total alcando em um dia, em temperatura correspondente.

is organismos, por meio de gradação de tais dependências, om aspectos do tamanho corporal (Gillooly *et al.*, 2001, 1002). Outros aurores têm sugerido que tais generalizações

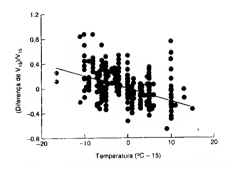


FIGURA 2.5 A regra temperatura-tamanho (o tamanho final diminui com o aumento da temperatura) ilustrada em protistas (65 conjuntos de dados combinados). A escala horizontal mede a temperatura como um desvio de 15°C. A escala vertical mede o tamanho padronizado: a diferença entre o volume celular a observado e o volume celular a 15°C, dirichiação da linha de regressão média, que deve passar pelo ponto (0,0), foi -0,025 (SE, 0,004); o volume celular decresceu cerca de 2,5% para cada aumento de 1°C (de Atkinson et al., 2003).

podem ser uma supersimplificação, enfatizando, por exemplo, que características dos organismos, como taxas de ctescimento e desenvolvimento, são determinadas não apenas pela dependência das reações químicas individuais em relação à tempetatura, mas também pela disponibilidade de recursos, sataxa de difusão do ambiente pata tecidos metabolizantes, etc. (Rombough, 2003; Clarke, 2004). É possível que haja espaço pata a coexistência de generalizações amplas em grande escala e relações mais complexas em nível de espécies (subordinadas a rais generalizações).

#### 2.3.3 Ectotérmicos e endotérmicos

Muitos organismos rem uma temperatura corporal que difere pouco da do seu ambiente. Um verme parasiro no intestino de um mamifero, um micélio fúngico no solo e uma esponia no mar adquirem a remperatura do meio em que vivem. Os otganismos terresrres, expostos ao sol e ao ar, são difetentes, pois podem adquirir calor diretamente, pela absorção da radiação solar, ou refrigerar-se mediante o calot latente de evaporação da água (a Figura 2.6 mostra as rotas rípicas de intercambio de calor). Diversas propriedades fixas podem garantir temperaturas corporais mais elevadas (ou mais baixas) do que as temperaturas do ambiente. Por exemplo, as folhas brilhantes ou prateadas de muitas plantas de deserto refletem a radiação que poderia provocar seu aquecimento. Os organismos moveis possuem um certo controle da sua tempetatura corporal, pois eles são capazes de buscar ambientes mais quentes ou mais frios, como quando um lagarro prefere se aquecer ex-

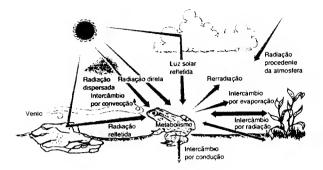


FIGURA 2.6 Diagrama esquemático das rotas de intercámbio de calor entre um ectotérmico e diversos aspectos físicos do seu ambiente (de Tracy, 1976; de Hainsworth, 1981).

pondo-se ao sol sobre uma rocha quente ou procura a sombra para escapar do calor.

Entre os insetos, existem exemplos de aumento das temperaturas corporais mediante o controle do trabalho muscular, como acontece quando as mamangavas elevam sua temperatura corporal pela vibração dos músculos responsáveis pelo véo. Os insetos sociais, como as abelhas e os cupins, podem controlar e regular a temperatura das suas colônias com extraordinária precisão termostática. Mesmo algumas plantas (p. ex., *Philodendron*) usam o calor metabólico pata manter a temperatura das flores relativamente constante, aves e mamíferos, evidentemente, usam calor metabólico quase todo o tempo, para manter a temperatura corporal aproximadamente constante.

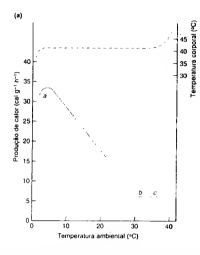
Uma distinção impottante, portanto, é a que se estabelece entre endotérmicos, que regulam sua temperatura pela produção de calor dentto de seus próprios corpos, e ectotérmicos, que dependem de fontes externas de calor. Essa distinção, porém, não é completamente ptecisa. Como já observamos, além de aves e mamiferos, existem também outros táxons que utilizam seu próprio calor para regular a temperatura corporal, mas apenas por petíodos limitados, e existem aves e mamiferos que reduzem ou suspendem suas capacidades endotérmicas quando as temperaturas são nuito extremas. Em particular, muitos animais endotérmicos escapam de alguns dos custos da endotetmia por hibernação durante as estações mais frias: nesses petíodos, eles se comportam quase como ectotérmicos.

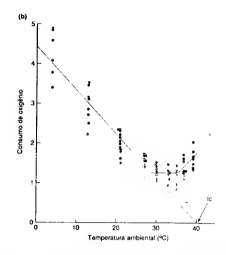
a la manga a la manga a la manga Aves e mamíferos em geral mantêm uma temperatura corporal constante entre 35 e 40°C e, portanto, else tendem a perder calor na maioria dos ambientes. Entretanto, essa perda é

reduzida por isolamento em fotma de pelagem, de penas e de gordura e pelo controle do fluxo sangüíneo próximo á superfície da pele. Quando é necessário elevar a taxa de perda de calor, isso também pode ser obtido pelo controle do fluxo san-

guíneo superficial e por outros mecanismos utilizados pelos ectotérmicos, como o arquejo e a simples escolha de um hábitat apropriado. Todos esses mecanismos e propriedades juntos conferem aos organismos endotérmicos uma capacidade considerável (mas não perfeita) para regular sua temperatura corporal. O beneficio obtido é uma constância de desempenho próximo ao ótimo. Como consequência, eles tém um grande gasto de energia (Figura 2.7) e, assim, uma necessidade muito grande de alimentos para proporcionar tal energia. Em uma certa amplitude térmica (a zona tetmoneutra), um endotérmico consome energia em uma taxa basal. Porém, sob temperaturas ambientais cada vez mais acima ou abaixo dessa zona, o endotérmico consome cada vez mais energia para manter uma temperatura corporal constante. Mesmo na zona termoneutra, contudo, um endotérmico em geral consome energia com muito mais rapidez do que um ectotérmico de tamanho comparável.

As respostas de endotérmicos e ectotérmicos a temperaturas em alteração, portando, não são tão diferentes como podem parecer à primeira vista. Ambos correm o risco de morte por exposições, ainda que cuttas, a temperaturas muito baixas e por exposição mais prolongada a temperaturas moderadamente baixas. Ambos possuem uma tempetatura ambiental ótima e limites letais supetiores e inferiores. Há também custos pata ambos quando vivem sob temperaturas afastadas do ótimo. Para o ectotérmico, esses custos podem representar crescimento e teprodução mais lentos, movimento lento, incapacidade de escapar de predadores e lentidão na busca de alimento. Potém, para o endotérmico, a manutenção da temperatuta cotporal custa energia, que poderia ser usada para captutar mais presas, produzir e nutrir mais descendentes ou escapar de mais predadores. Existem também custos do isolamento (p.ex., gotdura nas baleias, pelagem nos mainíferos) e mesmo custos na mudança do isolamento entre estações. Temperaturas de apenas poucos graus acima do ótimo metabólico estão sujeitas a se tornarem letais tanto para endotérmicos quanto para ectotérmicos (ver Seção 2.3.6).





URA 2.7 (a) A produção termostática de calor por um endotérmico é constante na zona termoneutra, isto é, entre b, a temperatura crítica nor, e c, a temperatura crítica superior. A produção de calor aumenta, mas a temperatura corporal permanece constante à medida que a peratura ambiental decresce abaixo de b, até que a produção de calor aclance uma taxa máxima possível a uma temperatura ambiental ica. Abaixo de a, tanto a produção de calor como a temperatura corporal diminuem. Acima de c, a taxa metabólica, a produção de calor e a peratura corporal aumentam Portanto, a temperatura corporal permanece constante no intervalo de temperaturas ambientais entre a e c Hainsworth, 1981). (b) Efeito da temperatura ambiental sobre a taxa metabólica (taxa de consumo de oxigênio) do esquilo-listrado (Tarnias tlus). Le a temperatura corporal Observe que entre 0 e 30°C o consumo de oxigênio diminui quase tinearmente à medida que a temperatura tenta. Acima de 30°C, um aumento posterior da temperatura tem um efeito pequeno até protimo á temperatura corporal do animal, quando insumo de oxigênio aumenta novamente (de Neumann, 1967; Nedgergaard e Cannon, 1990).

Crord micos e nuctermicos Sun afemilina filar ostrafogada Auem frace rila Embora seja difícil justificar essa idéia, é tentador considerat os ectotérmicos como "primitivos" e os endotermicos como tendo adquirido controle "avançado" do seu ambiente.

naioria dos ambientes é habitada por comunidades mistas inimais endotérmicos e ectorérmicos. Isso inclui alguns dos bientes mais quentes – p. ex., deserro com roedores e lagare e alguns dos mais frios – margens da plataforma de gelo Anrártica com pingúins e baleias, juntamente com peixes e I. De modo geral, podemos dizer que o contraste é entre a atégia de alto custo/alto benefício dos endotérmicos e a atégia de baixo custo/baixo benefício dos ectotérmicos. Po-1, sua coexistência nos dir que ambas as estratégias, cada a ao seu modo, podem "fazer trabalhar".

#### .4 A vida a temperaturas baixas

naior parte do nosso planera fica abaixo de 5°C: "o frio é o nigo mais violenro e mais comum da vida sobre a Terra" mks et al., 1990). Mais do que 70% do planeta é coberto nágua do mar – na maior parre, trara-se de oceano profun-

do com uma temperatura constante de cerca de 2ºC. Se incluitmos as calotas glaciais polares, mais dos que 80% da biosfera é permanentemente ftia.

Por definição, todas as temperatutas abaixo do ótimo são ptejudiciais, mas existe, em geral, uma ampla faixa térmica que não causa dano físico e

dann nor lesframento

na qual quaisquet efeitos são totalmente reversiveis. Entretanto, existem dois tipos completamente distintos de danos causados por temperaturas que podem ser letais, ranto para os tecidos como para os organismos: esfriamento e congelação. Muitos organismos sofrem danos quando expostos a temperaturas baixas, embora acima do ponto de congelação – o que se denomina "dano por esfriamento". Os frutos da banana escurecem e amadutecem após exposição a temperaturas de esfriamento, e muitas espécies da floresta tropical são sensíveis ao esfriamento. A natureza do dano é obscura, embora pareça estar associada à perda da permeabilidade da membrana e à petda de ions específicos, como o cálcio (Minorsky, 1985).

Temperaturas abaixo de 0°C podem ter consequências físicas e químicas letais, ainda que nem sempre se forme gelo. A água pode "superesfriar" até atingir temperaturas próximas a -40°C e petmanecer sob forma líquida instável, em que suas

propriedades físicas podem mudar de maneira biologicamenre significativa: sua viscosidade aumenta, sua taxa de difusão decresce e seu grau de ionização diminui. De fato, o gelo taramente se forma em um organismo até que a temperatura caia vários graus abaixo de 0°C. Os corpos fluidos permanecem em um estado de superesfriamento, até que o gelo se forme de repente ao redor de partículas que atuam como núcleos. Como consequência, aumenta a concentração de solutos na fase líquida remanescente. È muito raro se formar gelo dentro de células, o que, quando acontece, é inevitavelmente letal; a congelação da água extracelular é um dos fatores que impede a formação de gelo dentro das células (Wharton, 2002), já que a água é retirada da célula e os solutos no citoplasma (e nos vacúolos) se tornam mais concentrados. Os efeitos da congelação são, portanto, principalmente osmorreguladores: o equilibrio hídrico das células é perturbado e as membranas celulares ficam desestabilizadas. Os efeitos são essencialmente semelhantes aos da seca e da salinidade.

evitudāri de pangelapād u to aranda a adngelapap Os organismos possuem ao menos duas estratégias metabólicas diferentes que lhes permitem sobrevivet ás temperaturas baixas do inverno. Uma estratégia de "evitação da congelação"

usa alcoóis poli-hídricos de baixo peso molecular (polióis, como o glicerol), que baixam os pontos de congelação e de supetesfriamento, e utiliza também proteinas da "histerese térmica". que impedem a formação de núcleos de gelo (Figura 2.8a, b). Uma estratégia "tolerante à congelação", que contrasta com a anterior e rambém envolve a formação de polióis, promove a formação de gelo extracelular, mas protege as membranas celulares de dano quando a água é retirada das células (Stotey, 1990). As tolerâncias de organismos a temperaturas baixas não são fixadas, mas sim pré-condicionadas pela experiência de temperaturas no seu passado recente. Esse processo é denominado aclimação, quando ocorre no laboratório, e aclimatização, quando ocorre naturalmente. A aclimatização pode iniciar quando a remperatura se torna mais baixa no outono, estimulando a conversão de quase toda a reserva de glicogênio dos animais em polióis (Figura 2.8c), mas isso pode ter um custo energérico: cerca de 16% da reserva de catboidratos pode ser consumida na conversão das reservas de glicogênio em polióis.

Julin adābi u Julima lizāk A exposição de um individuo por vários dias a uma temperatuta telativamente baixa pode deslocar toda sua resposta térmica para a patte inferior

da escala de temperatura. De modo similar, a exposição a uma temperatura alta pode deslocar a resposta térmica para cima. Poduras da Anrárrica (artrópodes diminutos), por exemplo, quando colerados a temperaturas de "verão" na natureza (ao redor de 5°C na Antártica) e submetidos a uma amplitude térmica de aclimação, responderam a temperatutas na faixa de 42°C a -2°C (indicativo de inverno), mosttando uma marcada queda na remperatura em que congelam (Figura 2.9); no entanto, a temperaturas de aclimação ainda mais baixas (-5°C,

-7°C), eles não mostraram tal queda, porque as temperaturas foram demasiado baixas para os processos fisiológicos tequeridos tesponderem à aclimação.

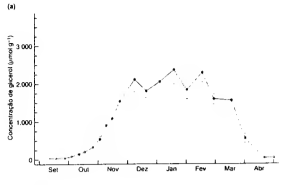
À patte da aclimatização, em geral a resposta dos indivíduos à temperatura vatia, dependendo do estágio de desenvolvimento que eles atingitam. Ptovavelmente, a forma mais extrema desse compotramento ocorre quando um organismo tem um estágio dormente em seu ciclo vital. Os estágios dormentes em getal são desidratados, metabolicamente lentos e toletantes a extremos de temperatura.

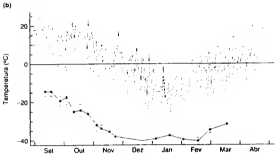
## 2.3.5 Varíação genética e a evolução da tolerância ao frío

Mesmo dentro de uma espécie observam-se, com frequência, diferenças nas respostas á temperatura entre populações de locais distintos. Muitas vezes, constata-se que tais diferenças não são atribuídas exclusivamente à aclimatização, mas resultam de diferenças genéticas. Um estudo com a cactácea Opuntia fragilis proporcionou uma forte evidência de que a tolerância ao frio varia entre racas geográficas de uma espécie. Em geral, os cactos são espécies de hábitats quentes e secos, mas O. fragilis atinge até 56°N e em um determinado local foi registrada a uma tempetatura mínima extrema de -49,4°C. De localidades diferentes do norte dos EUA e do Canadá. amostraram-se vinte populações, que foram testadas quanto à tolerância á congelação e a capacidade de se aclimatar ao frio. Os indivíduos da população mais tolerante á congelação (de Manitoba) toletatam -49°C em testes de laboratório e se aclimatatam a 19,9°C, e indivíduos de uma população no clima mais suave de Hotnby Island, Colúmbia Británica, toleraram apenas -19°C e se aclimataram a somente 12,1°C (Loik e Nobel, 1993).

Existem também casos notáveis em que fitotecnistas rêm estendido a amplitude geográfica de uma espécie de lavoura pata regiões mais frias. Programas de seleção deliberada, aplicados ao milho (*Zea mays*), têm expandido a área dos EUA em que esta cultura pode ser lucrativa. Da década de 1920 até a década de 1940, a produção de milho em lowa e Illinois aumentou em cerca de 24%, e no estado mais frio de Wisconsin ela cresceu 54%.

Se a seleção deliberada pode mudar a tolerância e a distribuição de uma espécie domesticada, podemos esperar que a seleção natural renha atuado do mesmo modo na natureza. Para testar essa hipótese, *Umbilicus rupestris*, espécie que habita áteas matítimas amenas da Gtã-Bretanha, foi cultivada fora da sua faixa normal (Woodward, 1990). Plantas e sementes foram coletadas de uma população de hábitat de inverno ameno de Catdiff, no oeste, e introduzidas em um ambiente mais frio a uma altitude de 157 m em Sussex, no sul. Após oito anos, as respostas á temperatura de sementes da população doadota da população introduzida divergiram rotalmenre (Figura 2.10a), e as rempetaturas de subcongelação, letais em Cardiff (-12°C). Foram toleradas por 50% da população de Sussex





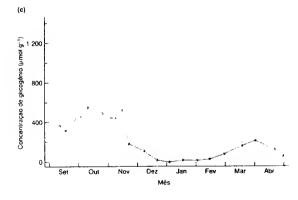


FIGURA 2.8 (a) Mudanças na concentração de glicerol, por grama de massa fresca, das larvas da mariposa da varade ouro" (Epiblema scuddenana), que evitam a congelação (b) Temperaturas máxima e minima dárias (acima) e pontos de superestriamento das larvas (abaixo) durante o mesmo período. (c) Mudanças na concentração de glicogênio durante o mesmo período (de Rickards et al., 1987).

"N de T Nome popular de Solidago virgaaurea (Asteraceae).

Figura 2.10b). Esse resultado sugere que mudanças climátias pretéritas, como periodos glaciais, por exemplo, teriam alerado a toleráncia à temperatura de espécies, bem como teiam forçado sua migração.

#### 2.3.6 A vida a temperaturas altas

Talvez o aspecto mais importante a respeito dos perigos de temperaruras altas seja que, para um determinado organis-

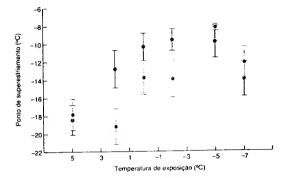
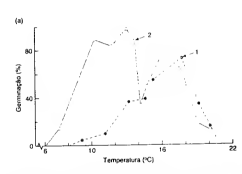


FIGURA 2.9 Aclimação a temperaturas baixas. Foram coletadas amostras da podura da Antártica (Cryptopygus antarcticus), no verão (cerca de 5°C), por varios dias, e seu ponto de superesfriamento (no qual eles congelaram) foi determinado ou imediatamente (•) ou após um periodo de aclimação (•) a temperaturas mostradas. Os pontos de superesfriamento dos controles vanaram devido às variações da lemperatura de dia para dia, mas a aclimação a temperaturas na faixa de +2 a -2°C (indicativa de inverno) leyou a uma queda no ponto de superesfnamento, enquanto tal queda não foi observada a temperaturas mais altas (indicativo de verão) ou temperaturas mais baixas (demasiado baixas para uma resposta de aclimação (isiológica) As barras são os erros-padrão (de Worland e Convey, 2001).



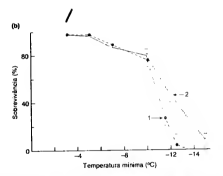


FIGURA 2.10 Mudanças no comportamento de populações de *Umbilicus rupestris*, espècie estabelecida, por um periodo de oito anos, em um ambiente frio em Sussex, a partir de coletas de um tocal de inverno ameno em Gales do Sul (Cadiff, Reino Unido) (a) Temperatura e germinação de sementes: respostas de amostras (1) da população doadora (Cardiff), em 1978, e (2) da população de Sussex, em 1987. (b) Sobrevivência a temperatura baixa da população doadora em Cardiff, em 1978 (1), e da população estabelecida em Sussex, em 1987 (2) (de Woodward, 1990)

mo, elas geralmente se situam apenas poucos graus acima do ótimo metabólico. Isso é em grande parre uma conseqüência inevitável das propriedades físico-químicas da maioria das enzimas (Wharton, 2002). Temperaturas alras podem ser perigosas porque elas levam à inatividade ou mesmo à desnaturação de enzimas, mas elas podem também ter efeitos danosos indiretos como consequência da desidratação. Uma vez que a evaporação é importante para a redução da temperatura corporal, os organismos tertestres enfrentam um dilema, pois todos precisam conservar água, e a taxa de perda de água por evaporação pode ser letal a temperaturas altas. Se as superficies são protegidas da evaporação (p. ex., pelo fechamento dos estómatos em plantas ou espiráculos em insetos), os organismos podem ser mor-

tos por uma remperatura corporal demasiado alta; mas se suas superfícies não são proregidas, eles podem morrer por dessecação.

O Vale da Morte (do inglês *Denth Valley*), Califórnia, no verão, é provavelmente o local mais quente da Terra

em que as plantas superiores mantém um crescimento arivo. A remperatura do ar durante o dia pode chegar a 50%, e as temperaturas da superficie do solo podem ser muito mais atas. Uma espécie perene conhecida como doce-mel-do-deserto (desert homessweet) (Tidestromia oblongifolia) cresce con vigor em tal ambiente, embora suas folhas morram quando submeridas à mesma temperatura do ar. A transpiração muito rápida mantém a temperatura das folhas em 40 a 45°C, e, nessa

faixa, elas podem exibir fotossíntese extremamente rápida (Berrv e Biörkman, 1980).

A maioria das espécies vegetais que vivem em ambientes muito quentes sofre de escassez de água e, por isso, são incapazes de usar o calor latente de evaporação da água para manter baixas as temperaturas foliares. Em especial, esse é o caso de suculentas do deserto, em que a perda de água é minimizada por uma baixa razão superfície/volume e uma baixa densidade de estômatos. Em tais plantas, o risco de superaquecimento pode ser reduzido por espinhos (que proporcionam sombra à superfície de um cacto) ou tricomas ou ceras (que refletem uma grande parte da radiação incidente). Apesar disso, tais espécies experimentam e toleram em seus tecidos temperaturas superiores a 60°C, quando a temperatura do ar está acima de 40°C (Smith et al., 1984).

As queimadas são responsáveis pelas temperaturas mais altas que os organismos enfrentam na Terra. Antes da sua intensificação provocada por atividades humanas, as queimadas eram causadas principalmente por ação de raios. O risco recorrente do fogo moldou a composição em espécies de florestas átidas e semiáridas em muitas partes do mundo. Todas as plantas são danificadas por queimadas, mas os notáveis poderes de rebrotamento a partir de meristemas protegidos nos caules e da germinação de sementes permitem a um conjunto especializado de espécies a recuperação do dano e a formação de floras adaptadas ao fogo (ver. por exemplo, Hodgkinson, 1992).

A matéria orgânica, decompondo-se em montes de excrementos de propriedades rurais, pilhas de compostagem e montes de feno úmido, pode alcançar temperaturas muito altas. As acumulações de feno úmido se aquecem até remperaturas de 50 a 60°C pelo metabolismo de fungos - como Aspergillus fumigatus - e, posteriormente, atingem cerca de 65°C pela ação de outros fungos termofilicos - como Mucor pusillus - e, um pouco depois, pela ação de bactérias e actinomicetos. A atividade biológica cessa perto de 100°C, mas são formados produtos autocombustiveis que causam um aquecimento adicional, eliminam agua e podem inclusive provocar fogo. Um outro ambiente escaldante é o de fontes rermais naturais, onde o microrganismo Thermus aquaticus cresce a temperaturas de 67°C e tolera temperaturas acima de 79°C. Esse organismo também já foi isolado de sistemas domésticos de agua quente. Muitas (talvez todas) das espécies extremamente termófilas são procariotas. Em ambientes com temperaturas muito alras, as comunidades contêm poucas espécies. Em geral, animais e vegetais são os mais sensíveis a temperaturas altas, seguidos por fungos, bactérias, actinomicetos e arqueobactérias. Essa é essencialmente a mesma ordem encontrada em resposta a muitas outras condições extremas, como temperatura baixa, salinidade, toxicidade por merais e dessecação.

fendas zulcānīcas termais e cutros ambientes Quentes.

Um ambiente quente ecologicamente digno de nota foi descrito pela primeira vez apenas perto do final do século passado. Em 1979, foi descoberto, no Pacífico oriental, um local nas profundidades oceânicas, em que fluidos com altas temperaturas ("smokets") foram expelidos do fundo do mar, formando "chaminés" de paredes finas constituídos de materiais minerais. A parrit de então, muito mais fendas vulçânicas desse tipo rém sido descobertas em cristas médio-oceânicas tanto do Atlántico quanto do Pacífico. Elas se localizam a 2.000 a 4.000 m abaixo do nível do mar, a pressões de 200 a 400 bars (20 a 40 MPa). O ponto de ebulição da água aumenta para 370°C a 200 bats e para 404°C a 400 bars. O fluído superaquecido emerge pelas chaminés a temperaturas em torno de 350°C e proporciona um continuum de ambientes com temperaturas intermediárias à medida que se esfria para atingir a tempetatura da água do mar a cerca de 2ºC.

Amhientes com pressões e temperaturas tão extremas são obviamente muito dificeis de estudar in situ e em muitos aspectos impossíveis de manter no laboratório. Algumas bactérias rermófilas, coletadas nessas fendas vulcânicas, foram cultivadas com éxito a 100 °C e sob pressões barométricas apenas levemente acima do normal (Jannasch e Mottl, 1985). No enranto, há bastante evidência circunstancial de que alguma atividade microbiana ocorre a temperaturas muito mais altas e pode getat a fonte energética para as comunidades de água quente fora dessas fendas vulcánicas. Por exemplo, fragmentos de DNA fotam encontrados em amostras coletadas dentro dos "smokers", em concentrações que indicam a presença de bacrérias intactas a temperaturas muito mais altas do que as convencionalmente consideradas como límitantes á vida (Baross e Deming, 1995).

Existe uma rica fauna eucatiótica nas proximidades de fendas vulcânicas, completamente atípica para os oceanos profundos em geral. Em uma fenda vulcánica em Middle Vallev. nordeste do Pacífico, examinada por meio de fotografías e vídeo, ao menos 55 táxons foram documentados, dos quais 15 etam espécies novas ou provavelmente novas (Juniper et al., 1992). É um dos poucos ambientes em que uma comunidade com ramanha complexidade e especialização depende de uma condição especial tão localizada. As fendas vulçânicas mais próximas conhecidas, com condições similares, estão a 2.500 km de distância. Tais comunidades acrescentam uma lista adicional ao registro de riqueza em espécies do planeta. Elas apresentam problemas evolutivos desafiadores e problemas desencorajadores para a tecnologia necessária para observá-las, registrá-las e estudá-las.

#### 2.3.7 Temperatura como um estímulo

Vimos que a temperatura é uma condição que afeta a taxa de desenvolvimento dos organismos. Ela pode também atuar como um estímulo, determinando se o organismo começa ou não o seu desenvolvimento. Por exemplo, para muitas espécies de ervas de clima temperado, ártico ou alpino, um periodo de esfriamento ou congelação (ou mesmo de alternáncia de remperaturas altas e baixas) é necessário antes que a germinação ocorra. A planta exige uma experiência ao frio (evidência fisiológica de que o inverno passou) antes de poder iniciar seu ciclo de crescimento e desenvolvimento. A temperarura pode também interagir com outros estimulos (p. ex., fotoperiodo), para quebrar a dorméncia e, assim, regular o começo do crescimento. As sementes de bétula (Betula pubescens) necessitam de um estímulo fotoperiódico (ou seia, expetiência de um regime especial de comprimento do dia) antes de germinar, mas, se submetidas ao esfriamento, elas iniciam o crescimento sem um estímulo luminoso.

#### 2.4 Correlações entre a temperatura e a distribuição de vegetais e animais

#### 2.4.1 Variações espaciais e temporais na temperatura

As variações na temperatura sobre a superfície da Terra e no interior desta têm uma diversidade de causas: efeitos latitudinais, altitudinais, continentais, sazonais, diários e microclimáticos, e, no solo e na água, os efeitos da profundidade.

As variações latitudinais e sazonais não podem realmente ser separadas. A Terra está inclinada em um ângulo em relação as mudanças do sol, de acordo com as estações, e isso determina alguns dos principais diferenciais da temperatura sobre a superficie terrestre. As influências da altitude e da "continentalidade" estão sobrepostas a essas amplas tendências geográficas. Existe uma queda de 1ºC para cada 100 m de aumento da altitude no ar seco e uma queda de 0,6°C no ar úmido. Este é resultado da expansão "adiabática" do ar à medida que a pressão atmosférica cai com a altitude crescente. Os efeitos da continentalidade são amplamente atribuíveis a taxas diferentes de aquecimento e esfriamento da terra e do mar. Em comparação com a água, a superfície terrestre reflete menos calor, de modo que ela se aquece mais rapidamente, mas também perde calor com mais rapidez. O mar, portanto, tem um efeito moderador sobre as temperaturas de regiões costeiras, em especial das ilhas; tanto as variações durias como as sazonais da temperatura são muito menos marcadas do que em locais continentais à mesma latitude. Alem disso, existem efeiros comparáveis no interior de massas continentais: áreas secas e com solo descoberto, como os desertos, estão submeridas a extremos diários e sazonais de temperatura maiores do que em áreas úmidas, como florestas. Desse modo, os mapas globais de zonas térmicas ocultam uma grande quantidade de variações locais.

2 3, 40 THE THE STA

Muito menos considerada é a possibilidade de ainda haver, em menor escala, uma variação microclimática importante. Por exemplo, a descida de

ar seco e frio para o fundo de um vale, á noite, pode torná-lo até 30°C mais frio do que o lado do vale apenas 100 m mais alto: o sol de inverno, incidindo em um dia frio, pode aquecer o lado de uma irvore voltado para o sul (e suas fissuras habitáveis) até 30°C; e a temperatura do ar em uma mancha de vegetação pode variar 10°C, ao longo de uma distância vertical

de 2,6 ni, da superfície do solo até o ropo do dossel (Geiger, 1955). Portanto, não devemos limitar nossa atenção a padrões globais ou geográficos quando buscamos evidências para a influência da temperatura sobre a distribuição e a abundância de organismos.

As variações da temperatura a longo prazo, como as associadas a períodos glaciais, foram discutidas no capitulo anterior. No entanto, entre essas e as mudanças diárias sazonais que conhecemos, vários padrões de médio prazo têm-se tornado progressivamente aparentes. Entre estes, destacam-se El Niño-Southern Oscillation (ENSO) e North Atlantic Oscillation (NAO) (Figura 2.11) (ver Stenseth et al., 2003), A ENSO se origina no Oceano Pacífico tropical, afastada da costa da América do Sul, e com alrernáncia (Figura 2.11a) entre um estado quente (El Niño) e um frio (La Niña) da água, afetando ambientes marinhos e continentais por toda a bacia do Pacífico (Figura 2.11.b; Figura 7 do encarte) e além dela. A NAO se refere à alternância norte-sul, em massa atmosférica. entre o Atlántico subtropical e o Ártico (Figura 2.11c), afetando também o clima em geral mais do que apenas a temperatuta (Figura 2.11d; Figura 8 do encarte). Índices com valores positivos (Figura 2.1c) estão associados, por exemplo, a condições relativamente quentes na América do Norte e na Europa e a condições relativamente frias na África do Norte e no Oriente Médio. A Figura 2.12 mostra o efeito da variação da NAO sobre a abundância de espécies, tomando como exemplo o bacalhau (Gadus morhua), no mar de Barents

#### 2.4.2 Temperaturas e distribuições típicas

Existem muitos exemplos de distribuicões de vegerais e animais significati-

vamente correlacionadas com algum aspecto da temperatura ambiental, ainda que em níveis taxonómicos e sistemáticos getais (Figura 2.13). Em uma escala mais detalhada, as distrihuições de muitas espécies têm uma estreita relação com alguns aspectos da remperatura. Por exemplo, o limite norte de distribuição da ruivinha-dos-tintureiros (Rubia peregrina) é intimamente correlacionado com a posição da isoterma de 4,5°C em janeiro (Figura 2.14a: uma isoterma è uma linha do mapa que liga locais com a mesma temperatura - nesse caso, uma média de janeiro de 4,5°C). No entanto, devemos ter muita cautela na interpretação dessas relações: elas podem ser extremamente valiosas sobre previsões de locais de ocorrência de uma dererminada espécie, podem sugerir que alguma caracreristica relacionada à temperatura é importante na vida dos organismos, mas não provam que a temperatura causa os limites de distribuição de uma espécie. A literatura relevante sobre essa e muitas outras correlações entre temperatura e padrões de distribuição foi revisada por Hengeveld (1990), que também descreveu um procedimento gráfico mais refinado. Segundo o estudo, temperarura mínima do més mais frio e a temperatura máxima do més mais quente estão estimadas para

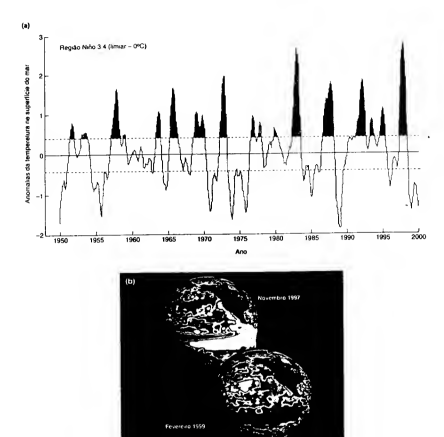


FIGURA 2.11 (a) El Niño-Southern Oscillation (ENSO), de 1950 a 2000, medida por meio de anomalias da temperatura na superficie do mar (diferenças a partir da média) no meio do Pacífico. Os eventos de El Niño (> 0,4 °C acima da média) são apresentados em cor escura, e os eventos de La Niña (> 0,4°C abaixo da média) são mostrados em cor clara. (Imagem de http://www.cgd.ucar.edu/cas/catalog/climind/Nino-3-3 4-indices html.) (b) Mapas de exemplos de eventos de El Niño (novembro de 1997) e La Niña (levereiro de 1999), relativamente à altura do mar acima de niveis médios. Os mares mais quentes são mais altos; por exemplo, uma altura do mar de 15 a 20 cm abaixo da média equivale a uma anomalia da temperatura de aproximadamente 2 a 3°C. (Imagem de http://topex-www.jpl nasa.gov/science/images/el-nino-la-nina.jpg ) (Ver Figura 7 do encarte.) (continua)

local é, depois, plotado em um gráfico de temperatura máxima em relação à minima e é traçada uma linha que distingue registros de presença e ausência (Figura 2.14b). Essa linha é, causam os padrões de distribuição.

muitos locais, dentro e fota da amplitude de uma especie. Cada então, usada para definir o limite geográfico das distribuições da espécie (Figura 2.14c). Isso pode tet um forte valot de predição, mas nada revela ainda sobre as forças subjacentes que

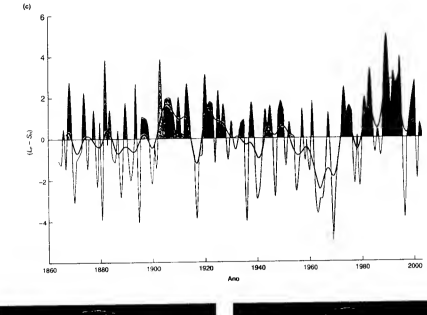






FIGURA 2.11 (continuação) (c) North Atlantic Oscillation (NAO), de 1864 a 2000, medida pela diterença de pressão normalizada ao nivel do mar (L<sub>n</sub> - S<sub>n</sub>), entre Lisboa (Portugal) e Reykjavik (Islåndia) (Imagem de http://www.cgd.ucar.edu/-jhurrell/nao.stat winter.html#winter.) (d) Condições típicas de inverno, quando o índice da NAO é positivo ou negativo. São indicadas as condições mais do que quentes, frias, secas ou umidas (Imagem de http://www.ldeo.columbia.edu/NAO/.) (Ver Figura 8 do encarte.)

Uma razão pela qual se deve ter cuidado ao interpretar as correlações entre distribuições de especies e mapas de temperatura é que as temperaturas medidas para a elaboração das

isotermas de um mapa taramente são aquelas expetimentadas pelos organismos. Na natureza, um organismo pode escolher entre ficar ao sol ou protegido a sombra, ou mesmo, em um

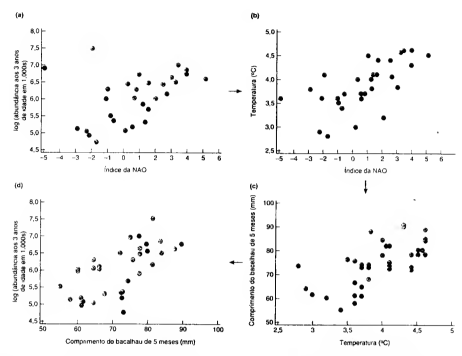


FIGURA 2.12 (a) A abundância do bacalhau (Gadus morhua) de 3 anos, no mar de Barents, apresenta uma correlação positiva com o valor do ndice da North Atlantic Oscillation (NAO), para o mesmo ano. O mecanismo que fundamenta essa correlação é sugendo em (b-d). (b) A emperatura média anual aumenta com o índice da NAO. (c) O comprimento do bacalhau de 5 meses aumenta com a temperatura média anual d) A abundancia do bacalhau de 3 anos aumenta com seu comprimento aos 5 meses (segundo Ottersen et al., 2001).

único dia, experimentar um sol escaldante ao meio-dia e uma noite gelada. Além disso, a temperatura varia de um local para outro em uma escala muito mais detalhada do que poderia interessar a um geógrafo, mas são as condições nesses "microclimas" is que determinação decisivamente o que é habitável para uma determinada espécie. Por exemplo, o atbusto Dryas octapetala restringe-se a altitudes superiores a 650 m em Gales dn Norte (Reino Unido), onde se encontra próximo do seu limite metidional. Todavia, para o norte, em Sutherland (Escócia), onde geralmente è mais frio, ele è encontrado ao nivel do mar.

#### 2.4.3. Distribuições e condições extremas

Para muitas espécies, as distribuições são explicadas não ranto pelas temperaturas médias, mas muito mais pelos extremos ocasionais, em especial remperaturas letais ocasionais que impedem sua existência. Por exemplo, é provável que a geada. isoladamente, seja o fator mais importante na limitação da distribuição das plantas. O cacto gigante do oeste dos EUA e do México (do inglês, saguaro) (Carnegiea gigantea), por exemplo, está sujeito a morrer quando as temperaturas permanecem abaixo do ponto de congelação durante 36 horas, mas ele não fica ameaçado se houver um degelo diário. No Arizona. os limites norte e leste da distribuição dessa espécie de cacto correspondem a uma linha de união de locais onde em dias ocasionais não há degelo. Assim, essa espécie não está presente onde ocasionalmente existem condições letais - um individuo não motte mais do que uma vez.

De maneira semelhante, uma espécie vegetal cultivada em escala coacedas iron sec mercial quase nunca se encontra sob

as condições climáticas dos seus ancestrais selvagens e são bem conbecidos os casos de insucessos de safras causados por eventos extremos, principalmente geadas e estiagem. Por exemplo, o limite climático da amplitude geográfica para a

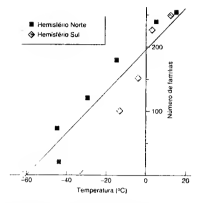


FIGURA 2.13 Relação entre a temperatura mínima absoluta e o nú mero de familias de plantas floriferas nos hemisférios norte e sul (de Woodward, 1987, que também discute as limitações desse tipo de analise e como a historia do isolamento continental pode ser responsável pela extraordinária diferença entre os dois hemisférios)

produção do café (Coffea arabica e C. robusta) é definido pela isoterma de 13ºC do més mais frio do ano. A maior parte da safra mundial é produzida em microclimas de planalto dos estados brasileiros de São Paulo e Patana. Nesses locais, a temperatura minima média é 20°C, mas ocasionalmente ventos frios e poucas horas de temperatura proxima ao ponto de congelação são suficientes oara matar as plantas ou danifică-las gravemente (com consequências nos preços mundiais do produto).

#### 2.4.4 Distribuições e interação da temperatura com outros fatores

Embora os organismos respondam a cada condição em seu ambiente, os efeitos das condições podem ser bastante determinados pelas respostas de nutros membros da comunidade. A temperatura não atua sobre uma única espécie: ela atua tambem sobre os seus competidores, presas, parasitos, e assim por diante. Como vimos na Seção 2.2, essa era a diferença entre um nicho fundamental (onde um organismo poderia viver) e um nicho realizado (onde ele de fato vive). Por exemplo, um organismo softera se sua alimentação for outra espécie que não pode toletar uma condição ambiental. Isso é ilustrado pela distribuição da mariposa-do-junco (Coleophora alticolella) na Inglaterra. A mariposa deposita seus ovos sobre as folhas de junco (Juncus squarrosus), e as larvas se alimentam das sementes em desenvolvimento. Acima de 600 m, as mariposas e as larvas são pouco afetadas pelas temperaturas baixas, mas o junco, embora cresça, não consegue amadurecer suas sementes. Esse comportamento, por sua vez, limita a distribuição da mariposa, pois as larvas que eclodem nas elevações mais frias passam fome como consequência dessa insuficiência alimentar (Randal, doenca

Os efeitos de condições sobre doenças também podem ser relevantes. As condições podem favorecer a dispersão de infecção (ventos transportam esporos de fungos), o crescimento de parasitos ou enfraquecer as defesas do hospedeiro. Por exemplo, durante uma epidemia da ferrugem-da-folha-do-milho (Helminthosporium maydis), em uma plantação de milho em Connecticut, as plantas mais próximas

às arvores, que ficavam à sombra por periodos mais longos, foram as mais fortemente afetadas pela doença (Figura 2.15).

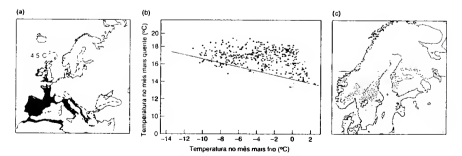


FIGURA 2.14 (a) O limite norte de distribuição da ruivinha-dos-tiritureiros (Rubia peregrina) está intimamente correlacionado com a posição da isoterma de 4.5°C de janeiro (de Cox et al., 1976). (b) Representação dos locais de Tilia cordat dentro (\*) e fora (o) da sua amplitude, no espaço gráfico definido pela temperatura mínima do més mais frio e máxima do més mais quente. (c) Limite da amplitude geográfica de T. cordata no norte da Europa, definido pela linha reta em (b), ([b, c] de Hintikka, 1963; de Hengeveld, 1990)

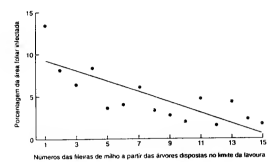


FIGURA 2.15 incidência da lerrugemda-folha-do-milho (Helminthosporium maylos) sobre o milho crescendo em fileiras, a distâncias variadas de árvores que o sombreavam. As doenças tingicas transportadas pelo vento foram as responsáveis pela maior parte dessa mortalidade (Harper, 1955) (de Lukens e Mullany, 1972).

A competição entre espécies pode, rambém, ser profundaiente influenciada pelas condições ambientais, em especial ela remperatura. Duas espécies de peixes salmonídeos de ria-10. Salvelinus malma e S. leucomaenis, coexistem em locais e altitudes intermediárias (e, portanto, de temperaruras inrmediarias) na Ilha Hokkaido, Japão; apenas a primeira vive n altitudes mais elevadas (remperaturas mais baixas) e a últi-1a, em altitudes mais baixas (ver também Seção 8.2.1). Por ma mudança de temperatura, uma inversão do resultado da iteração entre as espécies comperidoras parece desempenhar m papel-chave na competição. Por exemplo, em tiachos exerimentais com as duas espécies, mantidos a 6ºC por um eríodo de 191 dias (uma remperatura típica de altitude eleida), a sobrevivência de S. malma foi muiro superior á de S. ucomaenis; por ourto lado, a 12°C (uma temperatura típica e altitude baixa), a sobrevivência das duas espécies foi meor, mas o resultado foi invertido, de modo que em torno de O dias todos os indivíduos de S. malma morreram (Figura .16) Ambas as espécies são capazes de viver sozinhas nas duas

Muitas das interações entre remeratura e outras condições físicas são to fortes que não é adequado consirediperatura --

to totres que nato e adequado consierá-las separadamente. A umidade relariva do ar, por exemlo, é uma condição importante na vida de organismos terreses, pois desempenha uma parte importante na determinação e suas taxas de perda de água. Na prática, taramente é possiel estabelecer uma distinção clara entre os efeiros da umidade slativa e da temperatura. Isso acontece simplesmente porque ma elevação na temperatura provoca um aumento da taxa de raporação. Uma umidade relativa aceitável pata um organisto sob uma temperatura baixa pode, porranto, ser inaceitável b uma temperatura mais alta. As variações microclimáricas m umidade relativa podem ser até mais acentuadas do que quelas envolvendo a temperatura. Por exemplo, não é incotum a ocorrência de umidade relativa de quase 100% no niel do solo, no meio de densa vegeração e no interior do solo;

no ar imediaramente acima, a, talvez, 40 cm de distância, a umidade relariva aringe apenas 50%. Os organismos "terrestres" têm a sua distribuição mais obviamente aferada pela umidade, pois eles são, de fato, "aquáticos" na maneira de controlar seu balanço hídrico. Anfíbios, isópodes terrestres, nematódeos, minhocas e moluscos, ao menos em seus estágios ativos, estão confinados a microambientes cuja umidade relativa aproxima-se de 100%. O principal grupo de animais a escapar desse continamento é o dos artrópodes terrestres, em especial insetos. Todavia, mesmo assim, a perda evaporariva de água freqüenremente limita suas arividades a hábitats (p. ex., florestas) ou períodos do dia (p. ex., anoitecer) com unidade relarivamente alra.

#### 2.5 pH do solo e da água

O pH do solo, em ambientes terrestres, ou da água, em ambientes aquáricos, é uma condição que pode exercer uma poderosa influência sobre a distribuição e a abundância de organismos. O proroplasma das células das raízes da maioria das plantas aquáricas é danificado como resultado direto de concentrações tóxicas de ions de H\* ou OH\* em solos com pH abaixo de 3 ou acima de 9, respectivamente. Além disso, ocorrem efeitos indiretos, pois o pH do solo influencia a disponibilidade de nutrienres e/ou a concentração de toxinas (Figura 2.17).

A acidez elevada (pH baixo) pode atuar de três maneiras: (i) ditetamente, pela perrurbação da osmorregulação, da atividade enzimárica ou das trocas gasosas através das superficies respiratórias; (ii) indiretamente, aumentando a concentração de metais pesados tóxicos – em particular alumínio (AJ³·), mas rambém manganês (Mn²·) e ferro (Fe³·) –, que são nutrientes vegerais essenciais sob valores de pH mais altos; e (iii) indiretamente, pela redução da qualidade e amplitude de fonres alimentares disponíveis aos animais (p. ex.. o crescimento fúngico é reduzido sob pH baixo em riachos (Hildrew et al., 1984) e a flora aquática muitas vezes inexiste ou exibe menos

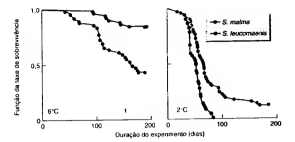


FIGURA 2.16 A mudança da temperatura inverte o resultado da competição À temperatura baixa (6°C), à esquerda, o peixe salmonideo Salvelinus malma sobrevive co-habitando com S. leucomaenis, e a 12°C, à direita, S. leucomaenis leva S. malma à extinção. Ambas as espécies são tolalmente capazes de viver sozinhas nas duas temperaturas (segundo Taniguchi e Nakano, 2000).

diversidade). Os limites de toleráncia para pH variam entre as espécies vegerais, mas apenas uma minoria é capaz de crescer e reproduzir-se sob um pH abaixo de 4,5.

Em solos alcalinos, o ferro (Fe<sup>3+</sup>), o fosfato (PO<sub>4</sub><sup>3+</sup>) e certos elementos-traço, como o manganês (Mn<sup>2+</sup>), são fixados em compostos relativamente insolúveis, e as piantas podem ser, então, prejudicadas, devido à pouca disponibilidade desses elementos. Por exemplo, as plantas calcífugas (caractetísticas de solos ácidos) muitas vezes mostram sintomas de deficiência de ferro quando transplantadas para solos mais alcalinos. Conrudo, em getal, solos e águas com pH acima de 7 tendem a ser favoráveis a muito mais espécies do que aqueles mais ácidos. Campos de solos gredosos e calcários têm uma flora (e fauna associada) muito mais rica do que campos de solos ácidos, e essa situação é semelhante para animais que habiram riachos, açudes e lagos.

Alguns procariotos, em especial as Atqueobacrérias, podem rolerar e até crescer melhor em ambientes cujo pl 1 está muito distante da faixa tolerada pelos eucarioros. Tais ambientes são raros, mas ocorrem em lagos vulcânicos e fontes geotermais, onde estão situados os valores ótimos de pH. e os organismos dominantes são bactérias sulfo-oxidantes, incapazes de viver em ambientes neutros (Srolp, 1988). Thiobacillus ferroxidans ocorre em residuos de processos industriais de lixivia de metais e toleta pH 1; T. thioxidans não só tolera, mas pode crescer em pH 0. Na outra extremidade da amplitude do pH estão os ambientes alcalinos dos lagos ricos em carbonato de sódio com valores de pH entre 9 e 11, habitados por ciano-bactérias, como Anabaenopsis arnoldii e Sprivilina platensis; Plectonema nostocorum pode crescer em pH 13.

#### 2.6 Salinidade

Para as plantas terrestres, a concentração de sais na água do solo oferece resistência osmórica á absorção de água. As concentrações salinas mais extremas ocorrem em zonas áridas, cujo movimento predominante da água do solo é em direção á su-

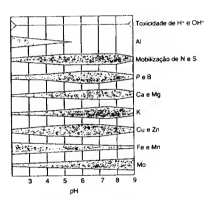


FIGURA 2.17 A toxicidade de H\* e OH: para as plantas e a influência do pH do solo na disponibilidade de minerais para elas (indicada pelas larguras das faixas) (segundo Larcher, 1980).

perficie, onde se acumula sal cristalino. Isso acontece especialmente quando as plantas de lavoura são cultivadas sob irrigação em regiões áridas; desenvolvem-se, enrão, salinas, e o solo se torna inutilizado para a agricultura. O principal efeiro da salinidade é provocar o mesmo tipo de problemas osmorregularórios constatados na seca e no congelamento, e muitos dos problemas são registrados da mesma maneira. Por exemplo, muitas das plantas superiores que vivem em ambientes salinos (halófitas) acumulam eletrólitos em seus vacúolos, mas mantêm uma concentração baixa no citoplasma e nas organelas (Rohinson er al., 1983). Tais plantas mantêm pressões osmóricas altas e, assim, permanecem túrgidas, sendo protegidas da ação prejudicial dos eletrólitos acumulados por polióis e protetores de membrana.

Os ambientes de água doce apresentam um conjunto de tondições especializadas, pois a água tende a penetrar nos organismos, e este fenómeno deve ser contido. Em hábitats matinhos, os organismos, na maioria, são isotônicos em relação to seu ambiente, de modo que não há fluxo liquido de água. Por outro lado, existem muitos que são hipotônicos, de mateira que a água flui desses organismos para o ambiente, colotando-os em posição semelhante aos organismos terrestres. Assim, para muitos organismos aquáticos, a regulação da contentração fluida do corpo é um processo vital e, ás vezes, energeticamente dispendioso. A salinidade de um ambiente aquático pode tet uma influência importante sobre a distribuição e abundância, em especial em locais como estuários, onde há im gradiente bem-definido entre hábitats verdadeiramente matinhos e de água doce.

Os camarões de água doce Palaemonetes pugio e P. vulgaris, por exemplo, co-ocorrem em uma ampla faixa de salinidades le estuários da costa leste dos EUA. No entanto, P. pugio paece ser mais tolerante a temperaturas mais baixas do que P. nulgaris, ocupando alguns hábitats nos quais a última inexiste. A Figura 2.18 mostra o mecanismo provável que fundamenta ese fenómeno (Rowe, 2002). Em uma faixa de salinidade (empota não na salinidade mais baixa efetivamente leral), o consumo metabólico foi significativamente mais baixo em P. purio. P. vulgaris necessita de muito mais energia simplesmente pata se manter, o que a coloca em grande desvantagem na comperição com P. pugio, mesmo quando ela é capaz de susentar tal consumo.

#### 2.6.1 Condições no limite entre o mar e a terra

A salinidade tem efeitos împottantes sobre a distribuição de organismos em áreas entre-matés, mas ela age por meio de interações com outras condições – em especial exposição ao ar e à narureza do substrato.

Algas de todos os tipos encontram hábitats adequados vivendo sempre submetsas no mar, mas as plantas supetiores inexistem completamente nesses ambientes. Isso estabelece um contraste noravel com habitats submersos de água doce, onde uma divetsidade de espermatófitas desempenha um papel de destaque. A principal razão parece ser que as plantas superiotes necessitam de um substrato onde suas raízes possam encontrat ancotagem. As algas marinhas macroscópicas, que ficam continuamente submersas (exceto em marés extremamente baixas), ocorrem com abundância em comunidades marinhas. Elas não possuem raizes, mas se fixam as rochas por meio de "grampos" especializados. Em regiões com substratos moles. essas algas são excluidas, pois não conseguem fixar-se. É nessas tegiões que as poucas espermatóficas verdadeiramente marinhas, como, por exemplo, Zostera e Posidonia, formam comunidades submersas que sustentam comunidades animais complexas.

À maioria das plantas superiores enraizadas em substrato marinho tem caules e folhas expostos à atmosfera

liigas e plantas s ipeniores

dutante grande parte do ciclo das marés. Como exemplos, podem set citadas as plantas de mangue, espécies de Spartina e halófitas extremas, como as espécies de Salicornia, que têm caules aéteos e taizes expostos à salinidade total da água do mat. Nos locais com substitato estável em que as plantas podem enraizar, as comunidades de espermatófitas podem se propagar através da zona entre-marés, em um continuum que se estende desde condições de água salgada com plantas permanentemente submersas (como as gramíneas) até condições totalmente não-salinas. Os marismas, em particular, abrangem uma faixa de concentrações de sal, desde a água do mar aré condições totalmente não-salinas.

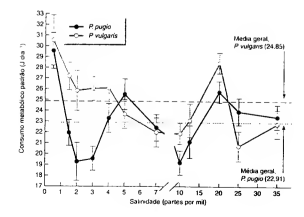


FIGURA 2.18 Consumo metabolico padrão (estimado por meio do consumo minimo de oxigênio) em duas espécieis de camarão, Palaemonetes pugio e P. vulgaris. submetidas a uma faixa de salimidades Houve mortalidade significativa das duas espécies a 0,5 partes por mil, especialmente em P. vulgaris (75%, comparada com 25%) (segundo Rowe. 2002).

Com exceção de fendas onde se formam substratos moles, as plantas superiotes inexistem em costões tochosos entre-marés. Estes ambientes são dominados por algas, que dão lugar a líquens ao nivel da maté alta e acima desta, onde a exposição à dessecação é maior. Os vegetais e os animais que vivem sobre costões rochosos são influenciados por condições ambientais extremas, à medida que toleram exposição ao ambiente aéreo e às forças de ondas e tempestades. Isso se expressa na zonação dos organismos, com espécies distintas em alturas diferentes da costa (Figura 2.19).

A extensão da zona entre-marés
zonação depende da altura das marés e da inclinação da costa. Longe da costa, as

subidas e descidas das marés raramente são maiores do que 1 m. Porém, mais próximo à costa, o formato da massa terresrre pode afunilar a maré c o fluxo de água, produzindo elevações de marés com amplitudes extraordinárias de, por exemplo, quase 20 m na Baia de Fundy (entre Nova Scotia e New Brunswick, Canadá). As costas do mar Mediteráneo, ao contrátio, experimentam uma amplitude de maré ptaticamenre insignificante. Em costões inclinados e penhascos rochosos, a zona entre-matés é inuito curta, e a zonação é comprimida.

Explicar a "zonação como um resultado da exposição", entretanto, é uma simplificação exagerada do tema (Raffaeli e Hawkins, 1996). Em primeiro lugar, "exposição" pode significar uma divetsidade ou uma combinação de muitas coisas diferentes: dessecação, extremos de temperatura, alrerações na

salinidade, iluminação excessiva e as simples forças físicas do embate de ondas e tempesrades (às quais tetotnaremos na Seção 2.7). Além disso, a "exposição" mostra, com efeito, apenas os limites superiores dessas espécies essencialmente marinhas: no entanto, a zonação implica que elas tenham também limites inferiotes. Para algumas espécies, pode haver uma exposição demasiado pequena nas zonas inferiores. Por exemplo, as algas vetdes totnam-se catenres de luz nas faixas do azul e. especialmente, do vermelho, se ficatem submersas por longos períodos em zonas muito baixas da costa. Para muitas ourras espécies, contudo, a distribuição no limite inferior evita a comperição e a predação (ver. por exemplo, a discussão em Paine, 1994). Na costa da Grã-Bretanha, a alga marinha Fueus spiralis se estende com facilidade para zonas mais baixas do que o normal quando são escassas outras algas marinhas fucóides. competidoras nas zonas médias.

## 2.7 Forças físicas de ventos, de ondas e de correntes

Na naruteza, existem muiras forças do ambiente que têm seu efeiro graças à força do movimento físico – o vento e a água são os melhores exemplos.

Em riachos e rios, plantas e animais defrontam-se com o risco contínuo de serem carregados. A velocidade media do fluxo geralmente cresce para jusante, mas o perigo maior de os

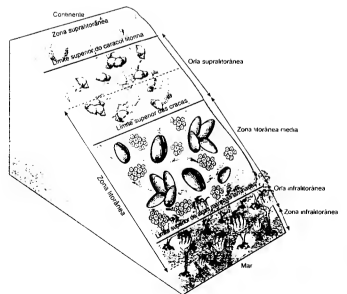


FIGURA 2.19 Esquema geral de zonação da costa marinha, determinada pelos comprimentos relativos de exposição ao ar e à ação das ondas (segundo Raffaeli e Hawkins, 1996).

membros da comunidade bentônica (habirantes do fundo) serem arrasrados é nas regiões a montante, onde a água é tutbulenta e rasa. As únicas plantas enconttadas em cutsos de água extremos são as espécies de "baixo perfil", como algas incrustantes e filamentosas, musgos e hepáticas. Onde a cotrente é um pouco menos extrema, existem plantas, como o ranúnculo (Ranunculus fluitans), que oferecem pequena tesistência ao fluxo e se fixam ao redor de um objeto imóvel pot meio de raízes advenrícias densamente desenvolvidas. Plantas flutuantes como a lentilha-d'água (Lemna spp.) em getal ocorrem apenas onde o fluxo é insignificante.

As condições de exposição em costões tochosos estabelecem limites rigorosos ás formas de vida e aos hábitos de espécies que podem tolerar o embate e a sucção da ação repetitiva das ondas. As algas marinhas fixadas sobre rochas sobrevivem ás repetidas trações e pressões da ação das ondas por meio de uma combinação da poderosa aderência de estruturas especializadas (apreensórios) e da extrema flexibilidade dos seus talos. Os animais que vivem nesse ambiente se movem com a massa de água ou, como as algas, contam com mecanismos refinados de aderência, como as substancias orgânicas viscosas das cracas e os pés musculosos das lapas. Uma diversidade comparável de especializações morfológicas é encontrada entre os invertebrados que toleram os petigos das turbulentas correntes de água doce.

#### 2.7.1 Perígos, desastres e catástrofes: ecologia de eventos extremos

Os ventos e as marés são "perigos" diários notmais na vida de muitos organismos. A estrutura e o comporramento desses organismos exibem alguns testemunhos da frequência e intensidade de tais perigos na história evolutiva de suas espécies. Assim, a majoria das árvores resiste à força de muitas tempestades, sem tombar ou perder seus ramos vivos. A maioria das lapas, cracas e algas macroscópicas se prende firmemente ás rochas, resistindo ás forças das ondas e marés, notmais e diárias. Podemos também reconhecet uma escala de forças causadoras de danos mais intensos (podemos chamá-las de "desasrres"), que ocorrem ocasionalmente, mas com frequência suficiente para contribuir com as forças da seleção natural. Quando uma força desse tipo se repete, ela encontra uma populacão que ainda guarda uma memória genética da seleção que aruou sobre seus ancestrais - e, por isso, sofre um impacto menor. Em florestas e comunidades arbustivas de zonas áridas, o fogo rem essa qualidade, e a tolerância do dano do fogo é uma resposta claramente evolutiva (ver Seção 2.3.6).

Quando os desastres atingem comunidades naturais, é muito raro que elas tenham sido estudadas minuciosamente antes do evento. Uma exceção é o ciclone "Hugo", que aringiu a ilha caribenha de Guadalupe em 1994. Ducrey e Labbé (1985, 1986) publicaram detalhadas descrições das densas florestas úmidas da ilha. O ciclone devastou as florestas com velocidades do vento cuja média das máximas foi de 270 km h-1

e rajadas de 320 km h<sup>-1</sup>. Em 40 horas, a chuva ultrapassou os 300 mm. Os primeiros estágios de regeneração após o ciclone (Labbé, 1994) são respostas típicas de comunidades, estabelecidas na terra ou no mar, ás forças massivas de destruição. Mesmo em comunidades "não-perturbadas", há uma contínua criação de clareiras com a morte de indivíduos (p. ex., árvores em uma floresta, algas macroscópicas em um costão rochoso) e a recolonização dos espaços que eles ocupavam (ver Seção 16.7). Após a devastação massiva por ciclones e outros desastres comuns, a recolonização segue quase o mesmo curso. As espécies que normalmente colonizam apenas clareiras natutais na vegetação chegam a dominar uma comunidade

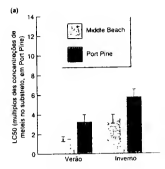
Ao contrário das condições chamadas de "perigos" e "desastres", existem ocorrências naturais causadoras de enormes danos, embora sejam raras a ponto de não deixar efeito seletivo sobre a evolução das espécies. Pode-se chamar tais eventos de "catastrofes", como, por exemplo, a erupção vulcânica de Mr St Helens ou da ilha de Cracatoa. Na próxima erupção do Cracaroa, é improvável que haja quaisquer genes persistentes selecionados para toleráncia a vulcões.

#### 2.8 Poluição ambiental

Muitas condições que, lamentavelmente, se tornaram progressivamente imporrantes são devidas á acumulação de subprodutos tóxicos de arividades humanas. O dióxido de enxofre emitido por usinas elétricas e metais, como cobre, zinco e chumbo, acumulados junto ás minas ou depositados ao redor de refinarias, são apenas alguns dos poluentes que limitam a distribuição dos organismos, em especial dos vegetais. Muitos desses poluentes ocorrem de modo natural, mas em concenrrações baixas, e alguns, na verdade, são nutrientes essenciais para as plantas. Todavia, em locais poluídos, suas concentracões podem crescer are niveis letais. A perda de espécies é, muitas vezes, a primeira indicação de ocorrência da poluição, e mudanças na riqueza em espécies de um rio, lago ou área rerrestre proporcionam bioensaios da intensidade da sua conraminação (ver. por exemplo, Lovett Dousr et al., 1994).

Ainda hoje è raro encontrar-se 13 4140191 19105 áreas, mesmo as mais poluídas, totalmente desprovidas de espécies; em geral, existem ao menos alguns indivíduos de poucas espécies que podem tolerar essas condições. Mesmo populações naturais de locais não-poluídos muitas vezes conrêm uma frequência haixa de indivíduos que toleram o poluente; isso é parte da variabilidade genetica presente em populações naturais. Estes indivíduos podem ser os únicos a sobreviver ou colonizar à medida que aumentam os níveis do poluente. Eles podem, então, tornar-se os fundadores de uma população tolerante á qual transmitiram seus genes de "tolerância". Estas populacões, por serem descendentes de apenas poucos fundadores, podem exibir diversidade genética extraordinariamente baixa

(Figura 2.20). Além disso, as próprias espécies podem diferir



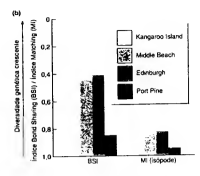


FIGURA 2.20 Resposta do isópode marinho, Platynympha longicaudata, à poluição ao redor da maior operação de fundição de chumbo do mundo, em Port Pirte, sul da Australia (a) A tolerância, significativamente mais alta (P < 0.05) do que para animais de um local-controle (nãopoluido), tanto no verão como no inverno, foi medida pela concentração de metais no alimento (de uma combinação de chumbo, cobre, cádmio, zinco e manganés), suficiente para matar 50% da população (LC50). (b) A diversidade genética em Port Pine, medida por dois índices de diversidade baseados em RAPDs (random amplified polymorphic DNA), for significativamente mais baixa do que em três locais não-polvidos (segundo Ross et al., 2002).

bastante quanto á capacidade de tolerar poluentes. Algumas plantas, por exemplo, são "hiperacumuladotas" de metais pesados - chumbo, cádmio e outros - com capacidade tanto de tolerar quanto de acumular concentrações muito mais altas do que o padrão (Brooks, 1998). Como resultado, tais plantas podem ter um papel importante na "biorremediação" (Salt et al., 1998), removendo poluenres do solo, de modo que posteriotmente outras espécies menos tolerantes podem ali crescer (assunro discutido mais adiante, na Seção 7.2.1).

Assim, em termos muito simples, um poluente tem um efeito duplo. Quando sua presença e recente ou se encontra em concentrações muito altas, haverá poucos indivíduos de cada uma das espécies presentes (as exceções serão as variantes, já tolerantes por natureza, ou seus descendentes imediatos). Contudo, é provável que, posteriormente, o local poluído suporte uma densidade de individuos muito mais alta, mas esses serão representativos de uma gama de espécies muiro menor da que haveria na ausencia do poluente. Tais comunidades recentemente desenvolvidas e pobres em espécies constituem agora uma parte estabelecida de ambientes que sofreram ações humanas (Bradshaw, 1987).

A poluição, evidentemente, pode ter seus efeitos bem distantes da fonte original (Figura 2.21). Os efluentes róxicos de uma mina ou de uma usina podem penettar em um curso de água e afetar sua flora e fauna por toda a sua extensão a jusante. Os efluentes de grandes complexos industriais podem poluir e alterar a flora e a fauna de muitos rios e lagos de uma região, assim como causar discussões internacionais.

Um notável exemplo de poluição é a formação de "chuva ácida", precipitando na Irlanda e na Escandinávia, a partir de atividades industriais em outros países. Desde a Revolução In-

dusttial, a queima de combustíveis fósseis e a consequente emissão para a

atmosfera de vários poluentes, em especial dióxido de enxofte, tem produzido um depósito de partículas ácidas secas e de chuva, que consiste essencialmente em ácido sulfúrico diluído. Nosso conhecimento sobre toleráncias ao pH de espécies de diatomáceas permite construir, de maneira aproximada, a hisrótia do pH de um lago. A história da acidificação de lagos fica muitas vezes registrada na sucessão de espécies de diatomáceas acumuladas nos seus sedimentos (Flower et al., 1994). A Figura 2.22, por exemplo, mostra como a composição em espécies de diatomáceas mudou em Lough Maam, Irlanda distante dos principais distritos industriais. A porcentagem de espécies distintas de diatomáceas em profundidades diversas reflete a flota ptesenre em épocas distintas do passado (quatro espécies são ilustradas). A idade das camadas de sedimento pode ser determinada pelo decaimento radioarivo do chumbo-210 (e ourtos elementos). Conhecemos a tolerancia ao pH de espécies de diaromáceas a partir da sua distribuição atual e isso pode ser usado para saber qual era o pH do lago no passado. Observe como as águas acidificaram desde aproximadamente 1900. As diatomáceas Fragilaria virescens e Brachysira vitrea tiveram um declínio acentuado durante esse periodo, e as ácido-tolerantes Cymbella perpusilla e Frustulia rhomboides aumentaram após 1900.

#### 2.9 Mudança global

No Capítulo 1, discutimos algumas das maneiras pelas quais os ambientes globais mudaram como consequência da deriva

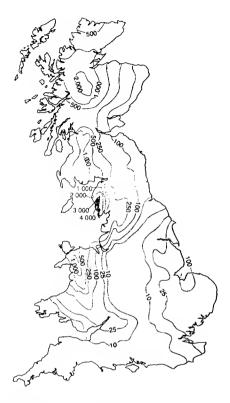


FIGURA 2.21 Um exemplo de poluição ambiental de longo alcance. A distribuição na Grã-Bretanha de particulas de cesio radioativo (Bo m-2) oriundas do acidente nuclear de Chernobyl, na União Soviética, em 1986. O mapa mostra a persistência do poluente em solos ácidos de regiões montanhosas onde ele é reciclado através dos solos, plantas e animais. As ovelhas de areas montanhosas continham mais césio-137 (13°Cs) em 1987 e 1988 (após recictagem) do que em 1986. O 13°Cs tem uma vida-media de 30 anos! Em solos típicos de planicie ele e mais rapidamente imobilizado e não persiste nas cadeias alimentares (segundo NERC, 1990)

continental, em uma escala temporal longa, e como consequencia de glaciações repetidas, em uma escala temporal mais curta. Durante essas escalas temporais, alguns otganismos não conseguiram acomodar-se as mudanças e foram extintos. Outros migraram, de modo que continuam experimentando as mesmas condições, mas em um local diferente, e é provável que outros tenham alterado sua natureza (evoluído) e tolerado algumas das mudanças. Agora, voltamos a considerar as mudanças globais que estão ocorrendo em nossas próptias existências - consequências de nossas próprias atividades - e que. conforme predições da maioria dos cenários, acarretação mudanças profundas na ecologia do planeta.

#### 2.9.1 Gases industriais e o efeito estufa

Um importante elemento da Revolução Industrial foi a passagem do uso de combustíveis sustentáveis para o emprego do carvão (e. mais tarde, petróleo) como fonte de energia. Entre a metade do século XIX e a merade do século XX, a queima de combustíveis fósseis e o desmatamento extensivo actescentaram cerca de 9 × 10<sup>10</sup> toneladas de dióxido de carbono (CO<sub>3</sub>) á atmosfera, e muito mais foi adicionado desde então. A concentração de CO, na atmosfera antes da Revolução Industrial (medida em gás retido em amostras de gelo) era de 280 ppm, um "pico" interglacial bem ripico (Figura 2.23), mas ela aumentou para aproximadamente 370 ppm na virada do milenio e ainda está crescendo (ver Figura 18.22).

A radiação solar incidente sobre a atmosfera da Terra é em parte refletida, em parre absorvida e em parte transmitida através da superfície terrestre, que a absorve e se aquece. Parte dessa energia absorvida é irradiada de volta para a atmosfera. onde gases atmosféticos, principalmente vapor da água e CO, a absorvem (cerca de 70%). Essa energia, irradiada de novo e retida, é a que aquece a atmosfera, constituindo o chamado "efeito estufa". O efeito estufa era, na verdade, componente do ambiente normal antes da Revolução Industrial e foi responsável por parte do aquecimento ambiental, antes que a atividade industrial começasse a intensificá-lo. Naquela época, o vapor d'água atmosférico era responsável pela maior parcela do efeiro estufa.

Além da inrensificação do efeito CO. mas nao estufa pelo aumento de CO, outros gases-ttaço têm aumentado de forma

significativa na atmosfera, em especial o metano (CH<sub>a</sub>) (Figura 2.24a; e compare-a com o registro histórico na Figura 2.23). o óxido nittoso (N,O) e os clorofluorcarbonetos (CFCs, p. ex., triclorofluormetano [CCI,F] e diclorodifluormetano [CCI,F,]). Esses e outros gases juntos contribuem para o aumento do efeito estufa quase tanto quanto a elevação de CO, (Figura 2.24h). O aumento em CH, não é totalmente explicado, mas é provável que ele tenha uma origem microbiana na agricultura intensiva em solos anaeróbicos (produção de arroz sensivelmente aumentada) e no processo digestivo de ruminantes (uma vaca produz cerca de 40 litros de CH, por dia); em torno de 70% da sua produção é antropogênica (Khalil, 1999). O efeito dos CFCs de refrigerantes, aerossois propulsores, entre outros, é potencialmente grande, mas acordos internacionais ao menos patecem tet detido novos crescimentos de suas concentrações (Khalil, 1999).

É possível fazer um balanço que mostra como o CO, produzido por atividades humanas se traduz em mudanças na concentração da atmosfeta. A cada ano, as atividades humanas liberam 5.1 a 7.5 × 109 toneladas métricas de carbono

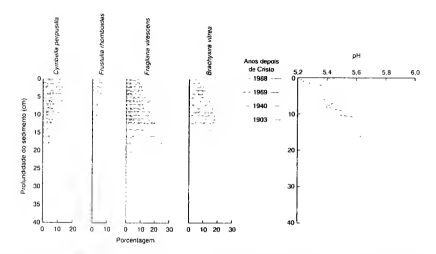


FIGURA 2.22 A história de diatomáceas de um lago irlandês (Lough Maam, município de Donegal) pode ser estudada por meio da coleta de amostras de sedimento do fundo do lago. A porcentagem de varias espécies de diatomáceas a diferentes profundidades reflete a flora presente em vários periodos no passado (quatro espécies estão ilustradas nesta figura). A idade das camadas do sedimento pode ser determinada pelo decaimento radioativo do chumbo-210 (e de outros elementos). Conhecendo a tolerância ao pH das espécies de dialomáceas a partir da sua distribuição atual, podemos estimar qual era o pH do lago no passado. Observe como as águas do lago têm sido acidificadas desde 1900, aproximadamente. As populações das diatomáceas Fragilana virescens e Brachysira vitrea diminuiram de modo abrupto durante esse periodo, e as populações das especies tolerantes à acidez, Cymbella perpusilla e Frustulia rhomboides, aumentaram (segundo Flower et al., 1994).

para a atmosfera. Porém, o aumento em CO, atmosférico (2.9) × 10<sup>9</sup> toneladas métricas) é responsável por apenas 60% desse total, uma porcentigem que tem permanecido constante pot

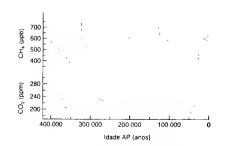
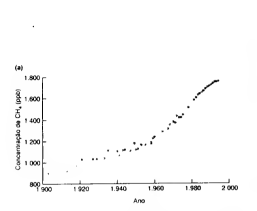


FIGURA 2.23 Concentrações de CO., e metano (CH.) em gás retido em amostras de gelo de Vostok, Antartica, depositado nos últimos 420.000 anos. As temperaturas estimadas estão muito correlacionadas com essas concentrações. Assim, as transições entre épocas glaciais e quentes ocorreram há cerca de 335 000, 245.000, 135 000 e 18 000 anos AP = antes do presente, pob = partes por bilhão; ppm partes por milhão (segundo Petit et al., 1999; Stauffer, 2000)

40 anos (Hansen et al., 1999). Os oceanos absorvem CO, da atmosfera, e estima-se que sua capacidade de absorção seja de 1.8 a 2.5 × 109 toneladas métricas do carbono liberado por atividades humanas. Análises recentes também indicam que a vegetação terrestre rem sido "fertilizada" pelo aumento em CO, atmosférico, de modo que uma quantidade considerável de carhono fica retida na biomassa da vegetação (Kicklighter et al., 1999). Apesar desse abtandamento do desastre pelos oceanos e pela vegetação terrestre, o CO, atmosférico e o eleito estufa esrão aumentando. Na Seção 18.4.6, retornaremos ao tema dos estoques glohais de carbono

#### 2.9.2 Aquecimento global

Iniciamos este capitulo discutindo a temperatura, avançamos para outras condições ambientais até os poluentes e agora volramos para a temperatura, devido aos efeitos desses poluentes sohre as remperaturas globais. Actedita-se que a temperatura atual do ar na superfície da Terra esteja 0,6 ± 0,2°C mais elevada do que no período pré-industrial (Figura 2.25) e que ela continuarà a subit entre 1,4 e 5,8°C até o ano 2100 (IPCC. 2001). Tais mudanças provavelmente resultarão no derretimenro das calotas polares, com consequente aumento no nivel do mar, e em grandes mudanças no padrão climático glo-



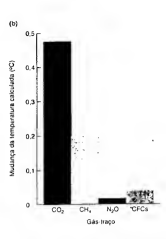


FIGURA 2.24 (a) Concentração de metano (CH<sub>2</sub>) na atmosfera durante o seculo XX (b) Estimativas de aquecimento global no periodo de 1850 a 1990 causado por CO<sub>2</sub> e outros gases-estufa importantes (segundo Khalil. 1999).

bal e na distribuição das espécies. As predições de aquecimento global resultante do aumento do efeito esrufa provêm de duas fontes: (i) sofisticados modelos por computador ("modelos de circulação geral") que simulam o clima mundial; e (ii) tendências detectadas em conjuntos de dados medidos, incluindo a largura dos aneiss de crescimento de árvores, registros do nível do mar e medidas da taxa de retração de geleiras.

Não e surpreendente que os diversos modelos de circulação global divirjam em suas predições sobre a elevação da temperatura global, resultan-

te de aumentos previstos em CO<sub>2</sub>. Entretanto, a maioria das predições baseadas em tais modelos varia apenas de 2.3 a 5,2°C (a maior parte da variação fica por conta da maneira pela qual são modelados os efeitos da cobertura de nuvens), e uma elevação de 3 a 4°C nos próximos 100 anos parece um valor razoável como ponto de patrida para fazer projeções sobre efeitos ecológicos (Figura 2.26).

No entanto, os regimes térmicos são apenas uma parre do conjunto de condições que determinam os locais de ocorrência dos organismos. Infelizmente, depositamos muiro menoconfiança em projeções de precipitação e evaporação, pois é muito difícil incorporar bons modelos de coniportamento das massas de nuvens a um modelo geral de clima. Se considerarmos apenas a temperatura como uma variável relevante, poderíanios projetar uma elevação de 3ºC, assemelhando o clima de Londres (Reino Unido) ao de Lisboa (Portugal) (com vegetação apropriada de oliveiras, videiras. Bougainvillea e vegetação arbustiva de clima semi-árido). Porém, com um

pouco mais de chuvas, essa zona seria quase subtropical e, com um pouco menos, ela poderia ser qualificada como árida!

Da mesma forma, o aquecimento global não é distribuido uniformemente sobre a superfície da Terra. A Figura 2.27 mostra as alterações medidas

nas tendências da temperatura da superfície do globo ao longo de 46 anos, no período de 1951 a 1997. Nesse período, áreas da América do Norie (Alasca) e da Ásia experimentaram crescimento de 1,5 a 2ºC, e as predições indicam que esses locais continuarão experimentando um aquecimento mais rápido na primeira metade do século XXI. Em algumas regiões, a temperatura aparentemente não mudou (Nova York, por exemplo) e não deve se alterar muito nos próximos 50 anos. Existem rambém algumas áreas, em especial a Groenlândia e o norre do Oceano Pacífico, onde as temperaturas da superficie da Terra têm caido.

Enfatizamos, também, que a distribuição de muitos organismos é dereiminada por extremos ocasionais, e não por condições médias. As projeções modeladas por computador indicam que as mudanças climáricas globais produzirão também maior variação na temperatura. Timmerman e colaboradores (1999), por exemplo, modelaram o efeito do aquecimento-estufa sobre a ENSO (ver Seção 2.4.1). Segundo suas previsões, o clima médio na região tropical do Pacífico deve mudar para aquele atualmente representado pelo estado do El Niño (mais quente), mas a variabilidade interanual deve aumentar, com inclinação mais acentuado para eventos extraordinariamente frios.

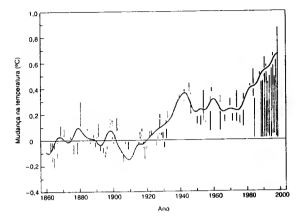


FIGURA 2.25 Vanações anuais globais na temperatura da superficie da Terra, de 1860 a 1998 As barras mostram desvios da média no final do seculo XIX. A curva representa uma média móvel obiida peto uso de um filtro de 21 anos. As temperaturas globais médias atuais são mais altas do que em qualquer periodo desde 1400 (segundo Saunders, 1999)

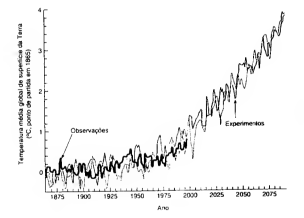


FIGURA 2,26 Elevação na temperatura media global da superficie da Terra, projetada pelo modelo global acoplado (isto é, tanto os oceanos como a atmosfera são modelados) da variabilidade e mudança do clima em uso no Laboratório Geofísico de Dinámica dos Fluidos, Princeton, EUA. Os aumentos em gases-estufa observados são usados para o periodo de 1865 a 1990 (e claramente as projeções correspondem à tendência observada na temperatura), após esse periodo, admite se para os gases estufa um aumento de 1% ao ano. Uma vez que o modeto simula o comportamento global dos oceanos e da atmosfera, o comportamento exato depende da situação inicial do sistema. Os tres "experimentos" foram iniciados a partir de situações diferentes (segundo Delworth et al., 2002)

a distribulcão global de mudandas o maytas Como já vimos, as temperaturas globais variaram de forma natural no passado. Atualmente, estamns nos aproximando do final de um dos períodos de aquecimento, que teve ini-

cio ha 20 mil anos, e durante o qual as temperaturas globais aumentaram em até 8°C. O efeito estufa soma-se ao aquecimento global em uma época em que as temperaturas já estão mais altas do que estavam durante os últimos 400 mil anos. O pólen encontrado em sedimentos fornece uma evidência das mudanças na vegetação ocorridas no passado e mostra que os limires das florestas norte-americanas têm migrado para o note a taxas de 100 a 500 m ano 1 desde o último periodo glacial. No entanto, essa taxa de avanço não tem sido suficientemente rápida para acompanhar o aquecimento pós-glacial. As predições sugerem que a taxa de aquecimento resultante do efeiro estufa será 50 a 100 vezes mais rápida do que o aquecimento pós-glacial. Assim, de todos os tipos de poluição amento pós-glacial. Assim, de todos os tipos de poluição amento pós-glacial.

FIGURA 2.27 Alterações na temperatura da superfície do globo, expressas como a tendência linear durante 46 anos, no período de 1951 a 1997. A barra abaixo mostra a amplitude de variação na temperatura em °C (de Hansen et at., 1999)

biental causada pelas atividades humanas, nenhum pode ter efeitos tão profundos como o aquecimento global. Podemos esperta alterações laritudinais e altitudinais na distribuição das espécies e extinções por toda a parte à medida que as floras e faunas não conseguirem acompanhar a taxa de mudança nas temperaturas do planeta (Hughes, 2000). Além disso, grandes extensões de terra, sobre as quais a vegetação poderia avançar e recuar, têm sido fragmentadas no processo de civilização, colocando importantes barteiras ao avanço vegetacional. Será uma surpresa muito grande se várias espécies não desaparecerem nesse processo.

Uma condição é um fator ambiental abiótico que influencia o funcionamento dos otganismos vivos. Em geral, podemos reconhecer um nível ótimo, no qual um organismo exibe o melhor desempenho. Basicamente, deveríamos definir "melhor desempenho" do ponto de vista evolutivo, mas, na prática, em geral medimos o efeito das condições sobre alguma propriedade-chave, como a atividade de uma enzima ou a taxa de reprodução.

O nicho ecológico não é um local de um organismo, mas um resumo de suas rolerâncias a condições e exigências de recursos. O conceito moderno – hipervolume n-dimensional, segundo Hutchinson – também distingue nichos fundamental e realizado.

A temperatura é discutida em detalhe como uma condição típica e, talvez, a mais importante. Nos extremos superiores e inferiores de temperatura, os organismos acusam prejuízos de funcionamento e, por fim, morrem. Entte os extremos, onde existe um ótimo, eles respondem com uma amplitude funcional, embora essas respostas possam estar sujeitas à adaptação evolutiva e à aclimatização mais imediata.

As taxas de processos biológicos enzimáticos muitas vezes crescem exponencialmente com a temperatura (com freqüência,  $Q_{10}\approx 2$ ), mas para taxas de crescimento e desenvolvimento muitas vezes existem apenas leves desvios da linearidade: a base pata o conceito grau-dia. Uma vez que o desenvolvimento em geral aumenta mais rapidamente com a temperatura do que o crescimento, o tamanho final tende a dectescer com a elevação da temperatura. As tentativas para descobrir regras universais de dependência da temperatura permanecem um tema de controvérsia.

Explicamos as diferenças e as semelhanças entre organismos endotérmicos e ectotérmicos em especial quanto as suas respostas a uma faixa de remperaruras.

Examinamos variações sobre a superficie da Terra e no interior dela, com uma diversidade de causas: efeitos latitudinais, altitudinais, continentais, sazonais, diários e microclimáticos, bem como os efeitos da profundidade no solo e na água. Cada vez mais, tem-se tornado aparente a importância de padrões temporais de médio prazo. Entre esses, são dignos de nota a El Niño-Southern Oscillation (ENSO) e a North Atlantic Oscillation (NAO).

Existem muitos exemplos de distribuíções de plantas e animais que estão correlacionadas de forma significativa com alguns aspectos da temperatura do ambiente, mas que não provam que a temperatura determina diretamente os limites de distribuíção de uma espécie. As temperaturas medidas raramente são aquelas que os organismos experimentam. Para muitas espécies, as distribuíções são atribuídas menos as temperaturas médias do que aos extremos ocasionais; e os efeitos da temperatura podem ser determinados amplamente pelas respostas de outros membros da comunidade ou por interações com outras condições.

Muitas outras condições ambientais também são discutidas: o pH do solo e da água, a salinidade, as condições no limite entre o mar e o continente e as forças físicas de ventos, de ondas e de correntes. São feitas distinções entre riscos, desastres e catástrofes.

Muitas condições ambientais estão se tornando gradativamente importantes, devido à acumulação de subprodutos tóxicos de atividades humanas. Um exemplo significacivo é a criação de "chuva ácida". Um outro exemplo é a influência de gases industriais sobre o efeito estufa e os efeitos consequientes sobre o aquecimento global. Uma elevação projetada de 3 a 4°C para os próximos 100 anos parece um valor razoável como ponto de partida para projeções de efeitos ecológicos, embora o aquecimento global não seja uniformemente distribuido sobre a superficie da Terra. Essa taxa é 50 a 100 vezes mais rápida do que o aquecimento pós-glacial. Devemos esperar nudanças latitudinais e altitudinais nas distribuições de espécies e extinções de floras e faunas.



# 3.1. Introdução

o que são récursos: Segundo Tilman (1982), todas as coisas consumidas pot um otganismo são seus recursos. Potém, consumit não

significa simplesmente "comer". Abelhas e esquilos não comem tocas, mas uma toca ocupada não fica mais disponível para outra abelha ou outro esquilo, exatamente como um átomo de nitrogénio, o néctar ou uma potção de bolotas" não é mais disponível para outros consumidotes. De maneira similar, fémeas que já acasalaram podem não esta disponíveis para outros machos. Todos esses recutsos são consumidos, no sentido que o estoque ou suprimento é reduzido. Desse modo, recursos são entidades exigidas por um organismo cujas quantidades podem ser reduzidas pela sua atividade.

os organismos podem competa cor recursos As plantas verdes realizam a fotossintese e obtêm energia e matéria para o seu crescimento e reprodução a partir de materiais inorganicos. Seus tecursos

são a radiação solar, o dióxido de carbono, a água e os nutrientes minerais. Os organismos "quimiossintéticos", como muitas das arqueobactérias, obtem energia pela oxidação do metano, de íons de amônio, do ácido sulfidrico ou do ferro ferroso; eles vivem em ambientes, tais como fontes hidrorermais e fendas matinhas profundas e usam recursos que eram muiro mais abundantes durante as fases iniciais da vida na Terra. Todos os ourros organismos utilizam os corpos de outros organismos como tecurso alimentar. Em cada caso, o que foi consumido não é mais disponível para outro consumidor. O coelho consumido por uma águia não é mais disponível para outra águia. O quanrum de radiação solar absorvido e assimilado como produto da fotossíntese por uma folha não é mais disponível pata outra folha. Isso tem uma consequência importante: os otganismos podem competir entre si para conquistar uma porção de um recurso limitado - um tópico a ser tratado no Capítulo 5.

\* N. de T. Bolora é um tipo de fruto, característico de representantes da familia Fagaceae, como o carvalho europeu (Quercus robur), por exemplo.

Uma grande parte da ecologia diz respeito ao agrupamento de recursos inorgânicos pelas plantas verdes e ao reagrupamento desses conjuntos em cada estágio sucessivo, em uma teia de interações consumidor-recurso. Neste capírulo. iniciamos com os recursos de vegetais e enfocamos aqueles mais importantes na fotossíntese: tadiação e CO., Esses recursos, juntos, promovem o crescimento dos indivíduos vegetais, que, coletivamente, determinam a produtividade primária de áteas de terra (ou de volumes de água): a taxa, por unidade de área, em que as plantas produzem biomassa. Os padrões de produtividade primária serão examinados no Capítulo 17. Relativamente pouco espaço neste capítulo é reservado ao alimenro como um recurso para animais, simplesmente porque uma serie de capítulos posteriores (9 a 12) é dedicada à ecologia de predadores, de pastadores, de parasitos e de saprotrofos (os consumidores e decompositores de organismos mottos). Este capitulo, então, encerra onde o antetior começa: com o nicho ecológico, adicionando dimensões de recursos às dimensões de condições que já conhecemos.

#### 3.2 Radiação

A radiação solar é a única fonte de energia que pode ser usada por plantas verdes em arividades metabólicas. Ela chega até a planta como um fluxo de radiação do sol, seja diretamente difundida pur uma trajetória maior ou menor na atmosfera ou após ser refletida ou transmirida por outros objetos. A fração direta é mainr em laritudes baixas (Figura 3.1). Além disso, na maior parte do ano, em climas temperados, e durante o ano interiro, em climas áridos, o dossel de comunidades terrestres não cobre a superfície do solo, de modo que a maior patte da radiação incide sobre ramos desprovidos de folhas ou solo descoberto.

Quando uma planta intercepta a energia radiante, esta pode ser refletida (com seu comprimento de onda

e deskno Ja replacão

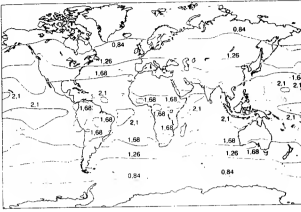


FIGURA 3.1 Mapa global da radiação solar absorvida anualmente no sistema atmosfera-Terra feito a partir de dados obtidos com um radiómetro do satélite meteorológico Nimbus 3. As unidades são J cm. 2 min. 1 (segundo Raushke et al., 1973).

71 19 2

inalterado), transmitida (após havet perdido algumas faixas de ondas) ou absorvida. Parte da fração que é absorvida pode elevar a temperatura da planta e ser irradiada nnvamente com comprimentos de onda muito mais longos; em plantas terricolas, parte pode contribuir ao calor latenre de evaporação da água e, assim, impulsionar a corrente de transpiração. Uma parte pequena pode chegar até os cloroplastos e ativar o processo de fotossíntese (Figura 3.2).

g milytham. Light y tits gyttin Durante a fotossinrese, a energia radiante é convertida em compos ros químicos de carbono ricos em energia, que subseqüentemente serão decompostos na respiração (seja pela ptó-

pria planta ou por organismos que a consomem). No entanto, a radiação é perdida de modo irreversível para a fotossintese, a menos que seja capturada e fixada quimicamente no mesmo instante que incide sobre a folha. A energia radiante que foi fixada na fotossintese passa apenas uma vez pela Terra. Isso é exatamente o contrário do que ocorre com um ármo de nitrogênio ou carbono ou uma molécula de água, que podem set usados repetidas vezes por infiniras getações de organismos, por meio de um processo de ciclagem.

A radiação solar é um recurso continuo: um espectro de comprimentos de onda diferentes. Porém, o aparelho fotossintérico é capaz de tet aces-

so à energia de apenas uma faixa restrita desse espectto. Indas as plantas verdes dependem da clorofila e de outros pigmentos para a fixação fotossintérica de carbono: esses pigmentos fixam a radiação na faixa de ondas entre 400 e 700 nm, aptoximadamente. Essa é a faixa da "radiação fotossinteticamente ativa" (PAR, do inglês – photosynthetically active radiation). Ela corresponde, de modo geral, à região do espectro visível do olho humano, que denominamos "luz". Cerca de 56% da

radiação incidente sobte a superficie terrestre situam-se fora do intervalo da PAR e, desse modo, não estão disponíveis como um recurso para as plantas verdes. Em outros organismos, existem pigmentos, como bacterioclorofila em bacrérias, por exemplo, que tealizam fotossintese fora do intervalo da PAR das plantas verdes.

# 3.2.1 Variações na intensidade e qualidade da radiação

A razão principal de as plantas raramente atingitem a sua capacidade fotossintérica intrínseca é que a intensi-

dade de radiação varia continuamente (Figura 3.3). A morfologia e a fisiologia vegetais órimas para a fotossíntese a uma determinada intensidade de radiação em geral serão inapropriadas a uma outra intensidade. Em hábitats terresttes, as folhas vivem sob um regime de radiação que varia durante o dia e o ano; além disso, elas vivem em um ambiente de outras folhas, que modifica a quantidade e a qualidade da radiação recebida. Como acontece com todos os recursos, o suprimento de radiação pode variar sistemática (diariamente, anualmente) e assistematicamente. Mais isso não significa apenas que a intensidade de radiação é uma proporção maior ou menor de um valor máximo sob o qual a fotossíntese seria mais produtiva. Sob inrensidades altas, pode ocorter foto-inibição da fotossíntese (Long et al., 1994), de tal modo que a taxa de fixação de carbono decresce com intensidade de radiação crescente. Intensidades altas de radiação podem também levar a um superaquecimento perigoso das plantas. A radiação é essencial para as plantas, mas elas podem tet tanto excesso como escassez desse recurso.

Os ritmos anuais e diários são variações sistemáticas da radiação solar (Figura 3.3a, b). A planta verde experi-

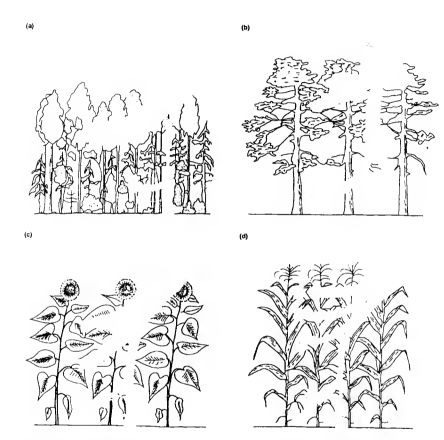
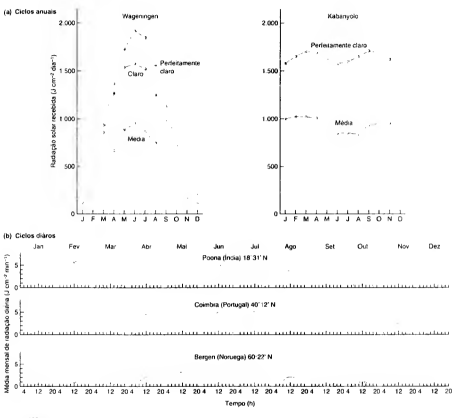


FIGURA 3.2 Reflexão (R) e atenuação da radiação solar incidindo sobre comunidades vegetais distintas. As setas mostram as porcentagens de radiação incidente atingindo diferentes niveis na vegetação. (a) Uma floresta boreal mista de betula e espruce: (b) uma floresta de pinheiro, (c) uma lavoura de girassoi, e (d) uma lavoura de milho Essas figuras representam dados obtidos em determinadas comunidades e é possivel ocorrer uma grande variação, dependendo do estágio de crescimento do dossel da floresta ou da lavoura, do período do dia e da epoca em que as medições foram feitas (segundo Larcher, 1980, e outras fontes).

menta periodos de escassez e excesso de seu recurso luminoso a cada 24 hotas (exceto perto dos pólos), bem como

estações de escassez e excesso a cada ano (exceto nos trópicos). Em hábitats aquáticos, a redução da intensidade de radiação de acordo com a profundidade da coluna d'água (Fi-

gura 3.3c) é uma variação adicional, sisremática e previsivel, embora o grau desse fenómeno possa variar basranre. Por exemplo, diferenças na claridade da água explicam porque cerras "angiospermas marinhas" (seagrass)" podem crescer sobre substratos sólidos a cerca de 90 m abaixo da superfície no oceano aberro relativamente improdutivo, e macrófitas de água doce raramente crescem em profundidades abaixo de 10 m (Sorrell et al., 2001). Estas com freqüência habitam apenas locais bem mais rasos, em grande



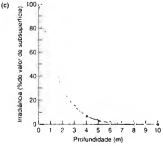


FIGURA 3.3 (a) Totais diários de radiação solar recebida durante o ano em Wageningen (Holanda) e Kabanyolo (Uganda). (b) Media mensal de radiação diária registrada em Poona (Índia), Coimbra (Portugal) e Bergen (Noruega) (a, b, de Wit, 1963, e outras fontes). (c) Diminuição exponencial da intensidade de radiação em um hábitat de água doce (Burrinjuck Dam, Austrália) (de Kirk, 1994).

<sup>&</sup>lt;sup>a</sup> N. de T. Na verdade, não se tratam de gramineas (familia Poaceae), mas sim de representantes da familia Potamogetonaceae.

parte devido às diferencas nas concentrações de particulas suspensas e também ao fitoplancton (ver a seguir).

O modo pelo qual um organismo reage à variação, sistemática e previsível, no suprimento de um recurso reflete sua fisiologia atual e sua evolução passada. Em regiões temperadas, a abscisão sazonal das folhas pelas árvores decíduas em parte é um reflexo do ritmo anual na intensidade de radiação - elas caem quando são menos úteis. Como consequência, uma espécie perenifólia de sub-bosque pode passar por uma mudança sistemática adicional, pois o ciclo sazonal de producão foliar do dossel determina a radiação que permanece para penetrar no sub-bosque. O movimento diário de folhas em muitas espécies também provoca mudanças na intensidade e na direção da radiação incidente.

Variações menos sistemáricas no ambiente de radiação de uma folha são causadas pela natureza e pela posição de folhas vizinhas. Cada dossel, cada

planta e cada folha intercepta a radiação, criando uma zona de esgotamento de recurso (RDZ; resource-depletion zone) - uma faixa movel de sombra sobre outras folhas da mesma planta ou de outras. Na zona mais profunda sob o dossel, as sombras tornam-se menos definidas, porque grande parte da radiação perde sua direção original, por difusão e reflexão.

White ima 1175 1151 6 77 torr 8

A vegetação submetsa de hábitats aquáticos está submerida a um efeito de sombra, provavelmente muito menos sistemático, apenas porque ela é movida pelo fluxo da água, embora a vegetação flutuante, em espe-

cial de acudes ou lagos, tenha um efeito profundo e invariável sobre o regime de radiação abaixo dela. As células do firoplancton mais próximas da superfície também provocam sombra nas células abaixo delas, de modo que a redução da inten-

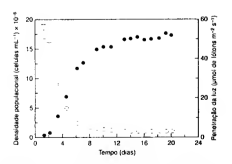


FIGURA 3.4 O aumento da densidade populacional (•) da alga verde unicelular, Chlorella vulgaris, em cultura de laboratório, reduziu a penetração da luz ( C = intensidade luminosas a uma profundidade fixa). As barras indicam os desvios-padrão, que estão omitidos quando menores do que os símbolos (segundo Huisman, 1999).

sidade com a profundidade é tanto maior quanto maior for a densidade do fitoplanción. A Figura 3.4, por exemplo, mostra o declinio na penetração da luz, medida a uma profundidade fixa em um sistema construído em laboratório, utilizando uma população da alga verde unicelular Chlorella vulgaris, por um período superior a 12 días (Huisman, 1999).

A composição da radiação que passou arravés de folhas em um dossel ou arravés de um corpo d'água é também alterada. Fotossinreticamente,

, as acties em qualidade e duant date

isso pode ser menos vantajoso, pois o componente da radiacao fotossinteticamente ativa foi reduzido - embora tais reducões possam também impedir a foto-inibição e o superaquecimento. A Figura 3.5 mostra um exemplo da variação com a profundidade em um hábirat de água doce

As principais diferenças entre especies terricolas, em sua reação as variações sistemáticas na intensidade da radiação, são aquelas que evoluíram

entre "espécies de sol" e "espécies de sombra". Em geral, as espécies vegetais características de hábitats sombreados usam a radiação em intensidades baixas com mais eficiência do que as espècies de sol, mas o inverso é verdadeiro em intensidades alras (Figura 3.6). Parte da diferença entre elas reside na fisiologia das folhas, mas a morfologia das plantas também influencia a eficiência com a qual a radiação é capturada. As folhas de plantas de sol em geral ficam expostas ao sol do meiodia em ángulos agudos (Poulson e DeLucia, 1993). Isso pro-

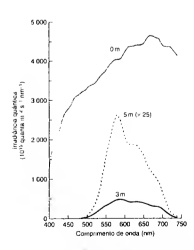


FIGURA 3.5 Variação da distribuição espectral da radiação, de acordo com a profundidade do Lago Burley Griffin, Austrália Observe que a radiação fotossinteticamente ativa se situa principalmente dentro da faixa de 400 a 700 nm (segundo Kirk, 1994).

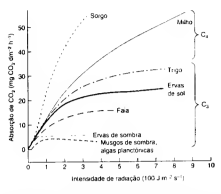


FIGURA 3.6 Resposta da lotossíntese à intensidade luminosa em plan tas dilerentes, sob temperaturas ótimas e com um suprimento natural de CO. Observe que o milho e o sorgo são plantas C1, e as demais espécies são C3 (os termos são explicados nas Seções 3 3.1 e 3.3.2 (segundo Larcher, 1980, e outras fontes).

paga um feixe incidente de radiação sobre uma área foliar mais ampla e efetivamente reduz sua intensidade. Uma intensidade de radiação superótima para a fotossíntese, quando atinge uma folha a 90°, pode, portanto, ser ótima para uma folha inclinada em um angulo agudo. As folhas de plantas de sol com frequencia estão sobrepostas em um dossel multiestratificado. Sob luz solar brilhante, mesmo as folhas sombreadas em camadas inferiores podem ter taxas positivas de fotossíntese líquida. As plantas de sombra em geral possuem folhas com disposição mais ou menos horizontal, formando uma copa uniestratificada.

unas pelable Fromos en sac :

Ao contrário dessas diferenças "estratégicas", pode também acontecer que, durante o crescimento da planta, as suas folhas desenvolvam-se

diferentemente como uma resposta "tárica" ao ambiente de radiação. Isso muitas vezes leva à formação de "folhas de sol" e "folhas de sombra" dentro da mesma planta. As tolhas de sombra em gerla são menores, mais espessas, possuem mais células por unidade de área, venação mais densa, disposição mais densa dos cloroplastos e maior peso seco por unidade de área foliat. Essas manobras táticas, então, tendem a ocorrer não na planta toda, mas ao nível da folha individual ou mesmo em suas partes, o que, todavia, demanda tempo. Para formar folhas de sol ou de sombra como uma resposta tática, a planta, sua gema ou a folha em desenvolvimento deve perceber o ambiente e responder a ele, formando uma folha com uma estrutura apropriada. Por exemplo, é impossível a planta mudar sua forma com rapidez suficiente para acompanhar as mudanças na intensidade de radiação entre um dia nublado e um dia claro. No entanto, ela pode mudar rapidamente sua raxa de fo-

rossintese, reagindo mesmo à passagem de um feixe de luz solar. A raxa na qual uma folha fotossintetiza também depende das demandas de outras partes com crescimento vigoroso. Mesmo quando as condições são ideais, a fotossíntese pode ser reduzida, se não houver demanda de seus produtos.

Em hábitats aquáticos, grande parre da variação entre as espécies é arribuída às diferenças em pigmentos fotossintéticos, que contribuem signi-

va racão de piamentos em plantas aquaticas

ficativamente para a utilização precisa dos comprimentos de onda da radiação (Kirk, 1994). Dos três tipos de pigmentos clorofila, carotenóides e biliproteínas - todas as plantas fotossintéticas contêm os dois primeiros, mas muitas algas também confem biliproteinas. Quanto as clorofilas, todas as plantas superiores possuem clorofilas a e b, mas muitas algas têm somente clorofila a, e algumas têm clorofila a e c. A Figura 3.7 ilustra exemplos dos espectros de absorção de muitos pigmentos, e sua relação com os espectros de absorção contrasrantes de vários grupos de plantas aquáticas e com as diferenças de distribuição (de acordo com a profundidade) entre grupos de plantas aquáticas. Kirk (1994) faz uma apreciação detalhada da evidência das ligações diretas entre pigmentos, desempenho e distribuição.

## 3.2.2 Fotossíntese líquida

A taxa de fotossíntese é uma medida bruta da taxa em que uma planta captura energia radiante e a fixa em compostos de carbono. Entretanto, muitas vezes, é mais importante considerar o ganho líquido, pois esse é muito mais fácil de medir. A fotossíntese liquida é o aumento (ou diminuição) de matéria seca resultante da diferença entre a fotossintese brura e as perdas devido à respiração e à morte de partes da planta (Figura 3.8).

A forossintese liquida è negativa no escuro, quando a respiração supera a fotossíntese, e aumenta com a intensidade da PAR. O ponto de com-

etronous convertsabao

pensação é a intensidade de PAR em que o ganho da fotossínrese bruta compensa exatamente as perdas por respiração e por outros morivos. As folhas de espécies de sombra tendem a exibir taxas de respiração mais baixas do que as folhas de espécies de sol. Assim, quando ambas crescem à soinbra, a forossínrese líquida de espécies de sombra é maior do que a de espécies de sol.

Existe uma variação de quase capatigada 100 vezes na capacidade fotossintética 10:055 0181-14 de folhas (Mooney e Gulmon, 1979).

Essa é a taxa de fotossintese quando a radiação incidente atinge o nível de saturação, a temperatura é ótima, a umidade relativa é alra e as concentrações de CO, e oxigênio são normais. Quando as folhas de espécies distintas são comparadas sob essas condições ideais, as com capacidade fotossintética mais alta são em geral aquelas de ambientes onde nutrientes,

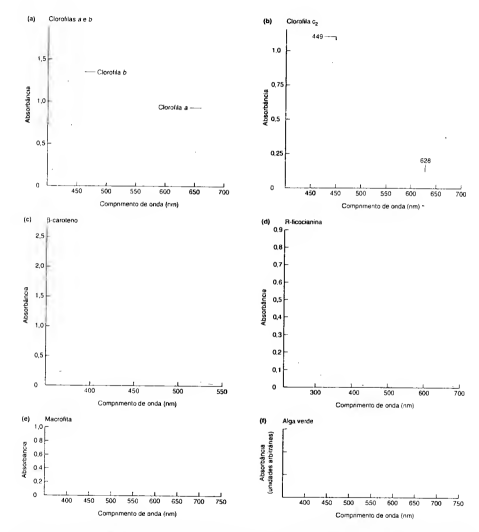


FIGURA 3.7 (a) Espectros de absorção das clorofilas a e b (b) Espectro de absorção da clorofila  $c_2$  (c) Espectro de absorção do  $\beta$ -caroteno (d) Espectro de absorção da biliproteina, R-licocianina (e) Espectro de absorção de um pedaço de folha da macrófita de agua doce Vallisneria spiralis, coletada no Lago Ginnindera, Austrália (I) Espectro de absorção da alga planctónica Chlorella pyrenoidos (verde) (continua)

água e radiação raramente são limitantes (ao menos durante a sombra, perenes de deserto, espécies do urzal) geralmente exiestação de crescimento). Entretanto, são incluidas muitas plan-

bem uma baixa capacidade fotossintética - mesmo quando tas de lavoura e as ervas daninhas que crescem com elas. As são fornecidos recursos abundantes. Tais padrões podem ser espécies de ambientes pobres em recursos (p. ex., plantas de compreendidos ao constatar que a capacidade fotossintética,

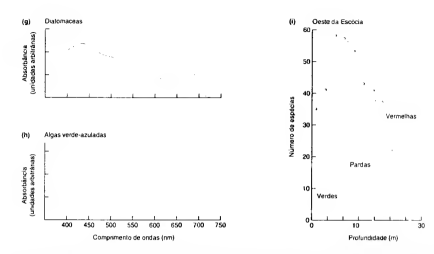


FIGURA 3.7 (continuação) (g-h) Espectros de absorção das algas planctônicas Navicula minima (diatomácea) e Synechocystis sp. (verdeazulada). (i) Números de espécies de algas bentônicas vermelhas, verdes e pardas em profundidades distintas (e sob diferentes regimes de luz), afastadas da costa oeste da Escócia (56-57°N) (segundo Kirk, 1994; dados de fontes diferentes).

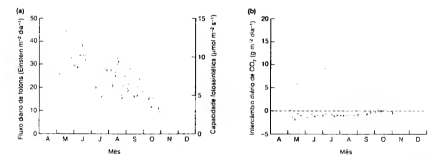


FIGURA 3.8 Curso anual de eventos que determinaram a taxa fotossintética da folhagem do bordo (Acer campestre), em 1980 (a) Variação da intensidade da PAR ( ) e alterações na capacidade fotossintética da folhagem ( ), evidenciando-se na primavera, crescendo até atingir um plato e, depois, declinado no final de setembro e outubro. (b) Fixação de dióxido de carbono (CO<sub>2</sub>) ( ) e sua perda por respiração durante a note (3). A fotossintese bruta total anual foi 1.342 g CO<sub>2</sub> m<sup>2</sup>, e a respiração noturna loi 150 g CO<sub>2</sub> m<sup>2</sup>, resultando em um balanço de fotossintese liquida de 1 192 g CO<sub>2</sub> m<sup>2</sup> (segundo Pearcy et al., 1984).

como toda a capacidade, deve ser "construída", e o investimento na sua construção é provavelmente apenas para ser reposto, caso exista ampla oportunidade de utilização dessa capacidade.

É desnecessario dizer que as condições ideais, sob as quais as plantas podem alcançar sua capacidade fotossintética, raras vezes estão presentes, exceto em ambientes experimentalmente controlados. Na prática, a taxa em que a fotossintese de fato procede é limitada por condições (p. ex., temperatura) e pela disponibilidade de outros recursos além da energia radiante. As folhas parecem também alcançar sua taxa fotossintètica màxima somente quando os produtos estão sendo ativamente retirados (para o desenvolvimento de gemas, tubérculos, etc.). Além disso, a capacidade fotossintética de folhas é correlacionada com o conteúdo de nitrogênio foliar, tanto entre folhas de uma planta individualmente quanto entre folhas de espécies distintas (Woodward, 1994). Cerca de 75% do nitrogênio foliar è investido em cloroplastos. Isso sugere que a disponibilidade de nitrogênio como um recurso pode impor limites estritos à capacidade das plantas de acumular CO, e energia na fotossintese. A taxa de fotossíntese também aumenta com a intensidade da PAR, mas, na maioria das espécies ("plantas C<sub>3</sub>" - ver, a seguir), ela atinge um platô sob intensidades de radiação bem abaixo da inrensidade da radiação solar total.

A eficiência mais alta de utilização de radiação pelas plantas verdes e de 3 a 4%, obtida por algas microscópicas cultivadas son intensidades baixas de PAR. Em florestas tropicais, os valores ficam na faixa de 1 a 3% e, em floresras temperadas, na faixa de 0.6 a 1,2%. A eficiência aproximada de plantas de layoura em clima temperado é somente cerca de 0,6%. A enerverica de todas as comunidades depende de tais niveis de eficiència.

# 3.2.3 Plantas de sol e de sombra de um arbusto perenifólio

Muiros dos pontos gerais antes apresentados são ilustrados por um estudo com um arbusto perenifolio, Heteromeles arbutifolia. Essa espécie cresce em habirats de chaparral na Califórnia, onde suas copas são expostas à luz solar plena e a temperaturas elevadas - em especial durante a estação seca -, bem como em habitats florestais, onde ocorre em locais abertos e no subbosque sombreado (Valladares e Pearcy, 1998). Plantas de sombra do sub-bosque foram comparadas com plantas de sol do chaparral, onde elas receberam cerca de sete vezes mais radiação (densidade do fluxo fotônico; PFD, do inglés photon flux density). Comparadas às de sombra (Figura 3.9 e Tabela 3.1a). as folhas das plantas de sol estavam inclinadas com ângulo muiro mais acentuado em relação à horizontal, eram menores e mais espessas e se originaram em caules mais curtos (entrenos mais curtos). As folhas de sol riveram, rambém, uma maior capacidade fotossintética (mais clorofila e nitrogênio) por unidade de área foliar, mas não por unidade de biomassa.

Como consequencias "arquiterurais" dessas diferenças (Tabela 3.1b), as plantas de sombra tiveram uma "eficiência de projeção" muito maior no verão, mas muiro menor no inverno. A eficiencia de projeção expressa o grau em que a área foliar efetiva è reduzida por estar disposta à radiação incidente em um ângulo diferente do ângulo reto. Assim, as tolhas de plantas de sol com disposição mais obliqua absorveram os raios diretos do sol de verão a pino, sobte uma área foliar maior do que as folhas mais horizontais das plantas de sombra; no enranto, os raios de sol de inverno de incidência lateral atingiram as folhas de plantas de sol quase em ângulo reto. Além disso, essas eficiências de projeção podem ser modificadas pela fração de area foliar sujeira a auto-sombreamento, dando origem a "eficiências de exposição". Esras foram mais elevadas nas plantas de sombra do que nas de sol: no verão, por causa

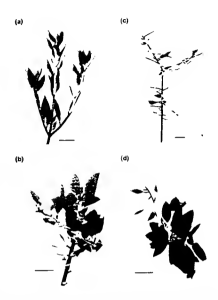


FIGURA 3.9 Reconstituições por computador de caules de folhas de sol (a, c) e de sombra (b, d) do arbusto perenifólio Heteromeles arbutifolia, vistas ao longo da trajetoria dos raios solares no inicio da manha (a, b) e ao meio-dia (c, d) Os tons mais escuros representam partes de lolhas sombreadas por outras folhas da mesma planta. Barras = 4 cm (segundo Valladares e Pearcy, 1998).

da maior eficiência de projeção e, no inverno, devido à ausência relativa de auro-sombreamento em folhas de sombra.

As propriedades fisiológicas da planta como um todo (Tabela 3.1b), então, reflerem tanto a sua arquitetura como as morfologias e fisiologias de folhas individuais. A eficiencia de absorção da luz, como a eficiência de exposição, reflete tanto os angulos das folhas como o auto-sombreamento. Portanto, a eficiência de absorção foi consistentemente mais elevada para plantas de sombra do que para as de sol, embora a eficiência para plantas de sol fosse significativamente mais elevada no inverno, comparada com o verão. A razão foliar efetiva (a eficiencia de absorção da luz por unidade de biomassa) foi, então, massivamente maior para plantas de sombra do que para as de sol (com resultado de suas folhas mais delgadas), embora, mais uma vez, um pouco mais alra para as ultimas no invetno.

De modo geral, portanto, embora recebendo apenas um serimo da PFD de plantas de sol, as plantas de sombra reduziram para um quarro o diferencial na quantidade absorvida e reduziram para apenas a metade o diferencial em sua taxa diária de ganho de carbono. As plantas de sombra contrabalançaram com exiro sua reduzida capacidade fotossinrética no nivel foliar com aumento da capacidade de captar luz no nível da TABELA 3.1 (a) Diferenças observadas em caules e foihas de plantas de sol e de sombra do arbusto Heleromeles arbutifolia. Os desviospadrão estão entre parênteses, as significâncias das diferenças são dadas segundo análise de vanância. (b) Propriedades resultantes, para plantas de sol e de sombra (segundo Valladares e Pearcy, 1998)

(a)		Sol	So	mbra	P
Comprimento do entrenó (cm) Ângulo foliar (graus) Área de superficie foliar (cm²) Espessura da lâmina foliar (um) Capacidade fotossintética, com base na área (µmol CO <sub>2</sub> m-² s-¹) Capacidade fotossintética, com base na massa (µmol CO <sub>2</sub> kg-¹ s-¹) Conteúdo de clorofila, com base na área (mg m-²) Conteúdo de clorofila, com base na massa (mg g-¹) Conteúdo de nitrogénio foliar, com base na área (g m-²) Conteúdo de nitrogénio, com base na massa (rá g g-²)	1,08 71,3 10,1 462,5 14,1 60,8 280,5 1,23 1,97	(0,06) (16,3) (0,3) (10,9) (2,0) (10,1) (15,3) (0,04) (0,25) (0,31)	1,65 5,3 21,4 292,4 9,0 58,1 226,7 1,49 1,71 0,96	(0.02) (4,3) (0.8) (9,5) (1,7) (11,2) (14,0) (0,03) (0,21) (0,30)	< 0.05 < 0.01 < 0.01 < 0.01 < 0.01 < 0.01 NS < 0.01 < 0.05 < 0.05 NS

(b)	Plantas Verão	de sol	Plantas de Verão	sombra Inverno
$\vec{\mathcal{E}}_{\rho}$	0,55ª	0,80 <sup>b</sup>	0,88°	0.54 <sup>a</sup>
	0,33ª	0,38 <sup>a</sup> <sup>b</sup>	0.41°	0.43 <sup>b</sup>
E <sub>o</sub> Fração auto-sombreada	0,33	0,42b	0,47°	0,112
E <sub>A-PFD direta</sub>	0,28ª	0,445	0,5 <b>5</b> °	0,53 <sup>c</sup>
LAR <sub>e</sub> (m <sup>2</sup> g <sup>-1</sup> )	7,1ª	11,75	20,5°	19,7 <sup>c</sup>

 $E_{\rm p}$  = eficiência de projeção;  $E_{\rm D}$  = eficiência de exposição; Fração auto-sombreada,  $E_{\rm A}$  = eficiência de absorção; LAR, = razão da área foliar efetiva. Os códigos de letras indicam grupos que diferiram significativamente na análise de variância (P < 0,05).

planta como um todo. As plantas de sol podem ser vistas como um compromisso assumido entre a maximização da fotossintese de todo o indivíduo, por um lado, e o evitamento da foto-inibição e superaquecimento de folhas individuais, por outro lado.

# 3.2.4 Fotossíntese ou conservação de água? Soluções estratégicas e táticas

edinna Lightera

2.76 3 33

...im enre

1 04 PIOR BL 105

en mairisa

De fato, especialmente em habitats terrestres, não seria razoavel considerar a radiação como um recurso inde-

pendente da água. A tadiação interceptada não resulta em fotossintese, a menos que haja CO, disponivel, e a via principal de entrada de CO, são os estómatos abertos. Todavia, se os estómatos estiverem abertos, a água evaporará arravés deles. Se a igua for perdida mais rápido do que pode ser obrida, a folha (e a planta) acabara murchando e, por fim, morrera. Vale observar que, na maioria das comunidades rerrestres, ao menos as vezes, o suprimento de agua é pequeno. A planta deve conservat agua a custa da fotossíntese ou maximizar a fotossintese, correndo o risco de ficar sem água? Uma vez mais nos defrontamos com o problema de saber se a solução ótima envolve uma estratégia estrita ou a capacidade de apresentar

respostas táticas. Existem bons exemplos tanto de soluções como de compromissos.

Talvez a estrategia mais obvia que as plantas possam adorar é ter uma

vida curta e atividade fotossintetica elevada durante períodos com abundância de água, mas permanecer em estado de dorméncia (como sementes) durante o resto do ano, nem forossintetizando, nem transpirando (p. ex., muitas plantas anuais de deserro, ervas anuais e a maioria das plantas anuais culrivadas).

As plantas com vidas longas podem produzir folhas quando a água é abundante e perdê-las durante os períodos de seca (p. ex., muitas

agarendia e PERMITTED TO LAN

espécies de Acacia). Alguns arbustos do deserro de Israel (p. ex., Teucrium polium) exibem folhas finamente divididas e com cutícula delgada durante a estação com disponibilidade de água no solo. Em estações mais propensas à seca, as folhas são substituidas por outras inteitas, pequenas e com cutícula espessa; essas folhas, por sua vez, caem e podem deixar apenas espinhos verdes (Orshan, 1963). Estabelece-se, portanto, um polimorfismo sequencial através das estações, com cada folha sendo substituida por uma estrutura menos fotossinreticamente ativa, mas com maior economia de água.

Há também a situação em que as folhas podem ter vida longa, transpiram apenas lentamente e toleram um deficit hidrico, mas são incapazes de fotossintetizar com rapidez, mesmo quando a água é abundante (p. ex., arbustos perenifólios do deserto). Características estruturais, como rricomas e estomaros em cavidade e com distribuição restrita em áreas especializadas da face inferior da folha, diminuem a perda de agua. Porem, esses mesmos atributos morfológicos reduzem a taxa de entrada de CO<sub>2</sub>. Superficies foliares com ceras e rricomas podem, contudo, refletir uma grande proporção de radiação

fora da faixa da PAR e, assim, mantet a temperatura foliar baixa e reduzir a perda de água.

Por fim, alguns grupos de plantas desenvolveram fisiologias especiais: C<sub>4</sub> e CAM (metabolismo ácido das crassuláceas; do inglês *Crassulacean* 

Acid Metabolism), que serão considerados de modo mais detalhado nas Seções 3.3.1 e 3.3.3, respectivamente. Por ora, apenas destacamos que plantas com fotossíntese "normal" (isto é, as  $C_3$ ) são esbanjadoras de água, em comparação com as plantas  $C_4$  e CAM. A eficiência do uso da água das plantas  $C_4$  (a quantidade de carbono fixado por unidade de água transpirada) pode ser duas vezes maior do que nas plantas  $C_4$ 

A viabilidade de estratégias alternativas para resolver um problema em comum é muito bem-ilustrada para árores de florestas tropicais sazonalmente secas (Eamus, 1999). Essas comunidades são encontradas natural-

mente na África, nas Américas, na Austrália e na India, e em alguns lugates da Ásia como resultado da interferência humana. Porém, enquanto, por exemplo, as savanas da África e da Índia são dominadas por espécies deciduas, e os llanos da América do Sul são dominados por perenifólias, as savanas da Austrália são ocupadas por números aproximadamente iguais de espécies de quatro grupos (Figura 3.10a): espécies perenifólias (com copa completa durante todo o ano), espécies deciduas (perdem todas as folhas, ao menos por um mês e, em geral, 2 a 4 meses por ano), espécies semidecíduas (perdem cerca de 50% ou mais de suas folhas a cada ano) e espécies brevidecíduas (perdem apenas cerca de 20% de suas folhas). Nas extremidades desse continuum, as espécies decíduas evitam a estiagem na estação seca (abril a novembro, na Austrália), como resultado de suas taxas de transpiração bastante reduzidas (Figuresta de suas taxas de transpiração bastante de suas taxas de transpiração bastante de suas taxas de transpiração bastante d

ra 3.10b), mas as perenifólias mantêm um balanço de carbono positivo durante todo o ano (Figura 3.10c), e as espécies decíduas não exibem fotossíntese líquida por cerca de três meses.

O principal controle tático, tanto das taxas de fotossintese como da perda de água, é realizado por meio de mudanças na "condutância" estomática, que pode ocorrer rapidamente durante o curso de um dia e permitir uma resposta muito rápida á escassez imediata de água. Os ritmos de abertura e fechamento dos estómatos podem garantit que as partes da planta situadas acima do solo permaneçam mais ou menos imunes à perda de água, exceto durante períodos conttolados de fotossíntese ariva. Esses ritmos podem ser diátios ou prontamente tesponsivos ao status hídrico interno da planta. O moviniento estomático pode ser até mesmo desencadeado direamente pelas condições na própria superfície foliar – a planta, então, responde às condições de dessecamento no exato local e ao mesmo tempo em que tais condições são experimentadas.

#### 2.5 Diorego de carbona

O CO<sub>2</sub> utilizado na fotossíntese é obtido quase totalmente da atmosfera, onde sua concentração cresceu de cerca de 280 µl L<sup>-1</sup>, em 1750, pata cerca de 370 µl L<sup>-1</sup> nos dias atuais e continua crescendo em 0,4 a 0,5% ao ano (ver Figura 18.22). Em uma comunidade terrestre, o fluxo de CO<sub>2</sub> à noite é ascendente: a partit do solo e da vegetação em direção à atmosfera; em dias ensolatados, acima de um dossel fotossintetizante, constata-se um fluxo descendente.

Acima do dossel, o ar torna-se rapidamente misro. No entanto, dentro e abaixo do dossel, a situação é

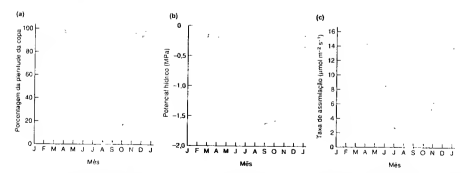


FIGURA 3.10 (a) Porcentagem da plenitude da copa, durante o ano, de árvores deciduas (\*), semideciduas (\*), brevideciduas (\*) e perenifolias (\*) de savanas australianas (observe que a estação seca no hemistério vai, aproximadamente, de abril ate novembro). (b) Suscenbilidade à seca. medida por valores progressivamente negativos do "potencial hídrico" de árvores deciduas (\*) e perenifolias (\*)). (c) Fotossintese líquida de árvores deciduas (\*) e perenifolias (\*), medida pela taxa de assimilação do carbono (segundo Eamus, 1999).

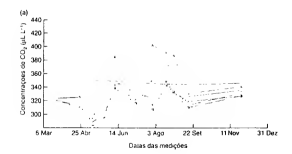
completamente diferente. No interior de uma flotesta decidua mista da Nova Inglaterra, foram medidas, durante o ano, as mudanças na concentração de CO, no at, em várias alturas acima do solo (Figura 3.11 a) (Bazzaz e Williams, 1991). As concentrações mais altas, em torno de 1.800 µl L-1, foram medidas próximo á superfície do solo, chegando a cerca de 400 til L-1, a 1 m acima do solo. Esses valotes altos próximos nível do solo foram alcançados no verão, quando as temperaturas elevadas permitiram a decomposição rápida da serrapilheira e da matétia orgânica do solo. Ém alturas maiores dentro da floresta, a concentração do CO, raramente alcancou o valor de 370 ul L<sup>-1</sup> (mesmo no inverno), que é a concentração atmosférica do ar medida no Laboratório de Mauna Loa, no Havaí (ver Figura 18.22). Nos meses de inverno, as concentrações permaneceram virtualmente consrantes durante o dia e à noite em todas as alturas. Todavia, no verão, se desenvolveram os principais ciclos diurnos de concentração, que refleriram a interação entre a produção de CO, por decomposição e o seu consumo na fotossíntese (Figura 3.11 b).

O fato de as concentrações de CO<sub>2</sub> vatiatem tanto dentro da vegetação significa que as plantas, em pattes difetentes de uma floresta, experimentam ambientes completamente distintos quanto a esse fator. Na verdade, as folhas da parte inferior de um arbusto da floresta em geral experimentam concentrações mais elevadas de CO<sub>2</sub> do que as folhas da parte superior, e as plântulas vivem em ambientes mais ticos em CO<sub>3</sub> do que as árvores madutas.

Em ambientes aquáticos, as variações na concentração de CO<sub>2</sub> tambiém podem ser significativas, em especial quando a mistura da água é limitada – por exemplo, durante a "estratificação" de lagos, com camadas de água quente voltadas para a superfície e camadas de água mais fría abaixo (Figura 3.12).

Também em hábitats aquáticos, o CO, dissolvido tende a reagir com a água, formando ácido carbônico, que, por sua vez, ioniza. Essas tendências aumentam com o pH, de modo que 50% ou mais do carbono inorgânico na água podem estar sob forma de ions bicarbonato. Muitas plantas aquáticas podem utilizar carbono desta forma. Porém, já que deve, por fim, ser reconvertido em CO, para a fotossíntese, provavelmente o bicarbonato é menos útil como fonte de carbono inorgánico e, na prática, muitas plantas terão sua taxa fotossintética limitada pela disponibilidade de CO<sub>3</sub>. A Figura 3.13, por exemplo, mostra a resposta do musgo Sphagnum subsecundum, examinado em duas profundidades em um lago dinamarquês, em relação ao aumento da concentração de CO<sub>3</sub>. Na época da amostragem (julho de 1995), as concentrações naturais nas águas de onde as plantas foram retiradas (Figura 3.12) eram 5 a 10 vezes menores do que aquelas relacionadas ás máximas de fotossintese. Mesmo as concentrações muito mais altas vetificadas nas profundidades menores durante a estratificação de verão

não maximizaram a taxa fotossintética.



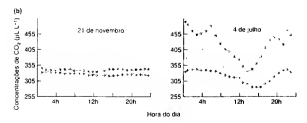


FIGURA 3.11 Concentrações de CO₂ em uma floresta decidua mista (Floresta Harward, Massachusetts, EUA), em épocas diferentes do ano e em cinco alturas diferentes acuma do solo: A = 0.05 m; = 0.20 m; 4 = 3 m, = 6 m; ≥ = 12 m. Os dados do Laboratón de CO₂ de Mauna Loa ( ) são fortecidos no mesmo eixo, para comparação. (b) Concentrações de CO₂ para cada hora do dia (médias calculadas por períodos de 3 a 7 días), em 21 de novembro e 4 de julho (segundo Bazzaz e Williams, 1991)

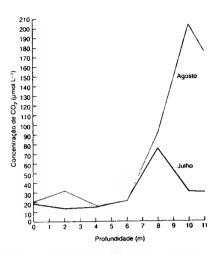


FIGURA 3.12 Variação na concentração de CO<sub>2</sub> em relação à profundidade no Lago Grane Langso, Dinamarca, no início de julho e no final de agosto, após o lago tomar-se estratificado, com pouca mistura entre a água quente, junto à superficie, e a água mais fria, abaixo (segundo Riis e Sand-Jenser, 1997).

Seria possível estranhar que um processo tão fundamental para a vida sobre a Terra, com a fixação de carbono na fotossíntese, estivesse baseado apenas em uma única rota bioquímica. Na realidade, existem três rotas (e variantes dentro delas): a rota  $C_3$  (a mais comum), a rota  $C_4$  e a rota CAM (metabolismo ácido das crassuláceas). As conseqüências ecológicas das diferentes totas são profundas, em especial porque elas afetam a harmonização da atividade forossintética com a petda controlada de água (ver Seção 3.2.4). Mesmo em plantas aquáticas, nas quais a conservação da água em geral não está em questão e a maioria dessas espécies usa a rota  $C_3$ , existem muitos mecanismos concentradores de CO, que servem para aumentar a eficácia de utilização desse gás (Badger et al., 1997).

# 3.3.1 A rota C<sub>2</sub>

Nessa rota – o ciclo de Calvin-Benson –, o CO<sub>2</sub> é fixado em um ácido com ttés carbonos (ácido fosfoglicérico) pela enzima Rubisco, que está presente em grandes quantidades nas folhas (25 a 30% do total do nitrogénio foliar). Essa mesma enzima pode também atuat como uma oxigenase, e esta atividade (fotorrespiração) pode resultar em uma dispendiosa libetação de CO<sub>2</sub> – reduzindo em quase um rerço as quantidades de CO<sub>2</sub> que são fixadas. A fotorrespiração aumenta com a temperatura, e, como conseqüência, a eficiência global de fixação de carbono declina com a temperatura crescente.

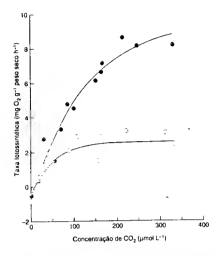


FIGURA 3.13 Crescimento (para um plató) das taxas fotossintéticas do musgo *Sphagnum subsecundum* em relação às concentrações de CO₂ manipuladas artificialmente, mendas a profundidades de 9.5 m (♣) e 0.7 m (♣) no Lago Grane Langso, Dinamarca, no começo de julho. Essas concentrações – e, portanto, as taxas de fotossintese – são muito mais altas do que aquelas de ocorrência natural (ver Figura 3.12) (segundo Riis e Sand-Jensen, 1997).

A taxa de fotossíntese de plantas  $C_3$  aumenta com a intensidade da radiação, mas aringe um plató. Em muitas espécies, em particular as de sombra, esse plató ocorre em intensidades de radiação muito abaixo daquela da radiação solar plena (vet Figura 3.6). As plantas com metabolismo  $C_3$  têm baixa eficiência no uso da água, em comparação com plantas  $C_4$  e CAM (ver a seguir), principalmente potque, em uma planta  $C_4$  o  $CO_3$  se difunde um tanto mais lentamente para a folha e, assim, di tempo para uma parte do vapot de água difundirse para fora dela.

# 3.3.2 A rota C<sub>4</sub>

Nessa rota – o ciclo de Hatch-Slack –, a rota C3 está presente, mas fica limitada a determinadas células do corpo da folha. O CO2 que se difunde pata o interior das folhas, via estómatos, encontra células do mesofilo contendo a enzima fosfoenolpiruvaro (PEP) carboxilase. Essa enzima combina o CO2 atmosférico com a PEP, produzindo um ácido com quatto carbonos, o qual se difunde e libera CO2 para as células internas\*, onde ingressa na rota C3 tradicional. A PEP carboxilase tem

\* N. de T. Estas células constituem a chamada bainha parenquimática do tipo Kranz, característica dos feixes vasculares de plantas  $C_4$ .

uma afinidade ao CO<sub>2</sub> muito maiot do que a Rubisco. Tudo isso tem profundas conseqüências.

Em primeiro lugat, as plantas C<sub>4</sub> podem absorver CO<sub>2</sub> atmosférico muito mais efetivamente do que as plantas C<sub>3</sub>. Como resultado, as plantas C<sub>4</sub>, tém a possibilidade de perder uma quantidade de água muito meno por unidade de carbono fixada. Além disso, a liberação dispendiosa de CO<sub>3</sub> pela fototrespitação é quase completamente impedida, e, portanto, a eficiência do processo global de fixação de carbono não se altera com a temperatura. Por fim, a concentração de Rubisco nas folhas é de um terço a um sexto da encontrada em plantas C<sub>3</sub>, e o conteúdo de nitrogênio foliar é cortespondentemente mais baixo. Como conseqüência disso, as plantas C<sub>3</sub> são muito menos atrativas a muitos herbívotos, além de realizarem mais fotossintese por unidade de nitrogênio absorvido.

Poderíamos estranhar como as plantas C., com a eficiência de uso de água tão alta, não conseguiram dominar a vegetação do mundo, mas existem custos bem evidentes que contrapoem esses ganhos. O sistema C, tem um alto ponto de compensação da luz e é ineficiente sob intensidades luminosas baixas; por isso, as especies C, são ineficazes como plantas de sombra. Além disso, as plantas C., possuem ótimos de temperatutas mais altos para o crescimento do que as espécies C3; a maioria das plantas Ca é encontrada em regiões áridas ou nos trópicos. Na América do Norte, as espécies de dicotiledoneas C, parecem ser favorecidas em locais de suprimento hídrico limitado (Figura 3.14) (Stowe e Teeri, 1978), e a abundáncia de espécies de monocotiledôneas C, está muito correlacionada com temperaturas diárias máximas durante a estacão de crescimento (Teeti e Stowe, 1976). Porém, essas correlações não são universais. Mais comumente, onde existem populações mistas de plantas C, e C,, a proporção de especies C, tende a diminuir com o aumento da altitude; em climas sazonais, as espécies C<sub>3</sub> tendem a dominar a vegetação nas estações secas e quentes, e as espécies C3, nas estações mais úmidas e mais frias. As poucas especies C, que se expandem para regiões tempetadas (p. ex., Spartina spp.) são encontradas em ambientes marinhos ou outros ambienres salinos, onde as condições osmóticas podem favorecet especies com uso eficiente da água.

Talvez a característica mais significariva de plantas C<sub>1</sub> seja que elas não parecem empregar sua alta eficiencia de uso da água de maneira eficaz no ctescimento mais rápido da parte aétea, mas, em vez disso, dedicani a fração maior do corpo da planta para um sistema subterráneo bem desenvolvido. Isso indica que a taxa de assimilação do carbono não é o principal limite ao seu crescimento, e que a escassez de água e/ou substâncias nutricionais têm importância maior.

# 3.3.3 A rota CAM

As plantas CAM também usam a PEP carboxilase, com seu forte podet concentrador de  $CO_2$ . Ao contrário das plantas  $C_3$  e  $C_4$ , contudo, elas abrem seus estómatos e fixam  $CO_2$  à

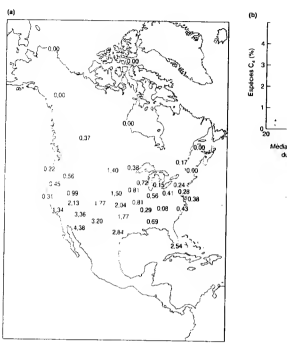
noite (como ácido málico). Durante o petiodo luminoso, os estômatos permanecem fechados, e o CO, e liberado dentro da folha e fixado pela Rubisco. No entanto, como o CO, encontra-se, então, em concentração alta dentro da folha, a fotorrespiração é impedida, exatamente como em plantas que usam a rota Ca. As plantas que utilizam a rota fotossintética CAM têm vantagens óbvias, quando o suprimento de água é pequeno, pois seus estómatos permanecem fechados durante o período diurno, quando as forças evaporativas são mais intensas. Essa rota è conhecida, hoje, em uma ampla diversidade de familias, não apenas as Crassulaceae. Isso pode set um meio altamente efetivo para conservação de água, mas as especies CAM não conquistatam o mundo. Um custo pata as plantas CAM é o problema do atmazenamento do ácido málico formado à noite: as plantas CAM, na maioria, são suculentas, com recidos de armazenamento de agua que superam esse pro-

Em geral, as plantas CAM são encontradas em ambientes áridos, onde o rigoroso controle estomático de consumo de água durante o período diurno é vital para a sobrevivência (suculentas de deserto). Elas ocorrem, também, em locais cujo suprimento de CO<sub>2</sub> é pequeno durante o período diurno, como, por exemplo, em plantas aquáticas submersas e em órgãos fotossintéticos sem estômatos (p. ex., raízes fotossintéticas aéreas de orquideas). Em algumas plantas CAM, como Opuntia basilaris, os estômatos permanecem fechados diuturnamente dutante a seca. O processo CAM permite, então, que a planta permaneça "inativa" – fotossintetizando apenas o CO, produzido internamente por respitação (Szarek et al., 1973).

Ehleringer e Monson (1993) apresentam um levantamento taxonômico e sistemático de sistemas fotossintéticos C<sub>3</sub>, C<sub>4</sub> e CAM. Eles descrevem a evidência muito fotte de que a rota C<sub>3</sub> é evolutivamente primitiva e, de modo surpreendente, que os sistemas C<sub>4</sub> e CAM devem tet sutgido repetida e independentemente durante a evolução do reino vegetal.

# 3.3.4 As respostas de plantas às concentrações variáveis de CO<sub>2</sub> atmosférico

De todos os diferentes recutsos necessários às plantas, o CO<sub>2</sub> é o único que está crescendo em escala global. Essa elevação está muito correlacionada com o aumento da taxa de consumo de combustiveis fósseis e as dertubadas de florestas. Conforme destaca Loladze (2002), as alterações com consequências para o clima global podem ser controvertidas em algumas regiões, porém, os nítidos aumentos na concentração de CO<sub>2</sub> não o são. As plantas atualmente estão submetidas a concentrações cerca de 30% mais altas, em comparação com o período prê-industrial — o que significa pouco tempo, em escala geológica. As árvores atuais podem expetimentar, ao longo do seus ciclos de vida, uma duplicação na concentração — o que representa uma alteração imediata em uma escala evolutiva. E as altas taxas de mistura na atmosfeta indicam inudanças que afetam todas as plantas.



(b)

4

7 = 0.947

20

35

50

65

80

Media da evaporação (com pan evaporimetro) durante o verão (polegadas por verão)

FIGURA 3.14 (a) Porcentagem de espécies de dicotiledôneas C<sub>4</sub> nativas em dilerentes regiões da América do Norte (b) Relação entre a porcentagem de espécies C<sub>4</sub> nativas em 31 regiões da América do Norte e a média da evaporação estival (maio a outubro) registrada mediante um pan evaporimetro – um indicador climático do equilibrio planta/água. As regiões cujos dados climáticos apropriados não estavam disponiveis foram excluidas, juntamente com o sul da Flórida, onde a geografía peculiar e o clima podem explicar a composição aberrante da flora (segundo Stowe e Teen. 1978)

Existe, também, evidência de mudanças, em grande escala, no CO<sub>2</sub>, por períodos muito mais longos. Os

modelos de balanço de carhono sugerem que, durante os periodos Triássico, Jurássico e Cretáceo, as concentrações de CO, na atmosfera eram quatro a oito vezes maiores do que atualmente, caindo após o Cretáceo de 1.400 a 2.800 µl L¹ para abaixo de 1.000 µl L¹ no Eoceno, no Mioceno e no Plioceno e flutuando entre 180 e 280 µl L¹ durante os períodos glacial e interglacial subseqüentes (Ehleringer e Monso, 1993).

Os declínios na concentração de CO<sub>2</sub> na armosfera após o Cretáceo podem ter sido a força indurora que favoreceu a evolução de plantas com fisiologia C<sub>4</sub> (Ehleringer et al., 1991), pois, sob concentrações baixas de CO<sub>2</sub>, a fortorrespiração coloca as plantas C<sub>3</sub> em desvantagem. A constante elevação do CO<sub>2</sub> a partir da Revolução Industrial é, portanto, um retorno parcial às condições do pré-Pleisro-

ceno, e as plantas  $C_4$  podem começar a perder parte de sua vantagem.

Quando outros recursos estão presentes em niveis adequados, o CO<sub>2</sub> adicional influencia muito pouco a taxa de forossíntese de plantas C<sub>2</sub>, mas aumenta a taxa de plantas C<sub>3</sub>. Nesse sentido, a elevação artificial da concentração de CO<sub>2</sub> em estufas é uma técnica comercial para aumentar as produções de plantas (C<sub>3</sub>) de lavoura. É razoável, portanto, predizer aumentos dramáticos na produtividade de plantas individuais e de lavouras inteiras, bem como de florestas e comunidades naturais, à medida que as concentrações de CO<sub>2</sub> continuarem a crescer na armosfera. Apenas na década de 1990, foram publicados resultados de 2.700 estudos sobre o incremento de CO<sub>2</sub> na atmosfera (FACE, free-tir CO<sub>2</sub> enrichment), e sabe-se, por exemplo, que a duplicação da concentração de CO<sub>2</sub> em geral

estimula a fotossíntese e, em média, aumenta 41% a produção agrícola (Loladze, 2002). No entanto, há também forte evidência de que as respostas podem ser complicadas (Bazzaz, 1990). Por exemplo, seis espécies arbóreas de floresta remperada, cultivadas por trés anos em estufa em uma atmosfera entiquecida com CO<sub>2</sub>, eram geralmente maiores do que as plantas-controle, mas o aumento do crescimento por CO<sub>2</sub> decinou, mesmo no período relativamente pequeno do experimento (Bazzaz et al., 1993).

O enriquecimento com CO<sub>2</sub>, além disso, tem uma tendência geral de alterar a composição de plantas e, em especial, de reduzir a concentração de nitrogênio em tecidos vegerais localizados acima do solo – por volta de 14%, em média, sob anmento de CO<sub>2</sub> (Cotrufo et al., 1998). Isso, por sua vez, pode ter efeitos indiretos sobre as interações planta-animal, pois insetos herbívoros podem, então, consumir 20 a 80% mais folhagem para mainter seu ingresso de nitrogênio e adquirir massa mais lentamente (Figura 3.15).

O aumento de CO<sub>2</sub> pode tamhém reduzir, nas plantas, as concentrações de outros nutrientes e micronutrientes essenciais (Figura 3.16) (ver Seção 3.5), contribuindo para a

"desnutrição de micronutrientes", que diminui a saúde e a economia de mais da metade da população humana mundial (Loladze, 2002).

O volume de água que se incorpora às plantas superiores durante o crescimento é infinitesimal, em compatação ao volume que flui através da planta na corrente transpiratória. Conquido, a água é um recurso importante. A hidratação é uma condição necessária para a ocorrência de reações metabólicas, e, uma vez que nenhum organismo é impermeável, seu conteúdo de água necessita de reabastecimento contínuo. A maioria dos animais terricolas bebe água livre e também gera uma porção a partir do metabolismo de alimentos e materiais do corpo; há casos extremos em que animais de zonas áridas podem obter toda sua água a partir do alimento.

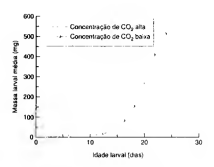


FIGURA 3.15 Crescimento de larvas da borboleta buckeye (Junonia coenia) consumindo Plantago lanceolata, que foi cultivada em atmosferas com concentrações de CO<sub>2</sub> baixas e altas (segundo Fajer, 1983)

## 3.4.1 Raízes como forrageadoras de água

Para a maioria das plantas rerrícolas, a principal fonte de água é o solo, e elas têm acesso a esse recurso por meio do sistema de raízes. Consideratemos aqui (e na próxima seção sobre recursos nutricionais para as plantas), de maneira simplificada, as plantas doradas de "raízes". Na realidade, a maioria das plantas não possui raízes – elas têm micorrizas: associações de tecidos de fungos e de raízes, em que ambos os parceiros são decisivos na obtenção de recursos para o todo. As micorrizas e os respectivos papéis das plantas e dos fungos serão discutidos no Capírulo 13.

Não é fácil observar como as raízes evoluíram pela modificação de um órgão mais primitivo (Harper et al., 1991), ainda que a evolução delas seja provavelmente o evento mais influente que possibilitou a existência de extensas floras e faunas terrícolas. Uma vez evoluídas, as raízes propiciaram ancoragem segura para árvores e meios para um íntimo contato com nutrientes minerais e água do solo.

Como chuva ou pelo derretimento da neve, a água penerra no solo, formando nele uma reserva nos poros existentes

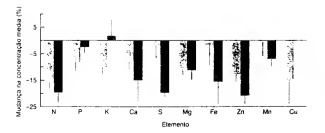


FIGURA 3.16 Mudanças nas concentrações de nutrientes em material vegetal cultivado em ambientes com concentrações duplicadas de CO<sub>2</sub> atmosferico, com base em 25 estudos sobre folhas de plantas diferentes (barras coloridas) e cinco estudos com grãos de trigo (barras cinzentas). As linhas pretas sobre as barras indicam os errospadrão (segundo Lotadze, 2002).

napaciuade de campule o porto de murche cermanente entte as suas partículas. O que acontece com a água depende do tamanho dos poros, que podem retê-la por forças capilares contra a gravidade. Se os

poros forem amplos, como em solos arenosos, parte da água será drenada por grande distância, até encontrar um obstáculo e se acumular como um aquífero ou seguir seu caminho em direcão aos riachos ou rios. A água rerida pelos poros do solo contra a força da gravidade é denominada "capacidade de campo" do solo. Esse é o limite superior de água que um solo livremente drenado retém. Existe, menos claramente definido, um limite inferior para a água, que pode ser usado no crescimento vegetal (Figura 3.17). Ele é determinado pela capacidade das plantas de extrair água dos poros do solo mais próximos e é conhecido como o "ponto de murcha permanente" - conteúdo de água no solo em que as plantas murcham e são incapazes de recuperar-se. O ponto de murcha permanente não difere muito entre espécies vegetais de ambientes mésicos (isto é, com uma quantidade moderada de água) ou entre especies de plantas de lavoura, mas muitas espécies nativas de regiões áridas podem extrair quantidades significativamente maiores de água do solo.

Quando uma raiz retira água dos poros do solo, ela cria zonas de esgotamento desse recurso ao seu redor. Essas zonas estabelecem gradientes de potencial hídrico entre os poros interconectados do solo. A água flui ao longo do gradiente até as zonas esgotadas, fornecendo mais água para a raiz. Esse processo simples se torna muito mais complexo porque, quanto mais água for retirada do solo ao redot das raízes, maior será a resistência ao seu fluxo. A primeira água que a raiz obtém, quando ela comeca a retirá-la do solo, é a de poros maiores, pois eles a retem com forças capilares mais fraças. Isso faz com que a água percorra apenas vias mais estreitas e tortuosas, aumentando, assim, a resistência ao fluxo. Desse modo, quando a raiz retira água do solo com muita rapidez, a zona de esgotamento de recurso (RDZ; ver Seção 3.2.1.) totna-se estritamente definida, e a água pode mover-se através dela apenas lenramente. Por essa razão, as plantas com transpiração rápida podem murchar em um solo com suprimento hídrico abundante. A fineza e o grau de rainificação do sistema de raízes rornam-se importantes na determinação do acesso da planta à

A água que chega à superficie do solo pela chuva ou pelo derretimento da neve não se distribui de maneira uniforme. Em vez disso, ela

água no solo.

leva a camada superficial à capacidade de campo, e uma chuva subsequente aprofunda essa camada no perfil do sololsso significa que partes diferentes do mesmo sistema de raízes podem encontrar água retida com forças completa-

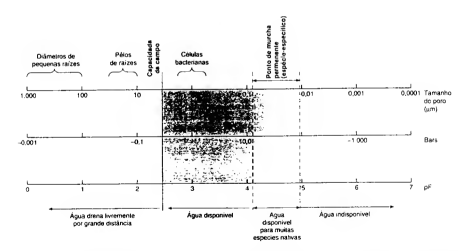


FIGURA 3.17 Relação entre três medições do *status* hídrico no solo: (i) pF, o logantmo da altura (cm) da coluna de água que o solo suportaria; (iii) *status* hídrico expresso como atmosferas ou bars; (iii) diámetro dos poros do solo que permanecem preenchidos de agua Na figura, os tamanhos dos poros preenchidos de água podem ser comparados com os tamanhos de pequenas raízes, pelos de raízes e células bacterianas. Observe que, para a maioria das espécies de plantas de lavoura, o ponto de murcha permanente situa-se em torno de ·15 bars (-1,5 x 10<sup>6</sup> Pa), mas em muitas outras especies ele alcança -80 bars (-8 x 10<sup>6</sup> Pa), dependendo dos potenciais osmoticos que as espécies podem desenvolver.

mente diferentes, e, na realidade, as raízes podem movimentar água entre camadas do solo (Caldwell e Richards, 1986). Em áreas áridas, onde as chuvas são ratas, as camadas superficiais podem ser levadas à capacidade de campo, enquanto o restante do solo petmanece no ponto de murcha ou abaixo deste. Esse é um risco potencial na vida de uma plántula, pois ela resulta da germinação em camadas superficiais úmidas, situadas sobre uma massa de solo incapaz de proporcionar água para sustentar seu desenvolvimento subseqüente. Em espécies que vivem em tais hábitats, são encontrados diferentes mecanismos especializados de quebra de dormência, protegendo-as contra uma resposta muito rápida á chuva insuficiente.

O sistema de raízes que a planta estabelece no início da sua vida pode determinar sua responsividade a eventos furutos. Em locais com grande parte da água provemente de chuvaradas ocasionais sobre um substrato seco, uma plântula, cujo programa de desenvolvimento investe sua energia inicial em uma taiz principal profunda, terá pouco ganho de chuvaradas subseqüentes. Por outro lado, um programa pelo qual a raíz principal é formada no começo da vida pode garantir um acesso contínuo à água, em um amhiente onde as chuvas torrenciais de primavera preenchem um profundo reservatório no solo, mas depois vem um longo petíodo de seca.

# 3.4.2 Escala e duas interpretações sobre a perda de água da planta para a atmosfera

Existem duas maneiras que permitem analisar e explicar a perda de água das plantas para a atmosfera. Os fisiologistas vegetais remontam, pelo menos, até o trabalho de Brown e Escombe, em 1900, que enfatizou o papel do comportamento dos estomatos na determinação da taxa de perda de água pela folha. Hoje, parece óbvio que, em uma superfície essencialmente impermeável, a frequencia e as aberturas de estômatos controlam a taxa de difusão da água do intetior da folha para o exterior. Porém, os micrometeorologistas defendem um ponto de vista completamente diferente, enfocando a vegetação como um todo, em vez de um estómato, uma folha ou uma planta. Sua abordagem enfatiza que a água será perdida por evaporação apenas se houver calor latente disponível. Esse pode provir da radiação solar recebida diretamente pelas folhas transpirantes ou como energia "de advecção", isto é, calor recebido como radiação solar em alguma outra parte, mas transportado no ar em movimento. Os micrometeorologistas desenvolveram fórmulas para a taxa de perda de água, as quais são baseadas inteiramente nas condições meteorológicas: velocidade do vento, radiação solat, temperatura, entre outras. Eles ignoram as especies de plantas e sua fisiologia, mas, apesar disso, seus modelos são eficazes para predizer a evaporação de água da vegetação que não está padecendo de seca. Nenhuma das ahordagens é certa ou errada: qual adotar depende da questão a ser formulada. Os modelos em grande escala baseados no clima, por exemplo, provavelmente são os mais relevan-

tes na predição da evapotranspiração e da fotossíntese que podem ocorrer em áreas de vegetação, como resultado do aquecimenro global e de mudanças na precipitação (Aber e Federer, 1992).

# 3.5 Nutrientes minerais

Para constituir uma planta, é preciso mais do que luz, CO<sub>2</sub> e água. Os recursos minerais são também necessá-

macronutrientes e siementos-traco

rios. Os recursos minetais que a planta deve obter do solo (ou da água do entorno, no caso de plantas aquáticas) incluem macronutrientes (isto é, aqueles necessários em quantidades relativamente grandes) – nitrogénio (N), fósforo (P), enxofre (S), potássio (K), cálcio (Ca), magnésio (Mg) e ferro (Fé) – e uma série de elementos-traço – por exemplo, manganês (Mn), zinco (Zn), cobte (Cu), boro (B) e molibdénio (Mo) (Figura 3.18). (Muiros desses elementos são também essenciais aos animais, embora eles os obtenham mais comumente sob forma orgánica em seu alimento do que como substâncias otgánicas.) Alguns grupos de plantas têm exigências especiais. Por exemplo, o alumínio é um nutriente necessário para algumas preridófitas, o silício, para diatomáceas – e o selênio, para certas algas planctônicas.

As plantas verdes não obtêm seus recursos minerais como um bloco único. Cada elemento penetra na planta independentemente como um fon ou uma molécula. Cada um deles tem suas propriedades características de absorção no solo e de difusão, que aferam sua acessibilidade à planta, mesmo antes de ocorrer quaisquer processos seletivos de entrada junto às membranas das raízes. Todas as plantas verdes exigem todos os elementos "essenciais" listados na Figura 3.18, emhora não n mesma proporção, e há algumas diferenças significativas entre a composição mineral de tecidos vegetais de espécies diferentes e entre parres diferentes de uma única planta (Figura 3.19).

Muitos dos pontos levantados sobre a água como um recurso e sobre

raizes como iorranendoras

as raízes como extratores desses recursos se aplicam igualmente aos nutrientes minerais. As diferenças estratégicas em programas de desenvolvimento podem ser
reconhecidas entre as raízes de espécies diferentes (Figuta 3.20a).
Porém, é a capacidade dos sistemas de raízes para sobrepujar
programas estritos e o seu caráter oportunista que os tornam
exploradores efetivos do solo. A maioria das raízes se alonga
antes de produzir raízes laterais, e isso garante que a exploração
preceda a utilização. As raízes ramificadas em geral emergem radialmente da raíz-mãe, as raízes secundárias partem dessas primarias e as terciárias nascem de secundárias. Essas regras reduzem a
chance de duas ramificações da mesma raíz partilharem da mesma partícula do solo e de cada uma entrar na RDZ da outra.

As raízes passam através de um meio em que encontram obsráculos e se deparam com heterogeneidade – manchas de nutrienres variando na mesma escala que o diámetro de uma raíz. Em 1 cm de crescimento, uma raíz pode encontrar um

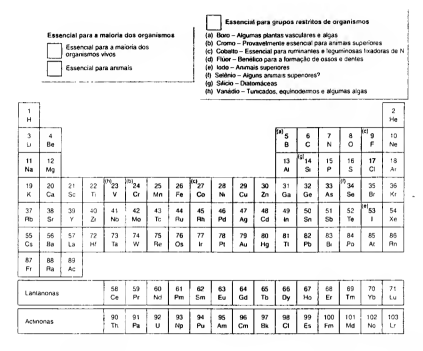


FIGURA 3.18 Tabela periódica dos elementos, mostrando aqueles que são recursos essenciais na vida de organismos distintos.

matacão, seixos e grãos de areia, uma taiz viva ou morta ou o corpo de um verme em decomposição. Visto que uma raiz passa atravês de um solo heterogêneo (e todos os solos são heterogêneos, quando observados a partir da "visão do olho da raiz"), ela responde com ramificação, livremente em zonas de suprimento de recursos e escassamente em manchas menos compensadoras (Figura 3.20b). O comportamento vai depender da capacidade individual da pequena raiz em teagir, em escala extremamente local, às condições que ela encontra.

Existem fortes interações entre água e nutrientes como tecursos para o crescimento vegetal. As taízes não crescerão livremente pata as zonas do

solo sem disponibilidade de água, e, assim, os nutrienres não serão utilizados nessas zonas. As plantas privadas de minerais essenciais crescem menos e, então, não conseguem alcançat volumes de solo que contêm água disponível. Existem intetações similares entre recursos minerais. Uma planta carente de nitrogênio exibe um crescimento precário das taízes e, portanto, não consegue "forragear" em áreas que possuem fosfato disponível ou até mesmo contêm mais nitrogênio.

De todos os nutrientes vegetais importantes, os nitratos se movem mais livtemente na solução do solo e, como a água, são ttansportados de longas distâncias da raiz. Portanto, os nitratos são os mais móveis em solos próvimos à capacidade de campo e em solos com poros amplos. As RDZs para nutratos são, então, amplas, e aquelas produzidas ao redor de raízes vizinhas têm mais probabilidade de sobreposição. Como conseqüência, pode ocorret competição – mesmo entre raízes de uma única planta.

O conceito de RDZ é importante não apenas para visualizat como um organismo influencia a disponibilidade de recursos pata um outro, mas também para entender como a arquitetura do sistema de taízes afeta a captura desses recursoss. Pata uma planta crescendo em um ambiente em que a água se move com libetdade para a superfície das raízes, aqueles nutrientes livres em solução se movem com a água. Eles serão capturados de forma mais efetiva por sistemas de raízes amplos, não-intimamente tamificados. Quanto menos livremente a água se move no solo, tanto mais reduzidas serão as RDZs e será tanto mais compensador para a planta explorar o solo de forma intensiva, em vez de extensiva.

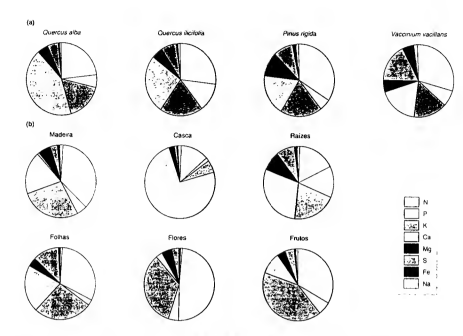


FIGURA 3.19 (a) Concentração relativa de vários minerais em indivíduos inteiros de quatro especies vegetais, na Floresta Brookhaven, Nova York. (b) Concentração relativa de vários minerais em tecidos diferentes do carvalho branco (*Quercus alba*), na Floresta Brookhaven Observe que as diferenças entre as espécies são muito menores do que entre as parte de uma única espécie (segundo Woodwell et al., 1975).

A solução que flui através dos poros do solo para a superfície da raiz tem uma composição mineral distorcida, em comparação com a que está potencialmente disponível. Isso acon-

tece porque diferentes ions minerais estão retidos no solo por forças distintas. Ions como nirrato, câlcio e sôdio, em um solo agricola tértil, podem ser transportados para a superfície da raiz mais rapidamente do que são acunulados no cotpo da planta. Os conteúdos de fosfato e potássio da solução do solo, ao contrário, com frequência são insuficientes para as necessidades das plantas. O fosfato está fixado aos colóides do solo por superfícies portadoras de ions câlcio, alumínio e fétrico, e a taxa com que ele pode ser extraído pelas plantas depende da taxa com que sua concentração é reabastecida pela liberação dos colóides. Em soluções diluidas, os coeficientes de difusão de íons não-absorvidos, como o nitrato, são da ordem de 10-5 cm² s¹; para cátions, como cálcio, magnésio, amônio e potássio, eles são 10-7 cm² s¹. A taxa de difusão é o principal fator que determina a amplitude de uma RDZ.

Para recursos que possuem coeficientes de difusão baixos, como o fosfato, as RDZs serão estreitas (Figura 3.21); taízes ou pêlos de raízes extrairão pools de um recurso em comum (isto é, há competição) somente se estiverem muito próximos. Estima-se que mais de 90% do fosfato absorvido por um pélo de raiz, em um período de quatro dias, provêm de uma distância de 0.1 mm da superfície do solo. Portanto, duas raízes somente retitarão o mesmo recurso de fosfato nesse petíodo, se a distáncia entre elas for menor do que 0,2 mm. Um extenso sistema de raízes, bastante espaçado, tende a maximizar o acesso ao nitrato, e um sistema intensamente tamificado e estreitamente espaçado tende a maximizar o acesso a fostatos (Nye e Tinker, 1977). As plantas com sistemas de raízes que aptesentam difetenças morfológicas podeni, portanto, tolerar níveis diferentes de recutsos minerais do solo, e espécies distintas podem esgotat recutsos minerais distintos em diferentes quantidades. Isso pode set de grande importância para permitir que uma diversidade de espécies vegetais coabite a mesma átea (a coexistência de competidores é discutida nos Capítulos 8 e 19).

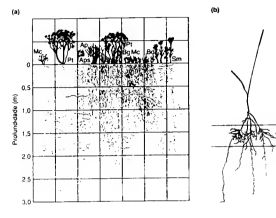


FIGURA 3.20 (a) Sistemas de raizes de plantas em uma típica pradaria de gramíneas baixas, após uma serie de anos com precipitação média (Hays, Kansas). Ap = Aristida purpurea; Aps = Ambrosia psilostachya; de Buchloe dacyloides; Bg = Boateloua gracilis; Mc = Malvastrum coccineum; Pt = Psoralia tenuillora; Sm = Solidago mollis (segundo, Albertson, 1937; Weaver e Albertson, 1943). (b) Sistema de raizes desenvolvido por uma planta de trigo, crescendo em um solo arenoso contendo uma camada de arglia. Observe a resposta do desenvolvimento das raizes ao ambiente boalizado que elas encontram (cortesia de J V Lake).

## 3.6 Oxigênio

O oxigénio é um recurso para animais e plantas. Somente poucos procariotos podem viver sem ele. Na água, a difusão e a solubilidade do oxigénio são muiro baixas e, assim, ele torna-se limitante mais depressa em ambientes aquáticos e inundados. Sua solubilidade na água também decresce rapidamente com o aumento da temperatura. Quando a matéria orgâni-

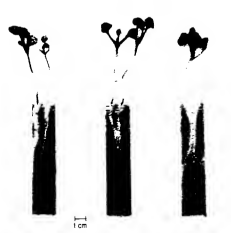


FIGURA 3.21 Radioautografia do solo em que foram cultivadas plántulas de mostarda. O solo foi suprido com fosfato radioativamente marcado ( $^{32}\text{PO}_4$ ), e as zonas examinadas pela atividade das raizes mostram-se nitidamente brancas (segundo Nye e Tinker, 1977).

ca se decompõe em um ambiente aquático, a respiração microbiana demanda oxigênio, e essa "demanda biológica de oxigênio" pode restringir os tipos de animais superiores que ainda persistem. As altas demandas biológicas de oxigênio são caracteristicas de águas paradas com depósitos de serrapilheira ou poluentes orgánicos e tornam-se mais agudas durante periodos de temperatura alta.

Devido à lentidão com que o oxigênio se difunde na água, os animais aquáticos devem manter um fluxo continuo de água sobre as suas superficies respiratórias (p. ex., as brânquias dos peixes), possuir áreas de superficie grandes em relação ao volume do corpo (p. ex., muiros crustáceos aquáricos têm apêndices leves e grandes), ter pigmentos respiratórios especializados ou uma taxa de respiração lenta (p. ex., as larvas do mosquiro-pólvora vivendo em águas paradas e ricas em nutrientes) ou retornar continuamente à superficie para respirar (p. ex., baleias, golfinhos, tartarugas e tritões).

As raires de muitas plantas superiores não conseguem crescer em solo inundado, ou morrem, se o lençol freático se eleva após clas terem penetrado profundamente. Essas reações podem ser respostas direras à deficiência de oxigênio ou à acumulação de gases, como acido sulfúrico, metano e etileno, produzidos por microrganismos empenhados na decomposição anaeróbica. Mesmo se as raizes não morrem com a carência de oxigênio, elas podem parar de absorver nutrientes minerais, provocando deficiências minerais nas plantas.

# 3.7 Organismos como recursos alimentares

Os organismos autotróficos (plantas verdes e certas bactérias) assimilam recursos inorgánicos, formando "pacotes" de moléculas orgánicas (proteínas, carboidratos, etc.). Essas molécu-

eterotrofos e

las rornam-se os recursos para os organismos *heterotróficos* (decompositores, parasitos, predadores e pastadores),

que participam de uma cadeia de eventos em que cada consumidor de um recurso totna-se, por sua vez, um recurso para um outro consumidor. Em cada elo nessa cadeia alimentar, a distinção mais óbvia e entre saprôtrofos e predadores (definidos genericamente).

Os saptórrofos – bactérias, fungos e animais detritivoros (vet Capítulo 11) – utilizam como alimento outros organismos ou pattes de outros organismos, mas somente após estes tetem motrido, ou eles consomem resíduos ou produtos de secteção de um outro organismo.

Os predadores usam como alimento outros organismos vivos ou parres de outros organismos vivos. Os predadores verdadeiros maram suas presas. Os exemplos incluem o puma

consumindo um coelho, mas também consumidores que podemos não teferir como predadores em linguagem habitual: uma pulga-d'água consumindo células de firoplâncton, um esquilo comendo uma bolora e mesmo uma planta insetívora aprisionando um mosquito. O pastejo pode também ser considerado como um ripo de predação, mas o organismo usado como alimento (presa) não é morto; somente patte da presa é consumida, deixando o restante com potencial de regeneração. Os pastadores alimentam-se de muitas presas durante seu ciclo de vida. A verdadeira predação e o pastejo são discutidos detalhadamente no Capítulo 9. O parasitismo também é uma forma de predação, em que o consumidor em getal não mata o organismo do qual se alimenta; potêm, diferentemente de um pastador, um patasitos se alimenta de apenas um ou muito poucos organismos hospedeiros (ver Capítulo 12).

-5050413135 B

Uma distinção importante entre animais consumidores é se eles são especialistas ou generalistas em suas dietas. Os generalistas (espécies polífagas)

consomem uma ampla vatiedade de espécies-presa, embora muiras vezes tenham clatas preferèncias e uma ordem de escolha, quando existem alternarivas disponiveis. Os especialistas podem consumir somente partes de sua presa, embora els explorem muitas espécies. Isso é mais comum entre herhivoros, pois, conforme veremos, pattes diferentes de plantas rêm composições completamente distintas. Assim, muitas aves se especializam em comer sementes, embora raramente fiquem restritas a uma espécie em patricular. Outros especialistas, entretanto, podem se alimentar de apenas uma faixa estreita de espécies intimamente relacionadas ou mesmo uma só espécie (neste caso, eles são denominados monófagos). Os exemplos são as latvas da mariposa escarlate (que consomem folhas, gemas florais e caules muito jovens de espécies de tasneira [Senecio]) e muitas espécies de parasitos hospedeiro-específicos.

Muitos dos padrões de uso de recursos encontrados nos animais refletem os diferentes tempos de vida do consumidor e o que ele consome. Individuos de espécies de vida longa são.

provavelmente, generalistas: eles não podem depender da disponibilidade de um só recurso alimentar durante a sua vida. Se um consumidor tem um tempo de vida curto, aumenta a probabilidade de especialização. As forças evolutivas podem, então, ajustar o ritmo das demandas alimentares do consumidor ao ritmo da sua presa. A especialização também permite a evolução de estruturas que tornam possível lidat de modo eficiente com determinados recursos - esse e especialmente o caso das peças bucais. Uma estrutura como o estilete de um afídeo (pulgão) (Figura 3.22) pode ser interpretada como um produto requintado do processo evolutivo que permitiu ao animal o acesso a um recurso alimentar valioso – ou como um exemplo de uma rota extremamente especializada, que restringiu os alimentos que os afideos podem consumir. Quanto mais especializado o recurso alimentar exigido por um organismo, mais ele e forçado a viver em manchas onde se encontra o recurso ou gastar tempo e energia na procura dele entre outros recursos. Esse é um dos custos da especialização.

# 3.7.1 O conteúdo nutricional de plantas e animais como alimentos

Como um "pacote" de recursos, o corpo de uma planta verde é completamente diferente do corpo de um animal. Isso tem um tremendo efeito

razdes CTVU en 1938 em prontac

sobre o valor desses recursos como alimento potencial (Figura 3.23). A diferença mais importante é que as células vegetais são envolvidas por paredes de celulose, lignina e/ou outros materiais estruturais. São essas paredes celulates que dão ao material vegetal seu elevado conreúdo em fibra. A presença de paredes celulares é também, em grande parte, responsável pelo conteúdo elevado de carbono nos tecidos vegetais e pela razão alta do carbono em relação a outros elementos importantes. Por exemplo, a razão carbono:nitrogênio (C:N) de tecidos vegetais em geral excede 40:1, em compatação com as razões de cerca de 10:1 em bactérias, fungos e animais. Diferentemente das plantas, os tecidos animais não contên carboidratos ou fibras estruturais, mas são ricos em gordura e, em especial, proteinas.

As diversas partes de uma planra tem composições muito diferentes (Figura 3.23) e, assim, oferecem recursos inteiramente distintos. A casca, por exemplo, é composta principalmente

e di sessi e di sessi e di sessi di se e di sessi di se

de células mortas com suberina e lignina em suas paredes e é rotalmente inútil como alimento para a maioria dos herbívoros (mesmo as espécies do "besouro-bicudo" — bark beetle — se especializam em consumir a camada cambial nutritiva immediatamente abaixo da casca). As concentrações mais ricas em proteínas vegetais (e, portanto, de nitrogênio) estão nos meristemas das gemas, nos ápices caulinates e nas axilas foliates. Não é surpresa que, em geral, as gemas sejam fortemente protegidas por escamas e defendidas da ação de herbivoros por

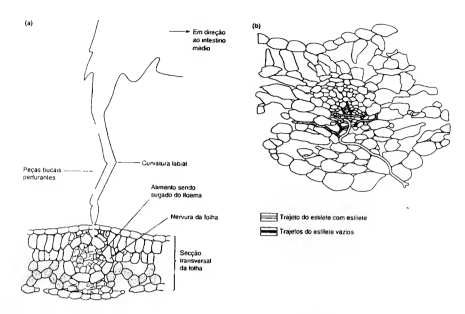


FIGURA 3.22 Estilete de um afídeo penetrando nos tecidos do hospedeiro e alcançando as células do floema ricas em açúcar, nas nervuras foliares. (a) Peças bucais do afídeo e secção transversal de uma folha (b) Um estilete, mostrando seu trajeto tortuoso através da folha (segundo Tjallingii e Hogenesch, 1993).

acúleos e espinhos. As sementes em geral são secas e ptovidas de reservas ricas em amido ou óleos, podendo, também, possuit armazenamento de proteínas. Os frutos açucarados e carnosos são recursos fornecidos pela planta como "pagamento" aos animais que dispersam as sementes. Muito pouco do nitrogênio da planta e "gasto" nessas recompensas.

O valor dietético dos diferentes tecidos vegetais é tão diverso que não surpreende que a maioria dos pequenos herbivoros seja especialista — não apenas quanto a determinadas especies ou grupos de plantas, mas quanto a partes especiais da planta: meristemas, folhas, raízes, caules, etc. Quanto menor for o herbívoro, mais detalhada é a escala de heterogeneidade da planta na qual ele pode se especializar. Podem ser encontrados exemplos extremos nas larvas de diferentes espécies de vespas das galhas do carvalho, algumas das quais podem se especializar em folhas jovens, algumas em folhas maduras, algumas em gemas vegetativas, algumas em flores estaminadas e outras ent tecidos de raízes.

Embora as plantas e suas partes possam difetir quanto aos recursos que oferecem a potenciais consumidores, a composição dos corpos de herbívoros distintos é muiro semelhante. Em termos de conteúdo de proreína, catboidratos, gorduta, água e minetais por grama, há muito pouco para escolher entre uma dieta de lagatras, bacalhau ou carne de veado.
As pattes podem ser diferentemente
distribuídas (e o sabor pode ser diferente), mas os conteúdos são essencialmente os mesmos. Os catriívoros, então, não se defrontam com problemas de digestão (e eles variam pouco em seu sistema digestocia), mas os conteúdos são esta defrontam com pro-

blemas de digestão (e eles variam pouco em seu sistema digestório), mas enfrentam dificuldades em encontrar, capturar e manejar sua presa (ver Capítulo 9).

Detalhes das diferenças à parte, os herbívoros que consomem matéria vegetal viva — e saptótrofos que consomem matéria vegetal morta — utilizam um tecurso alimentar rico em carbono e pobre em proteina. Portanto, a passagem da planta pata o consumidor envolve uma queima massiva de carbono, com diminuição da razão C:N. Este é o domínio da estequiomettia ecológica (Elset e Urabe, 1999): a análise das restições e conseqüências em interações ecológicas do halanço de massa de elementos químicos múltiplos (em particulat as razões carbono:nitrogênio e carbono: fôsforo – ver Seções 11.2.4 e 18.2.5). Os principais produtos residuais de organismos que consomem plantas são compostos ricos em carbono: CO<sub>2</sub>, fibras e, no caso de afídeos, por exemplo, substâncias ricas em carbono gotejando de árvo-

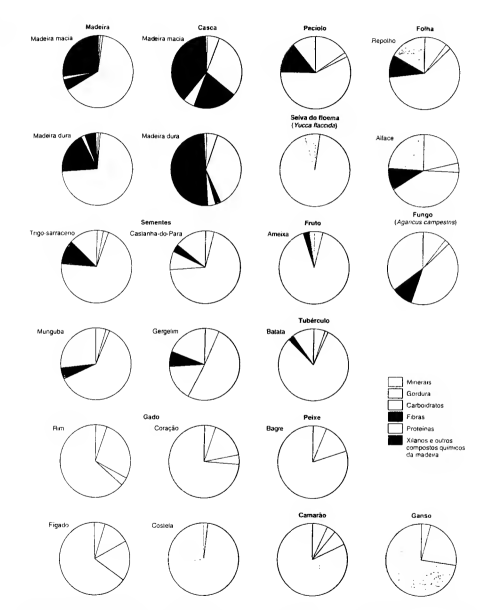


FIGURA 3.23 Composição de diferentes partes vegetais e dos corpos de animais que servem de recursos alimentares para outros organismos (dados de fontes diversas)

tes infestadas. A maior parte das demandas de energia dos carnívoros, ao contrário, é obtida de proteína e gorduras da sua presa e, como conseqüência, seus principais produtos de excreção são nitrogenados.

O diferencial entre plantas e decompositores microbianos, quanto às tazões C:N, também significa que os efeitos a longo prazo do aumento de

CO, (ver Seção 3.3.4) não são tão diretos como se poderia imaginar (Figura 3.24): isto é, a biomassa vegetal não necessatiamente se torna aumentada. Se os próprios micróbios são limitados pelo carbono, então o aumento das concentrações de CO,, à parte de seus efeitos ditetos sobre a planta, poderia estimular a atividade microbiana e tornat outros nutrientes, especial o nitrogênio, disponíveis para as plantas e, com isso, intensificar o seu crescimento. Experimentos de curro prazo tem demonstrado esse tipo de efeito sobre comunidades de decompositores. Por outro lado, os decompositores podem ser limitados pelo nitrogênio, inicialmente ou seguindo um periodo de aumento do crescimento vegetal, durante o qual o nitrogenio se acumula na biomassa vegetal e na serrapilheira. A atividade microbiana, então, sofreria redução, diminuindo a liheração de nuttientes para plantas e potencialmente impedindo o estímulo ao seu ctescimento, a despeito das elevadas concentrações de CO<sub>3</sub>. Esses, todavia, são efeitos de prazo mais longo e muito poucos dados foram coletados para podermos detectar sua datação. O debate mais amplo sobre "estoques de carbono" locais e globais é realizado na Seção 18.4.6.

#### 3.7.2 Digestão e assimilação de matéria vegetal

As grandes quantidades de carbono fixado em materiais vegetais mostram que eles são potencialmente fontes ricas em energia. Outros componentes da dieta (p. ex., nitrogênio) é que podem

ser limitantes. Contudo, a maior parte daquela energia só fica disponível diretamente para os consumidores se eles ti-

verem enzimas capazes de mobilizar celulose e ligninas, sendo que na esmagadora maioria das espécies dos reinos vegetais e animais faltam essas enzimas. De todas as muitas restrições que colocam limites sobre quais organismos podem exercer determinada arividade, a deficiência em desenvolver enzimas celulolíticas é um especial enigma evolutivo. É possível que procariotos celulolíticos, habitantes do intestino, tenham estabelecido tão rapidamente íntimas relações "simbióticas" com herbívoros (ver Capitulo 13) que houve pequena pressão de seleção para estes desenvolverem suas próprias celulases (Mattin, 1991). Hoje se sabe que muitos insetos produzem suas próptias celulases, mas a imensa maioria depende de simbiontes.

taillases ausacias

na maioria dos

Uma vez que a maioria dos animais não possui celulases, o material da parede celular de plantas impede o acesso de enzimas digestivas aos conteúdos das células vegetais. Os atos de mastigação pelos mamífetos pastadores, de cozimento pelos humanos e de moagem na moela das aves permitem as enzimas digestivas ter acesso mais fácil aos conteúdos celulares. Os carnivoros, ao contrário, podem engolir seu alimento com mais segurança.

Quando as partes vegetais são decompostas, o material com alto conteúdo de carbono é convettido em corpos microbianos, com um conteúdo de carbono telativamente baixo as limitações do ctescimento e da multiplicação de micróbios são de alguns recursos diferentes do carbono. Assim, quando os micróbios se multiplicam sobre uma parte vegetal em decomposição, eles retiram nitrogênio e outtos recursos minerais das suas adjacências e os incorporam aos seus próprios corpos. Por essa razão, e por ser o tecido microbiano digerido e assimilado com mais rapidez, o dettito vegetal mais ricamente colonizado por microrganismos é, em geral, preferido por animais detritívoros.

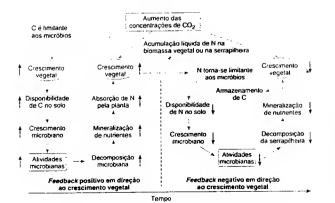


FIGURA 3.24 Feedback potencial, positivo e negativo, a partir do aumento das concentrações de CO<sub>2</sub>, para o crescimento vegetal, para a atividade microbiana e de volta para o crescimento vegetal. As setas entre os descritores índicam causalidade; as setas pretas ao lado dos descritores indicam aumentos ou diminuições da attividade. A seta tracejada que vai do aumento das concentrações de CO<sub>2</sub> para o crescimento vegetal indica que pode não haver efeito, como resultado da limitação de nutrientes (segundo Hu et al., 1999).

sa estruturas - restinais de - ertebrados - erturoros Em herbívoros vettebtados, a taxa de ganho de enetgia a parrir de difetentes tecursos dietéticos é determinada pela estrututa do intestino -

em particulat, o equilibrio entre uma câmara anteriot de mistura em que ocotre fetmentação mictobiana (AF), um rubo de conexão em que ocotre digestão — mas mão fermentação (D) — e uma câmata posteriot de fermentação, o cólon e o ceco (PF). Os modelos de tais sistemas digestivos de três compattimentos (Alexander, 1991) sugerem que a grande AF, a pequena D e a pequena PF (p. ex., o ruminante) datiam ganhos ptóximos ao ótimo a partir de alimento pobre em qualidade. A grande PF, como nos cavalos, é mais apropriada para alimento com menos material de parede celular e mais conteúdos celulares. Pata alimento de qualidade muito alta fuma proporção muito alta de conteúdos celulares e pouco material de patede celular () o intestino ótimo tem D longa e não há AF ou PF.

Elefantes, lagomorfos e alguns roedores comem suas próprias fezes e, assim, duplicam a distância percorrida pelo recurso alimentar através do sistema digestório. Isso permite fermentação e digestão adicionais, mas também possibilira teduzir deficiências dietéticas (p. ex., de vitarinas) mediante a síntese mictobiana. Esses temas são retomados na Seção 13.5.

#### 3.7.3 Defesas físicas

Todos os organismos são porencialmente tecutsos alimentares para outros. Desse modo, não é surpresa que muitos otganismos tenham desenvolvido defesas físicas, químicas, motfológicas el ou comportamentais que diminuem a chance de um encontro com um consumidor e/ou aumentam a chance de sobreviver em tal encontto. Todavia, as interações podem não terminar nesse encontro. Um tecurso alimentar mais bem-defendido exerce uma pressão de seleção sobre os consumidores que buscam superat a defesa; entretanto, ao superat uma determinada defesa, em vez de defesas de outras espécies, é provável que o consumidor se totne relativamente especializado naquele recurso - que depois se submete a uma pressão particular para defenderse de um consumidor particular, e assim por diante. Portanto, pode ser considerada uma interação continuada entre consumidoi e organismo consumido, em que a evolução de um depende da evolução do outro: uma "corrida armamentista" evoluriva (Ehrlich e Raven, 1964), que, na sua forma mais extrema, envolve um par de espécies co-adaptadas em luta permanente

Evidentemente, os recursos das plantas verdes (e dos autótrofos em geral) não são vivos e, portanto, não podem desenvolver defesas. A coevolução também não é possível entre organismos decompositores e seus recursos alimentares mortos, embora bactétias, fungos e animais detritívoros muitas vezes tenham de enftentat os efeitos residuais de defesas físicas e, sobretudo, químicas presentes nos seus alimentos.

Os espinhos simples podem ser um impedimento efetivo. As folhas

espinhosas do azevinho não são comidas por larvas da mariposa-do-carvalho (Lasiocampa quercus), mas, se os espinhos forem removidos, as folhas são consumidas tapidamente. Sem dúvida, um resultado semelhante setia alcançado com taposas como predadores e ouriços como presas. Em muitos invettebrados plancrónicos, pequenos habitantes de lagos, o desenvolvimento de espinhos, cristas e outros apêndices, que reduzem sua vulnerabilidade à predação, pode ser induzido pela presença de um predador. Por exemplo, o desenvolvimento de espinhos é estimulado na descendência de rotiferos braquionídeos, incluindo Keratella cochlearis, se o organismo materno foi cultivado em um meio condicionado pelo rotífeto predadot, Asplachna priodonta (Stemberger e Gilbett, 1984; Snell, 1998). Em uma escala ainda menot, muitas superficies vegetais exibem tticomas, que, em algumas espécies, possuem paredes celulares espessas, formando ganchos rijos ou atmadilhas de insetos.

Qualquer característica que aumente o dispêndio de energia por parte de um consumidor na descoberta ou captura de um irem alimentar – a cas-

ca espessa de uma noz ou o cone fibroso de um pinheiro – é uma defesa, se, como conseqüência, o consumidor a consome menos. A planta verde não usa seus recursos enetgéticos para fugir e, assim, pode tê-los em maiot disponibilidade para investir em estruturas defensivas ricas em enetgia. Além disso, é provável que a maioria das plantas vetdes seja telativamente superabastecida de recursos enetgéticos, podendo utilizá-los na formação de envoltótios de sementes e espinhos lenhosos em caules – principalmente de celulose e lignina –, protegendo, assim, nos embriões e metistemas, as autênticas tiquezas: os escassos recursos de nitrogênio, fósforo, potássio, etc.

As sementes correm maior risco de predação quando recém-amadurecidas e ainda ligadas às plantasmãe, em um cone ou ovário, mas seu

valor praticamente desapatece tão logo a cápsula se abre e elas se dispersam. Por exemplo, as sementes de papoulas silvestres são liberadas através de uma sétie de poros situados no ápice da cápsula, quando esta é agitada pelo vento. Duas dessas espécies, Papaver rhoeas e P. dubium, abrem os poros tão logo a semente esteja madura e, muitas vezes, as capsulas se tornam vazias no dia seguinte. Duas outras espécies, P. argemone e P. hybridum, possuem sementes grandes em relação ao tamanho dos poros da cápsula, e a dispersão é um processo lento durante os meses de outono e inverno. As cápsulas dessas espécies são defendidas mediante espinhos. A papoula cultivada (P. somniferum), ao contrário, foi selecionada por fitotecnistas para não dispersar suas sementes - os poros das cápsulas não se abreni. Por esse motivo, as aves podem ser uma praga devastadora da papoula cultivada; elas rompem as cápsulas em busca de alimento rico em oleo e proteína. Os humanos, naturalmente, selecionaram a retenção e não a dispersão das sementes na maioria das suas culturas, totnando-as alvos fixos para as aves granívoras.

# 3.7.4 Defesas químicas

O reino vegetal é muito rico em compostos químicos que aparentemente não desempenham um papel nas suas rotas bioquímicas normais. Entre esdários", encontram-se desde moléculas

ses metabólitos "secundários", encontram-se desde moléculas simples, como o ácido oxálico e o cianuteto, aré moléculas mais complexas, como glucosinolatos, alcalóides terpenóides, saponinas, flavonóides e taninos (Futuyma, 1983). Muitos desses compostos são tóxicos para uma ampla gama de consumidores porenciais. As populações do trevo-branco (Trifolium repens), por exemplo, são comumente polimórficas quanto á capacidade de liberar ácido cianídrico quando seus recidos são atacados. Os indivíduos sem a capacidade de gerar ácido cianidrico são consumidos por lesmas: as formas cianogénicas são moidiscadas, mas rejeitadas. Muiros pesquisadores admitem que a proteção contra consumidores propiciou a pressão seletiva que favoreceu a produção de rais metabólitos. Muitos outros, no entanto, questionam se a forca seleriva é suficientemente poderosa para isso (sua produção pode ser onerosa para as plantas, em termos de nuttientes essenciais) e têm indicado outras propriedades desses compostos: por exemplo, como protetores contra a radiação ultravioleta (Shirley, 1996). Entretanto, nos poucos casos de experimentos de seleção já realizados, as plantas cultivadas na presença de consumidores riveram um aumento das defesas contta esses inimigos, em relação às plantas-controle cultivadas na auséncia de consumidores (Rausher, 2001). Mais adiante, no Capírulo 9, quando examinarmos de maneira mais deralhada a interação entre predadores e suas presas, trataremos dos custos e benefícios da defesa da presa (especialmente vegetal), para ela própria e seus consumidores. Aqui, nos concentraremos na natureza dessas defesas.

Se as atenções dos herbívoros selecionam metabóliros defensivos vegetais, então, igualmente, esses metabóliros selecionarão adaptações em

herbívoros que podem superá-los: uma "corrida armamentista" coevolutiva clássica. Isso, contudo, sugere que as plantas deveriam tornar-se sempre mais nocivas e os herbívoros sempre mais especializados, não explicando por que existem rantos herbívoros generalistas, capazes de se alimentar de muitas plantas (Cornell e Hawkins, 2003). Uma resposta foi sugerida pela "teotia da aparéncia" (Feeny, 1976; Rhoades e Cares, 1976). Ela se baseia na observação segundo a qual os compostos químicos nocivos de origeni vegeral, de modo geral, podem ser classificados em dois tipos: (i) compostos químicos róxicos (ou qualitativos), que são venenosos mesmo em quantidades pequenas; (ii) compostos químicos redurores da digestão (ou quantitativos), que atuam em proporção à sua concentração. Os taninos são um exemplo do segundo tipo. Eles ligam proteinas, fazendo com que os tecidos, como os de folhas maduras do carvalho, se tornem relativamente indigeriveis. A teoria, além disso, supõe que os compostos químicos tóxicos, devido à sua especificidade, provavelmente são o fundamento de uma corrida atmamentista, exigindo de um herbívoro uma resposta que também seja simples e específica; já os compostos químicos que tornam as plantas indigeríveis são muito mais difíceis de superar.

A teoria da aparência, então, propõe que plantas efémeras, de vida relativamente cutta (ditas "não-apatentes") são protegidas de consumidores devido ao caráter imprevisível do seu apatecimento no espaço e no rempo. Pottanto, elas ptecisam investir menos na defesa do que as espécies de vida longa ("aparentes"), como as árvores. Além disso, estas últimas, precisamente por setem aparentes durante petíodos longos e previsíveis a um grande número de herbívotos, deveriam investir em compostos químicos redutores da digestão, que, embora onerosos, oferecem a elas uma ampla proteção. As espécies não-aparentes, pot sua vez, necessitariam produzir toxinas somente se estivessem sujeiras a coevoluir com alguns predadores especializados

A teoria da aparência, ao incorporar ideias sobre co-evolução, faz, por isso, vátias previsões (Cornell e Hawkins, 2003). A mais óhvia é que as plantas não-aparentes são protegidas com mais probabilidade por compostos tóxicos simples do que por compostos mais complexos inibidores da digestão. Isso pode ser observado nas alterações das defesas químicas de algumas plantas em função das mudanças de estações. Por exemplo, na samambaia Preridium aquilinum, as folhas jovens, que se abrem através do solo na primaveta, são menos aparentes a potenciais herbívoros do que a frondosa folhagem do final do verão. As folhas jovens são ticas em glucosinolatos cianogênicos, e a concentração de taninos ctesce regularmente, até atingir seu máximo em folhas maduras (Rhoades e Cates, 1976).

Uma previsão mais sutil da teotia é que os herbivoros especialistas, ao terem evoluido na superação de determinados compostos químicos, deveriam ter um desempenho melhor quando diante de rais compostos. Já os generalistas, tendo investido em um bom desempenho quando diante de uma ampla gama de compostos químicos, devetiam ter um desempenho inferior quando diante de compostos químicos que provocaram respostas coevolurivas de especialistas. Isso é sustentado por uma antilise de uma ampla gama de conjuntos de dados para insetos herbivoros consumindo dietas artificiais com adição de compostos químicos (892 combinações de insetos/compostos químicos).

As plantas, além disso, podem diferir em suas defesas químicas, não somente de espécies para espécies, mas rambém dentro de um indivíduo. Segundo a "reoria da defesa ótima", quanto mais importante um órgão ou tecido for para a eficácia do organismo, melhor ele será protegido. No presente contexto, essa teoria prevé que as partes vegetais mais importantes deveriam ser protegidas pot compostos químicos constitutivos (produzidos todo rempo), e as partes menos importantes deveriam contar com compostos químicos induziver, produzidos apenas em resposta ao dano e, portanto, com custos mais baixos pata as plantas (McKey, 1979; Strauss et al., 2004). Isso é confirmado, por exemplo, pelo estudo com rabanete

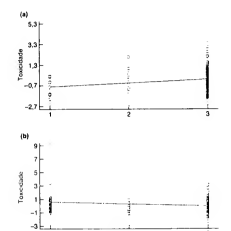


FIGURA 3.25 Por meio da combinação de dados de vários estudos publicados, os herbivoros foram divididos em três grupos: 1. especialistas (alimentam-se de uma ou duas familias vegetais), 2. oligidagos (3 a 9 familias); 3. generalistas (mais do que nove familias). As substâncias quimicas foram divididas em dois grupos: (a) as que são e (b) as que não são encontradas nos hospedeiros normais de especialisas e oligidagos. Com a crescente especialização, (a) os herbivoros sofreram decréscimo da monalidade por compostos quimicos que não provocaram uma resposta coevolutiva de herbivoros especialistas, mas (b) sofreram montalidade mais alta por compostos quimicos que não provocaram tal resposta. Regressões: (a) y = 0.33x - 1.12;  $r^2 = 0.032$ . t = 3.25; p = 0.0013; (b) y = 0.93 - 0.036x;  $t^2 = 0.049$ ; t = -4.35, P < 0.0001 (segundo Correlle el Hawkins, 2003)

Especialização

selvagem (Raphanus sativus), em que os indivíduos foram submetidos á herbivoria por larvas da borboleta Pieris rapae, ou mantidos como controles não-manipulados (Strauss et al., 2004). Nessa espécie polinizada por insetos, as péralas (e rodas as partes da flor) são muito importantes para a eficácia biológica (fitues). As concentrações de glucosinolatos ptotetotes foram duas vezes mais altas nas péralas do que nas folhas não-danificadas; nas pétalas, esse níveis mantiveram-se quase iguais, independentemente se elas foram danificadas ou não (Figura 3.26). As folhas, pot outro lado, têm bem menos influência direta na eficácia biológica: elas podem passar por níveis altos de dano foliar sem qualquer efeito mensurável sobre o rendimento reprodutivo. Conforme já observado, os níveis constitutivos de glucosinolatos foram baixos; mas em folhas danificadas, as concentrações (induzidas) foram até mais altas do que nas pétalas.

Resultados semelhantes foram obtidos para a alga marinha parda, Sargassum filipendula, cujo apreensório na base é o tecido mais valioso, pois sem ele a planta ficatia solra na água (Taylor et al., 2002). Ele é ptotegido por compostos químicos quantitativos, onerosos e constitutivos, e as partes mais jovens

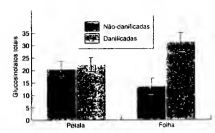


FIGURA 3.26 Concentrações de glucosinolatos (µg mg¹de massa seca) nas pétalas e folhas de rabanete sitvestre, Raphanus sativus, não-danificadas ou danificadas por larvas de Preris rapae. As barras representam os erros-padrão (secundo Strauss et al., 2004)

dos talos (efetivamente, caules), menos valiosas e localizadas no ápice da planta, foram protegidas apenas por compostos químicos tóxicos induzidos pelo pastejo.

Os animais possuem mais opções de defesa do que as plantas, mas, ainda assim, alguns utilizam compostos químicos. Em alguns grupos de gastrópodes, por exemplo, incluindo os cauris, ocorrem secreções defensivas de ácido sulfúrico com pH 1 ou 2. Ourros animais, que podem tolerat as defesas químicas do seu alimento vegetal, armazenam essas substâncias e as utilizam em sua própria defesa. Um exemplo clássico é a borboletamonarca (Danaus plexippus), cujas larvas se alimentam de asclépias (Asclepias spp.). As asclépias contém merabólitos secundários e glicosídeos cardíacos, que afetam a pulsação de verrebrados e são tóxicos para mamíferos e aves. As larvas da monarca podem armazenar o veneno, que permanece ainda nos adultos, os quais, como consequência, são completamenre inaceiráveis para aves predadoras. Un gaio (Cianocitta cristata), inexperiente (isto é, um animal que nunca experimenrou uma borbolera-monarca), após consumir uma monarca, vomirará intensamente e, uma vez recuperado, rejeirará todas as outras. As monarcas criadas sobre couves, ao contrário, são comestíveis (Brower e Corvinó, 1967).

As defesas químicas não são igualmente eferivas contra rodos os consumidores. De faro, o que é imaceitável para alguns animais pode ser a dieta escolhida, e até mesmo a única, de outros. Afinal, como conseqüência inevitável de ter desenvolvido resisrência ás defesas de uma planta, um consumidor obteve acesso a um recurso indisponível à maioria das outras espécies (ou a rodas). Por exemplo, a leguminosa tropical *Dioclea metacarpa* é tóxica a quase todas as espécies de insetos, pois contém um aminoácido não-proteico, L-canavanina, que os insetos incorporam ás suas ptoteinas no lugar de arginina. Porém, uma espécie de besouro, *Caryedes brusiliensis*, desenvolveu uma tRNA sinterase modificada, que faz a distinção entre L-canavanina e arginina, de modo que suas larvas se alimentam unicamente de *D. metacarpa* (Rosenthal *et al.*, 1976).

# 3.7.5 Cripsia, aposematismo e mimetismo

Um animal pode ser menos óbvio a um predador se igualar-se ao seu meio ou possuir um padrão que altere o seu petfil, ou se parecer com um atributo não-comestivel do seu ambiente. Bons exemplos de cripsiu são a coloração verde de muitos gafanhotos e larvas, bem como a transparência de muitos animais planctônicos que habitam as camadas superficiais de oceanos e lagos. Os casos mais dramáticos são o peixe-sargaço (Histrio pictus), cujo petfil corporal imita o sargaço (alga parda) onde ele é encontrado, ou a lava da borboleta vice-rei (Limenitis archippus), que tem a forma de excremento de ave. Animais cripticos podem ser alramente palatáveis, mas sua morfologia e cor (e sua escolha do meio apropriado) reduzem a probabilidade de serem utilizados como recurso.

Enquanro a cripsia pode ser uma estrategia defensiva para um organismo palatavel, animais nocivos ou perigosos dão a impressão de uma lidvertencia, mediante brilho, bem como por cores e formas vistosas. Este fenômeno e identificado como aposematismo. A borboleta-monarca tem uma coloração aposemárica, assim como sua larva, que seqüestra os glucosinolatos cardiacos defensivos encontrados em seu alimento. O argumento evolutivo usual para esse fenômeno e o seguinte: a coloração vistosa será favorecida porque a presa nociva será reconhecida (memorizada) pelos predadores que a comeram. Assim, a borboleta-monarca será proregida, enquanto os custos de "educação" do predador serão compartilhados entre os membros da população da presa vistosa. Esse argumento, contudo, não responde como as presas vistosas e nocivas surgiram no primeiro local, pois é provavel que, quando inicialmente ratas, elas tenham sido eliminadas repetidas vezes por predadores inexperientes (isto é, "não-educados") (Speed e Ruxton, 2002). Uma possível resposta é que predadores e presas coevoluíram: em cada geração – a partir de uma mistura onginal de presas vistosas e não-vistosas, nocivas e comestíveis -, presas vistosas comestiveis são eliminadas. Como as presas vistosas se tornam, por isso, desproporcionalmente nocivas, os predadores desenvolveram uma cautela maior por presas vistosas (Sherratt, 2002).

A adoção de padrões corporais
vistosos por parte de presas repugnantes imediatamente também abre a porta para enganar outras espécies, pois

será uma nitida vantagem evolutiva para uma presa palarável ("o mímico") que ela se assemelhe a uma espécie impalatável ("o modelo") (nimetismo batesiano). Voltando ao caso da borboleta-monarca, verificamos que o adulto da borbolera vicerei palatável mimetiza a monarca repugnante, e um gaio, que aprendeu a evitar monarcas, evitará rambém vice-reis. Para uma presa repugnante de coloração aposemática haverá também uma vantagem em assemelhar-se a uma outra (mimerismo mulleriano), embora permaneçam muitas questões não-respondidas quanto ao final exato do mimetismo batesiano e ao começo do mimetismo mulleriano, em parre porque existem mais pontos de vista teóricos do que dados consistentes que possam distingui-los (Speed, 1999).

Vivendo em tocas, determinados animais (p. ex., milipedes e toupeiras) podem evitar a estimulação de receptores sensoriais

de predadores, e, ao "se fingirem de mortos" (p. ex., o gamba [Didelphis virginiana] e o esquilo africano), os animais não estimulam uma resposta de ataque do predador. Os animais que se escondem em um abrigo já preparado (p. ex., coelhos e marmotas em suas rocas, caracóis em suas conchas) ou que se enrolam e proregem suas partes vulneráveis por meio de uma estrutura exterior resistente (p. ex., tatus e isópodes) teduzem sua chance de captura, mas limitam suas vidas à possibilidade de o potencial predador não poder rompet suas defesas. Outros animais patecem tentar enganar para se livrarem de dificuldades, utilizando dispositivos de ameaça. A resposta de alarme de mariposas e borboletas, que expõem subitaniente os ocelos de suas asas, é um exemplo disso. Sem dúvida, a fuga é a tesposta comportamental mais comum de um animal em perigo de ser capturado.

# 3.8 Uma dessificação dos recursos a a Maria capidadeo

Vimos que cada planta requer muitos recursos diferentes para completar seu ciclo vital, e a maioria delas necessita do mesmo grupo de recutsos, embora em proporções sutilmente disrinras. Cada um dos recursos deve ser obtido independentemente dos outros e, muitas vezes, por mecanismos de absotcão totalmente diferentes - alguns como ions (potassio), alguns como moleculas (CO,), alguns em solução, alguns sob forma gasosa. O carbono não pode ser substituido pelo nitrogenio, nem o fosforo pelo potassio. O nitrogênio pode ser absorvido pela maioria das plantas sob forma de nitrato ou como ions amónio, mas não existe um substituto do próprio nirrogênio. Para muitos carnivoros, ao contrário, as ptesas de tamanho semelhante praticamente se equivalem como itens da dieta. Esse contrasre, entre tecursos que são individualmente essenciais para um organismo e os que são substituiveis, pode estender-se para uma classificação de recursos captados em pares (Figura 3.27).

Nessa classificação, a concentração ou a quantidade de um recutso é registrada no eixo do x, e a do outro recurso, no eixo do y. Sabemos que as diferentes

isolinnas de presumbinto qui co deta

combinações dos dois recutsos sustentação taxas de crescimento disrintas do organismo em questão (trata-se do crescimento individual ou do crescimento populacional). Assim, podemos unir os pontos (isto é, as combinações de recursos) com as mesmas taxas de crescimento, obrendo contornos ou "isolinhas" de crescimento fiquido zerz, qualquer uma das combinações de recursos representadas nessas linhas petmite que o organismo se mantenha, sem aumentar, nem diminuir. As isolinhas A, com menos recursos do que as B, unem combinações com a mesma taxa negatira de crescimento; por outro lado, as isolinhas C, com mais recursos do que as B, unem combinações com a mesma taxa negatira de crescimento; por outro lado, as isolinhas C, com mais recursos do que as B, unem combinações com a mesma taxa positiva de crescimento. Como veremos, as formas das isolinhas variam com a natureza dos recursos.

# 3.8.1 Recursos essenciais

Dois recursos são considerados estenciais quando um não pode substituir o outro. Assim, o crescimento que pode ser propor-

cionado pelo tecurso 1 depende completamente da quantidade disponivel do recutso 2, e vice-versa. Isso é indicado na Figura 3.27a pelas isolinhas orientadas paralelamente a ambos os eixos. Elas se dispõem assim porque a quanridade disponíel de um recutso define uma taxa de crescimento máxima disponível, independenteente da quantidade do outro recurso. Essa taxa de crescimento é alcançada, a menos que a quanridade disponível do outro recurso defina uma taxa de crescimento ainda mais baixa. Isso ocorrerá para o nitrogênio e o potássio como tecursos para o crescimento de plantas verdes, e para os dois hospedeiros obrigatórios que um parasito ou um parógeno devem altetnar dutante seu ciclo vital (vet Capítulo 12).

#### 3.8.2 Outras categorias de recursos

Dois recursos são considerados perfetamente substituíveis quando qualquer um pode substituir totalmente o outro. Isso é o que acontece com as sementes de trigo ou cevada na dieta de um frango no criadouro ou com zebtas e gazelas na dieta de um leão. Observe que isso não significa dizer que os dois recursos são igualmente bons. Esta caracteristica (perfeiramente substituíveis, mas que podem não ser qualitativamente iguais) é ilustrada na Figura 3.27b pelas isolinhas, cujas inclinações não seccionam ambos os eixos na mesma distância a partir da origem. Assim, na Figura 3.27b, na ausência do recurso 2, o organismo necessita de uma quantidade relativamente pequena quantidade telativamente grande do recurso 1, de precisa de uma quantidade telativamente grande do recurso 2.

1741 J. T. Mes

Os recursos substituíveis são definidos como *complementares* se as isolinhas se curvarem em direção à **ori**gem (Figura 3-27c). Essa forma signi-

fica que uma espécie necessita de uma quantidade menor de dois recursos consumidos juntos do que quando consumidos

de forma separada. Um bom exemplo é a dieta humana vegetariana, combinando certos tipos de feijão com arroz. O feijão é rico em lisina, um aminoácido essencial pouco representado no artoz, e este é rico em aminoácidos compostos de enxofre, presentes em concentrações baixas no feijão.

Os recursos substituiveis cujas isolinhas se curvam afasrando-se da origem das coordenadas são definidos

recursos antagonicos

origem das coordenadas são definidos como antagônicos (Figura 3.27d). Essa forma das isolinhas indica que, para manter uma determinada taxa de crescimento, uma espécie necessita de uma quantidade proporcionalmente maior de recursos, quando esses são consumidos juntos em vez de separadamente. Isso poderia se manifestar, por exemplo, se os recursos contivessem compostos tóxicos distintos que agem sinergicamente (mais do que a simples soma) sobre seu consumidor. Por exemplo, o ácido D, L-pipecólico e o ácido djenkólico (dois defensivos químicos em certas sementes) não tiveram um efeito significarivo sobre o crescimento da larva granívora de um besouro bruquideo quando consumidos separadamente, mas exerceram um efeito pronunciado quando ingeridos juntos (Janzen et al., 1977).

Por fim, a Figura 3.27e ilustra o fenômeno da inibição para niveis elevados de recursos (para um par de recursos essenciais): recursos essenciais, mas que se tornam prejudiciais quando consumidos em excesso. O CO<sub>2</sub>, a igua e os nutrientes minerais (como o ferro) são necessários para a fotossintese, mas cada um é letal em quantidades excessivas. Analogamente, a luz provoca um aumento das taxas de crescimento das plantas em uma ampla faixa de intensidades, mas pode inibir o crescimento se suas intensidades forem demasiado elevadas. Em tais casos, as isolinhas formam curvas fechadas, pois

o crescimento diminui com um aumento dos recursos em ni-

veis muiro altos.

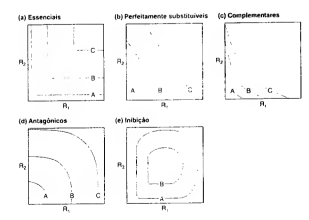


FIGURA 3.27 Isolinhas de crescimento de pendentes dos recursos. Cada uma das isolinhas de crescimento representa as quantidades de dois recursos (R, e R2) que deveriam existir em um habitat para que uma população mostrasse uma determinada taxa de crescimento. Uma vez que essa taxa aumenta com a disponibilidade de recursos, as isolinhas mais distantes da origem representam as taxas de crescimento mais altas da população - a isolinha A tem uma taxa de crescimento negativa, a isolinha B, uma taxa zero, e a isolinha C, uma taxa positiva. (a) Recursos essenciais; (b) perfeitamente substituiveis; (c) complementares, (d) antagónicos, (e) inibição (segundo Tilman, 1982).

### 3.8.3 Dimensões de recursos do nícho ecológico

No Capítulo 2, desenvolvemos o conceito de nicho ecológico como um hiper-volume *n*-dimensional. Isso define os limites nos quais uma determinada espécie pode sobreviver e reproduzir-se, para um elevado número (*n*) de fatores ambientais, incluindo tanto as condições quanto os recursos. Observe, portanto, que as isolinhas de crescimento zeto da Figura 3.27 definem os limites dos nichos em duas dimensões. As combinações de recursos que ficam de um lado da linha B permitem o crescimento dos organismos — mas no outro lado da linha os organismos diminuem.

As dimensões em recursos do nicho de uma espécie, às vezes, podem ser representadas de uma maneira semelhante à adotada para as condições, com limites inferiores e superiores denrro dos quais ela pode se desenvolver. Assim, a capacidade de um predador em derectar e capturar situa-se entre os limites inferior e superior de tamanho de suas presas. Para outros recursos, como os nutrientes minerais para as plantas, pode haver um limite inferior abaixo do qual os indivíduos não podem crescer e teproduzir-se, mas è possível que não exista um limite superior (Figura 3.27a-d). No entanto, muitos recursos devem ser considerados como entidades discretas, em vez de variáveis contínuas. As larvas de borboleras do gênero Heliconius precisam de folhas de Passiflora como alimento: as da borboleta-monarca se especializam em plantas da família das Asclepiadaceae; e muitas espécies de animais necessitam de locais para nidificação com caracterisricas especiais. Tais recursos não podem ser representados ao longo de um eixo continuo de coordenadas com a denominacão "espécies vegetais forrageiras", pot exemplo. Em vez disso. a dimensão do nicho da planta forrageira ou do local de nidificação deve ser definida simplesmente por uma lista restrita dos recursos apropriados.

Juntos, então, condições e recursos definem um nicho de uma espécie. No próximo capítulo, examinaremos mais detalhadamente as respostas fundamentais dos organismos ás condições e recursos: seus padrões de crescimento, de sobrevivência e de reproductio.

#### Resumo

Os recursos são fatores necessários a um organismo, cujas quantidades podem ser reduzidas pela sua atividade. Portanto, os organismos podem competir para capturar uma parte de um recurso limitado.

Os organismos autotróficos (plantas verdes e certas bactérias) assimilam recursos inorgânicos em conjuntos de moléculas orgânicas (proteinas, carboidratos, etc.). Eles se rornam os recursos de organismos heterotróficos, que participam de uma cadeia de eventos em que cada consumidor de um recurso torna-se, por sua vez, um recurso para um outro consumidor.

A radiação solar é a única fonte de energia que pode ser usada em atividades metabólicas das plantas verdes. Durante a fotossíntese, a energia radiante é convertida em compostos de carbono ricos em energia, que depois serão decompostos na respiração. Porém, o aparato fotossintético tem acesso á energia apenas na fiaxa de ondas da "energia fotossíntetica-

mente ativa". Examinamos as variações na intensidade e qualidade da radiação, bem como as respostas das plantas a tais variações. Estudamos, também, as soluções estratégicas e táticas adoradas pelas plantas para resolver os conflitos entre fotossíntese e conservação de água.

O dióxido de carbono é também essencial para a fotossintese. Foram examinadas as variações em sua concentração e suas conseqüências, incluindo aumentos globais ao longo do tempo e aqueles em escalas espaciais menores. Existem três rotas de fixação do carbono na fotossintese: C<sub>3</sub>, C<sub>4</sub> e CAM. São explicitadas as diferenças entre essas rotas e as suas conseqüências ecológicas.

A água é um tecurso crítico para todos os organismos. Nas plantas, examinamos como as raizes "forrageiam" a água e a dinâmica das zonas de esgotamento dos recursos ao redor das raízes, pata a água e os nutrientes minerais. Os nutrientes minerais são classificados de modo geral em macronutrientes e elementos-traço, sendo que cada um penetra independentemente na planta, como um ion ou uma molécula; eles têm propriedades características de absorção no solo e de difusão, o que afeta a sua acessibilidade para a planta.

O oxigênio é um recurso para animais e plantas. Ele torna-se limitante mais rapidamente em ambientes aquáricos e alagados. Quando a matéria orgânica se decompõe em um ambiente aquático, a respiração microbiana pode reduzir tanto esse tecurso a ponto de testringir alguns tipos de animais superiores que poderiam persistir.

Entre os heterotrofos, explicamos as diferenças entre saprórrofos, predadores, pastadores e parasitos, bem como entre especialistas e generalistas.

A tazão carbono:nittogênio de recidos vegetais comumente supera muito a de bactérias, fungos e animais. Por isso, os principais produtos residuais de organismos que consomem plantas são compostos ticos em carbono. Os principais produtos de excreção dos carnívoros, ao contrário, são nitrogenados. As difetentes partes de uma planta têm composições muito distintas. Como conseqüência, os pequenos herbívoros, na maioria, são especialistas. A composição dos corpos de herbívoros distintos é significativamente semelhante.

A maior parte das fontes de energia potencialmente disponiveis para herbívoros compreende celulose e ligninas, mas a maioria dos animais não dispõe de celulases – um enigina evolutivo. Em vertebrados herbívoros, explicamos como a taxa de ganho de energia de diferentes recursos alimentares é determinada pela estrutura do intestino.

Os recursos vivos são defendidos de maneira característica: fisicamente, mediante substâncias químicas, ou por cripsia, aposematismo ou minietismo. Isso pode levar a uma cortida armamentista coevolutiva entre o consumidor e o consumido.

A teoria da aparéncia e a teoria da defesa ótima procutam revelar o sentido da distribuição de diferentes compostos quimicos protetores, em especial os constitutivos e os induzidos, em distintas espécies vegetais e partes das plantas.

Tomando os recursos aos pares, os gráficos para os consumidores de isolinhas de crescimento líquido zero permitem que os pares de recursos sejam classificados como essenciais, perfeitamente substituiveis, complementares, antagónicos ou revelando inibição. As isolinhas de crescimento líquido zero definem um límite de um nicho ecológico de uma espécie.

# Capítulo 4 Natalidade, Mortalidade e História de Vida



# a.) Introdução: um fato ecológico da vida

Neste capitulo, mudaremos o enfoque de nossa abordagem. Não estaremos muito ocupados com as interações entre os organismos e seus ambientes físicos, mas sim com a quantidade desses indivíduos e os processos envolvidos nas mudanças numéricas deles.

A esse respeito, há um fundamental fato ecológico da vida:

$$N_{agora} = N_{anterior} + B - D + I - E.$$
 (4.1)

Segundo esta equação, o número de individuos de uma espécie determinada que ocupa um local de interesse (N<sub>agora</sub>) é igual ao número prévio de indivíduos (N<sub>anterner</sub>) somado ao número de nascimentos entre o momento anterior e o atual (B), excluindo-se o número de morros (D), somando o número de imigrantes (I) e, finalmente, excluindo o número de emigrantes durante esse mesmo período (E).

Essa equação define o principal objerivo da ecologia: descrever, explicar e entender a distribuição e a abundância dos organismos. Os ecólogos se interessam pelo número de individuos, pela sua distribuição, pelos processos demográficos que estão influenciando essa variação numérica (natalidade, mortalidade, imigração e emigração) e em como tais processos são influenciados pelos fatores ambienrais.

# 4.2 O que é um individuo?

## 4.2.1 Organismos unitários e modulares

Nosso "fato ecológico da vida", contudo, infere que todos os organismos vivos são similates, o que é falso em muitos casos. Printeiramente, quase todas as espécies passam por estágios em seus ciclos de vida, por exemplo, a metamorfose dos insetos, de ovos a larvas – passando, às vezes, por pupas – e enção a adultos; as plantas, que passam de sementes a plântulas e adultos fotossintetizantes; entre outros. É provável que os diferen-

tes estágios sejam influenciados por fatores distintos e tenham taxas diferentes de dispersão (imigração e emigração), mortalidade e reptodução.

Além disso, mesmo em um dererminado estágio de ciclo de vida, os indivíduos podem diferir quanto á "qualidade" ou "condição". O aspecto mais óbvio é o tamanho, sendo muito comum, por exemplo, indivíduos pos

ds nat. Tios diferem em seus astáglos de oich us vida e sua ochaloso

comum, por exemplo, indivíduos possuírem quantidades diferentes de reservas estocadas.

Uma uniformidade entre os indivíduos de uma espécie é especialmente improvável quando os organismos são

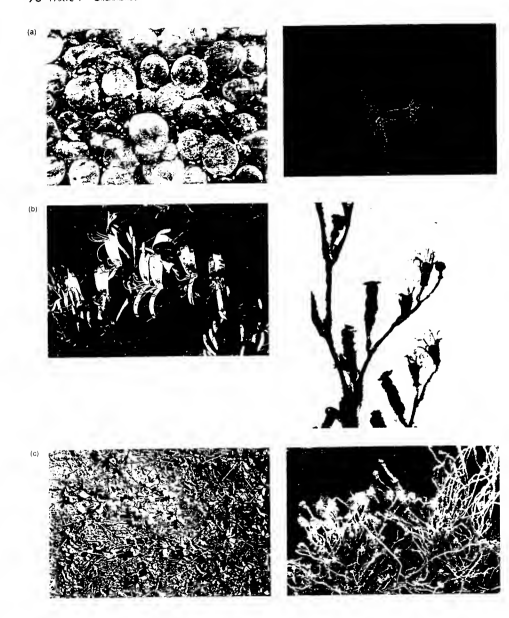
organismos unitatios

modulares em vez de unitários. Nos organismos unitários, a forma è altamente determinavel: por exemplo, todos os cães possuem quatro patas, todas as lulas possuem dois olhos, etc. Os humanos são exemplos perfeitos de organismos unitários. A vida começa quando um espermatozóide fertiliza o óvulo, para formar um zigoto. Este se implanta na parede do útero, iniciando o complexo desenvolvimento embriológico. Em torno de seis semanas, o fero já possui nariz, olhos, ouvidos e membros reconhecíveis, que permanecerão assim aré o indivíduo morrer (não levando em consideração acidentes durante a vida). O feto continuará a crescer até o nascimento, continuando o seu desenvolvimento até cerca dos 18 anos de vida. No enranto, não haverá mudanças na forma (diferentemente do tamanho), exceto com pequenas diferencias relacionadas à maturação sexual. A fase reprodutiva se estenderá por cerca de 30 anos para as mulheres e um pouco mais para os homens. Segue-se uma fase de senescência. A morte pode ocorrer em qualquer etapa desse ciclo, porém, tal como a forma, para os indivíduos sobreviventes a sucessão de fises é totalmente previsível.

Em organismos modulares (Figura 4.1), pot outro lado, a forma e o tempo de desenvolvimento são impre-

organismos modulares

visíveis. O zigoto se desenvolve em uma unidade de construção (um módulo, como uma folha, com sua conseqüente extensão de canle), a qual produzirá módulos subseqüentes similares. Os indivíduos são compostos por um número de



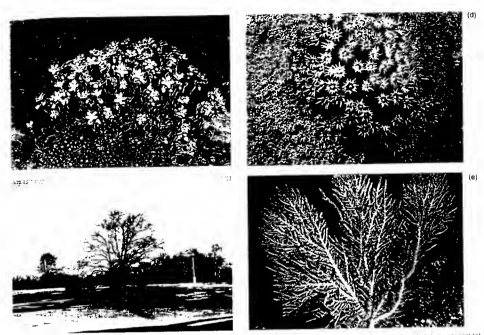


FIGURA 4.1 Plantas (à esquerda) e animais (à direita) modulares, mostrando as semethanças na morfologia entre eles. (pagina anterior) (a) Organismos que desprendem partes à medida que crescem: lentilha d'àgua (Lemna sp.) e Hydra sp. (b) Organismos livremente ramificados nos quais os módulos estão dispostos sobre "pedúnculos". um ramo vegetativo de uma planta superior (Lonicera japonica) com folhas (módulos alimentares) e um ramo reprodutivo e uma colónia de hidróides (Obelia) com módulos alimentares e reprodutivos. (c) Organismos estolos interiores cujas colónias se propagam lateralmente, permanecendo ligidas pelos "estolões" ou rizomas: um individuo de moranguinho (Fragara) e uma colónia do hidróide Tubularia crocea (acima) (d) Colónias de modulos Irmemente ligiados: uma moita de Saxifraga bronchialis e um segmento do coral Turbinaria reniformis (e) Módulos acumulados em um suporte não mais vivo, porém persistente: um carvalho (Ouercus robur) em que o suporte è constituido de tecidos lenhosos derivados de módulos antenores e uma gorgônia coralinea no qual o suporte è constituido de tecidos anteriormente vivos (ver Figura 9 do encarte).

([a], esquerda, © "Visuals Unlimited"/ John D. Cunningham, direita, © "Visuals Unlimited"/ Larry Stepanowicz, (b) esquerda, © "Visuals Unlimited", direita © "Visuals Unlimited"/ Communited Unlimited Unlimit

módulos bastante variável, e o seu programa de desenvolvimento muito depende de sua interação com o ambiente. Esses organismos quase sempre formam uma estrutura ramificada e, excetuando a fase juvenil, são eficientemente imóveia. A maioria das plantas é constituída de inódulos, formando o grupo mais comum desses organismos modulares. Há, contudo, muitos grupos importantes de animais modulares (na verdade, cerca de 19 filos, incluindo esponjas, hidróides, corais, briozoários e ascídias coloniais), além de muitos protistas e fungos. Em Harper e colaboradores (1986a). Hughes (1989). Room e colaboradores (1994) e Collado-Vides (2001) podem ser encontradas revisões sobre crescimento, forma, ecologia e evolução de uma variedade de organismos modulares.

Desse modo, as potencialidades para diferenças individuais são muito maiores em organismos modulares do que em unirários. Pot exemplo, um individuo de Chenopodium album, uma espécie vegetal anual, pode florescer e produzir sementes quando tivet apenas 50 mm de altura, se ctescet em condições ambientais adversas ou com muitos indivíduos. Todavia, sob condições ideais, ela pode atingir 1 m de altura e produzir 50 mil vezes mais sementes. É esta modulatidade e as taxas diferenciadas de nascimento e mortalidade de pattes desse vegetal que originam sua plasticidade.

O modulo fundamental para o crescimento de uma planta superior acima do solo é a folha, com sua gema axi-

lar, acompanhada do entrenó. À medida que se desenvolve e cresce, a gema produz mais folhas, cada uma com gemas nas suas axilas. A planta, assim, cresce por meio do acúmulo desses módulos. Em um determinado esrágio do desenvolvimento, surge um novo conjunto de módulos, associado à reprodução (p. ex., as flores em plantas superiores). dando origem a novos zigotos. Os modulos especializados na reptodução em geral param de originar novos módulos. As raízes de uma planta também são unidades modulares, embora totalmente diferentes (Harper et al., 1991). O programa de desenvolvimento em organismos modulares é ripicamente determinado pela proporção de módulos que estão alocados para diferentes funções (p. ex., reprodução ou crescimento continuado).

# 4.2.2 Formas de crescimento de organismos modulares

Uma diversidade de formas de crescimento e arquiteruras, produzidas pelo crescimento modular em animais e plantas, está ilustrada na Figura 4.1 (ver Figura 9 do encarte). Os organismos modulares podem ser amplamente divididos naqueles que apresentam crescimento vertical e naqueles que expandem seus módulos lateralmente, sobre ou dentro de um substraro. Mujtas plantas produzem novos sistemas de raízes associados a um caule que se estende lateralmente: essas são as plantas estoloniferas e tizomatosas. As conexões entre as parres destas plantas podem motrer e se desprender, e o produto do zigoto original torna-se tepresentado por partes fisiologicamente separadas. (Módulos com o potencial de existirem separados são chamados de "rametas".) Os exemplos mais extremos de plantas que "caem em pedaços" á medida que crescem são as muitas espécies aquáticas flutuantes, como a lentilha d'agua (Lenna) e o aguapé (Eichhornia). Acudes e lagos ou rios podem ser ocupados em sua toralidade por partes modulares independentes e separadas, produzidas por um único zigoto.

As árvores são exemplos supremos de plantas que apresentum crescimento predominantemente vertical. Uma característica peculiar que distingue árvores e arbustos de muitas plantas herbáceas é o sistema que conecta os módulos entre si e estes ao sistema de raizes. Esse sistema não se decompõe; ao contrario, ele se espessa com tecido lenhoso, o que lhe confere um carater perene. A maior parte da estrutura de um individuo lenhoso e morta, com uma delgada camada de tecidos vivos imediatamente abaixo da casca morta. Um desses tecidos é o câmbio, um meristema que produz continuamente novos tecidos e, com isso, adiciona ao tronco da árvore camadas que se totnarão material morto. Isso prové resistência ao individuo, ao mesmo tempo em que soluciona o problema de obtenção de água e nutrientes abaixo da superfície do solo, bem como de luz para as parres mais altas do dossel da flotesta.

Com frequência, podemos reconhecer dois ou mais níveis de construção modulat. O morangui-

modulos dentr. 13 outros modulo:

nho é um bom exemplo disso: as folhas se desenvolvem repetidamente de uma gema, mas essas folhas são dispostas em rosetas. O indivíduo de moranguinho cresce (i) por adição de novas folhas a uma roseta e (ii) pela produção de novas rosetas em estolões que crescem das axilas das folhas As arvores também exibem níveis de modularidade: a folha com sua gema axilar, a parte aérea na qual as folhas são dispostas e o sistema integral de ramos que repete um padrão característico de partes aéreas.

Muitos animais, a despeito das variações no método de crescimento e reprodução, são tão "modulares" quanto qualquer planta. Além disso, em corais, por exemplo, assim como em muitas plantas, o indivíduo pode existir como um sistema integrado fisiologicamente ou pode estar sepatado em várias colonias - todas partes de um único indivíduo, mas fisiologicamente independentes (Hughes et al., 1992).

## 4.2.3 Qual é o tamanho de uma população modular?

Em organismos modulares, o número de zigotos sobreviventes pode dar uma impressão parcial e enganadora do "ramanho" de uma população. Kays e Harper (1974) criaram a palavra "geneta" pata descrever um "individuo genetico": o produto de um zigoto. Nos organismos modulares. então, a distribuição e a abundância dos genetas (individuos) são importantes, porém, em muitas situações, é mais útil estudar a distribuição e a abundância dos módulos (rametas, partes aéreas, zoóides, pólipos, etc.): a quantidade de gramineas em um campo disponível para o gado não é determinada pelo número de genetas, mas sim pelo número de folhas (módulos).

# 4.2.4 Senescência – ou a falta de – em organismos modulares

Muitas vezes, não existe também uma senescência programada para um indivíduo modular como um todo - eles parecem ter uma juventude somática perpetua. Mesmo em árvores, que acumulam seus recidos caulinares mortos em corais gorgonianos que acumulam velhos ramos calcificados, a morte com frequência ocorte porque os indivíduos se tornam muito grandes ou sucumbem a doenças, e não por uma senescência programada. Isso e ilustrado por três tipos de corais existentes na Great Barrier Reef, Figura 4.2. A mortalidade anual declinou acentuadamente com o aumento da colónia (e, portanto, com a idade) até, entre as colônias maiores e mais antigas, se tornar virtualmente zero, com nenhuma evidência de qualquer aumento em idades avançadas (Hughes & Connell, 1987).

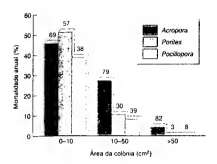


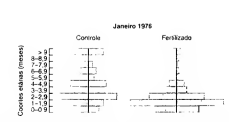
FIGURA 4.2 A taxa de mortalidade declina constantemente com o lamanho da colônia (e, portanto, com a idade) em três táxons de corais ta crista do recife na Heron Island, Great Barrier Reef (os tamanhos das amostras são dados acima de cada barra) (segundo Hughes e Connell, 1987, Hughes et al., 1992)

No nivel modular, encontramos grandes diferenças. A morte anual de folhas em uma árvore decidua é o exemplo mais drástico de senescencia - embora raízes, gemas, flores e os módulos de animais modulates passem também por fases juvenis, de meia idade, senescencia e morte. O crescimento de um geneta individual e o resultado combinado desses processos. A Figura 4.3 mostra que a estrututa etária de partes aéreas da ciperácea Carex arenaria muda de maneira radical pela aplicação de fertilizante á base de NPK (nitrogenio, fósforo, potássio), mesmo quando o número total de partes aéreas presentes é pouco afetado pelo tratamento. As parcelas fertilizadas tornaram-se dominadas por partes aéteas jovens, à medida que as mais velhas, comuns em parcelas-controle, foram forçadas a morrer precocemente.

# 4.2.5 Integração

Para muitas espécies rizomatosas e estolonífetas, essa estrutura etaria em mudança está, por sua vez, associada a um nível em mudança, ao qual as conexões entre os rametas individuais permanecem intactas. Um rameta jovem pode se beneficiar de nutrientes que fluem de um rameta mais velho ao qual esta ligado e do qual cresceu. Todavia, os prós e contras dessa ligação terão sofrido mudanças evidentes quando o rameta jovem estiver roralmente estabelecido por conta própria e o rameta parental se encontrar em uma fase pos-reprodutiva de senescência (um fato semelhante aos organismos unitátios que apresentam cuidados parentais) (Caraco e Kelly, 1991).

As mudanças dos custos e beneficios da integração foram estudadas experimentalmente na graminea forrageira Holcus lanatus, comparando o crescimento de (i) rametas que foram deixados com uma conexão fisiológica à sua planta-mãe, no mesmo vaso, fazendo com que ambos pudessem competit (inalterado e sem dano: UU); (ii) rametas cujas conexões foram rompidas da planta-mãe, mas ambos deixados no mesmo vaso (inalterado e com dano: SU); e (iii) rametas que tiveram suas conexões também rompidas, mas foram teplantados apos a planta-mãe ter sido removida, sem possibilidade de competição entre amhos (SM) (Figura 4.4). Esses tratamentos foram aplicados aos rametas-filhos de várias idades, que foram examinados após oito semanas. Para os tametas mais jovens (Figura 4.4a), a ligação à planta-mãe intensificou significativamente o crescimento (UU > SU), porem, não houve uma aparente alteração na competição com a planta-mãe (SU ≈ SM). Para rametas um pouco mais velhos (Figura 4.4b), o crescimenro pode ter sido inibido pela planta-mãe (SU < SM), porém a conexão fisiológica impediu isso de modo efetivo (UU > SU; UU = SM). Para rametas bem mais velhos, o balanço se modificou ainda mais: a conexão fisiológica à planta-



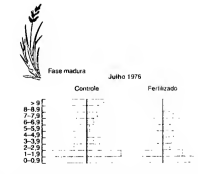


FIGURA 4.3 A estrutura etária de partes aéreas em clones da ciperácea Carex arenaria crescendo em dunas, na localidade de North Wales. Reino Unido. Os clones são compostos de partes aéreas de idades diferentes. O efeito da aplicação de tertilizante muda a estrutura etária. Os clones tornam-se dominados por partes aéreas jovens e as mais velhas morrem (segundo Noble et al. 1979).

CAPÍTULO 4: NATALIDADE, MORTALIDADE E HISTORIA DE VIDA 95

mãe não foi suficiente para superar o resultado dos efeiros adversos da presença de competidores (Figura 4.4c; SM > UU > SU) ou posteriormente pareceu representar uma fonte de recursos para o tameta (Figura 4.4d; SM > SU > UU).

# 4.3 Contando indivíduos

Se quisetmos estudar o nascimento, a morte e o crescimento modular, então devemos quantificá-los. Isso significa conrar os indivíduos e (quando necessário) os módulos. De faro, muitos estudos enfocam não a natalidade e a mortalidade propriamente ditas, mas sim as conseqüências destes parâmetros populacionais, isto é, o número de indivíduos presentes em uma área de estudo e como este número varia no tempo. Estes estudos, entretanto, com freqüência podem ser úteis. Mesmo com organismos unitários, os ecólogos têm enormes problemas técnicos quando tentam quantificar as populações na natureza. Muitas questões ecológicas permanecem sem tesposra por causa desses problemas.

sisse e uma Litulacadii É comum usat o rermo população para descrever um grupo de indivíduos de unta mesma espécie sob investigação. O que realmente constitui

uma população, no entanto, pode variar de espécie para espécie e de estudo para estudo. Em alguns casos, os limires de uma população são facilmente identificáveis: uma determinada espécie de peixe que está ocupando um pequeno lago, por exemplo. Em outros casos, os limites são muitas vezes deretminados pelos objetivos do pesquisador ou até mesmo por conveniência: é possível estudar uma população de afídeos habitando uma folha, uma árvore, um grupo de árvores ou a floresta toda, por exemplo. Ainda em outros casos – e são muito freqüentes – os individuos estão distribuídos continuamente sobre uma área muito ampla, e o pesquisador, nesse caso, deve definir arbitrariamente os limites de uma população. Nesres

casos, em especial, é apropriado considerar a densidade de uma população. Esse parâmetro é geralmente definido como "númeto de individuos por unidade de área", potém, em certas citcunsrâncias, "número por folha", "númeto por hospedeiro", ou algumas outras medidas podem ser também utilizadas.

Para determinar o tamanho de uma população, deve-se imaginar que isso é possível simplesmente contando o número de indivíduos, em espe-

deter il nantici tamanno populaciona

cialmente para especies pouco numerosas, isoladas e de grande tamanho corporal, como um grande mamifero herbívoro em uma ilha. Para muitas espécies, contudo, essa contagem é impossível ou impraticável: a detecção - nossa capacidade para observar cada indivíduo presente - é quase sempre menos do que 100%. Por esse motivo, os ecólogos devem, na maiotia das vezes, estimar o número de individuos em uma população. em vez de contá-los. Eles podem estimar o número de pulgões em uma plantação, por exemplo, contando o número destes sobre uma amostra representativa de folhas, estimar a seguir o número de folhas por metro quadrado de solo e, assim, estimat o número de pulgões por metro quadrado. Para plantas e animais que vivem sobre a superficie do solo (ou de um outro substrato qualquer), a unidade de amostragem è geralmente uma pequena área conhecida como parcela (ou quadrat, nome dado às formas quadrada ou tetangular, para demarcar os limites da area sobre o solo). Para organismos que vivem no solo, a unidade de amostragem geralmente é em volume de solo; para organismos aquáticos, volume de água; para muitos insetos herbivotos, a unidade de amostragem e uma planta ou folha e assim por diante. Para mais detalhes quanto aos metodos de amostragem e de contagem de organismos. sugere-se procurar textos específicos sobre esse tema, por exemplo, Brower e colaboradores (1998), Krebs (1999) e Southwood e Henderson (2000).

Para animais, especialmente, há dois mérodos adicionais de esrimativa do tamanho populacional. O primeiro é conhe-

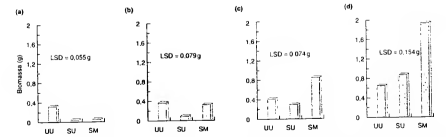


FIGURA 4.4 O crescimento de rametas da graminea Holcus Ianatus, os quais possuiam inicialmente (a) 1 semana, (b) 2 semanas, (c) 4 semanas e (d) 8 semanas, e acompanhados o crescimento posterior por um periodo de 8 semanas LSD = diferença mínima significativa, que precisa ser excedida por dois valores médios para ser diferente significativamente uma da outra. Para outras informações, veja o texto (segundo Bullock et al., 1994a)

cido como captura-marcação-recaptura. Em sua maneira mais simples, esse metodo envolve a captura de uma amostra alearoria de individuos de uma população, marcação de tais individuos (para que possam ser reconhecidos subsequentemente), soltura - para que possam retornar à população local (se misturando a ela) - e posterior captura de uma amostra alearória de individuos. O ramanho populacional poderá ser estimado a partir da proporção, nessa segunda amostra, dos individuos marcados pelo total de indivíduos capturados. Dito de uma forma aproximada, a proporção de individuos marcados na segunda amostra deverá ser alta, se a população é relativamente pequena e baixa, quando estivermos lidando com uma população relativamente mais numerosa. Um conjunto de dados (com recapturas frequentes) torna-se muito mais complexo, fazendo-se necessário o uso de métodos de análise mais consistente (ver Schwarz e Seber, 1999, para uma revisão).

O segundo método é usar um indice de abundancia. Esre pode fornecer informação sobre o tamanho relativo de uma população, mas em si mesmo proporciona uma pequena indicação do tamanho absoluto. Como exemplo, a Figura 4.5 mostra o efeito na abundância da rã-leopardo (Rana pipiens), em açudes próximos a Ottawa, Canadá, sobre o número de açudes ocupados e a quantidade de hábitars de verão (terresttes) em torno desses açudes. Nesse esrudo, a abundância de rãs foi estimada por meio de um método de escuta, em que os animais foram indicados como "ausentês", "poucos", "medianamente abundantes" ou "muito abundantes", de acordo com a intensidade do seu coaxar. A despeito das suas deficiências, os índices de abundância podem fornecer informações valiosas.

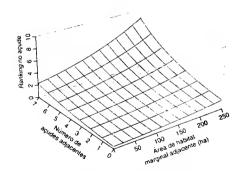


FIGURA 4.5 A abundância (método de escuta) de antibios, representados por *Rana pipiens*, em açudes aumenta significativamente fanto com o número de açudes próximos que já estão ocupados quanto com o número de hábitats marginais em torno dos açudes nos meses de verão (1 km de raio). O metodo de escuta consiste na soma de um indice medido em quatro momentos. 0 = nenhum individuo coaxando: 1 = individuos podem ser ouvidos, mas sem sobreposição de sons. 2 = sons de < 15 individuos que podem ser distinguidos com alguma sobreposição, 3 = cantos de ≥ 15 individuos (segundo Pope et al., 2000).

Quantificar os nascimentos pode ser uma tarefa mais dificil do que contar indivíduos. A formação de um zi-

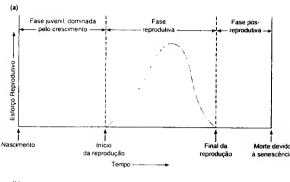
contando nascimentos

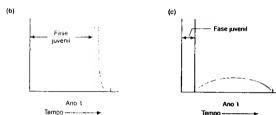
goto é muiras vezes considerada como sendo o ponto inicial de vida de um indivíduo. Porém, esse é um estágio muitas vezes não conhecido e extremamente dificil de estudar. Para muitas espécies de animais e plantas, simplesmente não temos ideia de quantos embriões morrem antes de "nascer", levando em consideração casos como o do coelho, em que se estima que pelo menos 50% dos embriões morrem ainda no útero, e de muitas plantas superiores, nas quais é provavel que cerca de 50% dos embriões sejam abortados antes mesmo que a semente esreja totalmente crescida e madura. Com isso, è quase sempre impossível, na prática, considerar a formação de um zigoto como o "momento" do nascimento de um individuo. Em aves, podemos considerar o momento do nascimento de um indivíduo quando este eclode do ovo; em mamíferos, quando um indivíduo é "expulso" (ou "retirado") do útero e da placenta e começa a viver externamente como lactente; e, em planras, podemos usar a germinação de uma semente como o momento do nascimento, a despeito de ela ter passado uni período de tempo qualquer de dorméncia. Podemos, então, pensar que merade ou mais de uma população frequentemenre terá morrido antes de poder ser registrada como viva!

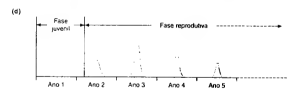
Contar o número de mortos contande prortes rambém apresenta rantas dificuldades quanto quantificar os nascimentos. Corpos mortos não permanecem por muito tempo na natureza. Somente esqueletos de grandes mamíferos persistem por longos periodos após a morte. Plantulas podem ser contadas e mapeadas em um dia e, no próximo, não haver mais indicios delas. Pequenos roedores e animais de corpos moles, como lagartas e vermes, são digetidos pelos predadores ou tapidamente removidos por consumidores de carnica ou decompositores. Estes tipos de organismos não deixam carcaças para serem contadas e nenhuma evidência da causa de sua morte. Em um longo período de acompanhamento, os métodos de marcação e recaptura podem estimat a mortalidade a partir da perda de individuos marcados em uma população (estes são, muitas vezes, utilizados ranto para medit a sobrevivencia quanto a abundância). Porem, mesmo nestes casos, com frequencia è impossível distinguir perda de indivíduos por mortalidade ou por emigração.

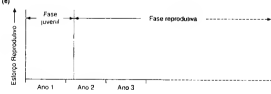
# 4.4 Ciclos de Vida

Para entender as fotças que governam a abundância dos indivíduos em uma população, precisamos conhecer as fases da vida desses organismos em que essas forças atuam de forma mais significativa. Para isso, precisamos compreender as seqüências de eventos que ocorrem e governam os ciclos de vida desses organismos. De uma forma simplificada, um ciclo de vida (Figura 4.6a) compreende nascimento, seguido por um período pré-reprodutivo, um período de reprodução e, talvez, um período pôs-teprodutivo, finalizando na morte, como re-









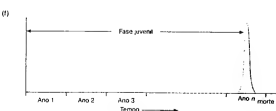


FIGURA 4.6 (a) Um padrão da história de vida para um organismo unitário. O eixo x esta dividido entre as diferentes fases de vida do indivíduo. O eixo y reflete o esforco reprodutivo deste. As figuras abaixo (b.a.f) representam variações desse esquema basico (b) Uma espécie semélpara anual. (c) Uma espécie iterópora anual (d) Uma especie iteropora de vida longa com reprodução sazonal (pode viver muito mais do que suderido na figura) (e) Uma especie de vida longa com reprodução continua (podendo novamente apresentar longevidade maior do que o representado) (f) Uma espécie seméloara que vive mais de um ano. A fase pre reprodutiva pode ser um pouco maior do que um ano (uma espécie bienal se reproduzindo no segundo ano) ou até mais do que esse periodo (como indicado).

sulrado da senescência (ressaltando-se que ourros fatores de mortalidade podem atuar em qualquer momento da vida). A variedade de ciclos de vida esrá resumida em diagramas na Figura 4.6, embora existam muitos tipos que não seguem essa simples classificação. Alguns organismos apresentam muitas gerações dentro de um ano, outros possuem somente uma geração por ano (anuais) e outros possuem um ciclo de vida que se estende por vários anos. Para todos esses tipos de organismos, no entanto, existe um período de crescimento anterior à reprodução; o crescimento em geral diminui (em alguns casos, ele cessa completamente) quando começa a reprodução.

G0.55 0 - 51 3-

Seia qual for o comprimento do seu ciclo de vida, as espécies podem ser semélparas ou iteróparas (em ecologia vegetal, muitas vezes, elas são referidas como monocárpicas e policárpicas). Nas

espécies semélparas, os individuos apresenram um único e distinro evenro reprodutivo, muiras vezes após a fase de crescimento, investindo, assim, pouco ou quase nada na sobrevivência para eventos reprodutivos fututos. Após a fase reprodutiva, geralmenie os indivíduos morrem. Nas espécies iteróparas, um indivíduo normalmente apresenta vários momentos reprodutivos, alguns sazonais, outros não (reprodução contínua). Durante cada período reprodutivo, o indivíduo continua alocando energia para sobrevivência e possivelmente até para o crescimento, tendo uma certa chance de sobteviver para se reproduzir novamente.

Por exemplo, muitas plantas anuais são semélparas (Figura 4.6b): elas possuem uma súbita explosão de florescimento e produção de sementes, para depois morrerem. Isso é comuni entre as ervas-daninhas em lavouras. Outras, como a rasneira (Senecio vulgaris), são iteróporas (Figura 4.6c); elas continuam a crescer e produzir novas flores e sementes arravés das estações, até morrerem, ainda com produção de borões, nas primeiras geadas de inverno.

Existe também um ritmo sazonal marcado nos ciclos de vida de muiros animais e plantas iteróparos, em especial ligado à atividade reprodutiva: um período reprodutivo uma vez por ano (Figura 4.6d). O acasalamento (ou a floração, em plantas) está relacionado ao fotoperiodo (ver Seção 2.3.7), influenciando no nascimento dos filhotes, na eclosão de ovos ou no amadurecimento de semenres quando os recursos sazonais provavelmente são abundantes. Aqui, portanto, diferentemente das espécies anuais, as gerações se sobrepõem, e indivíduos de várias idades convivem uns com os outros. A população estará manrida em parre pela sobrevivência dos adultos e em parte pelos nascimentos.

Por outro lado, em regiões equaroriais úmidas, onde ocorre pouca variação sazonal na temperatura e na chuva, além do próprio fotopetíodo, encontramos espécies de plantas que florescem e frutificam ao longo de todo o ano - com animais utilizando este recurso e também conseguindo energia para se reproduzir (Figura 4.6e). Há várias espécies de figueiras (Ficus), por exemplo, que frutificam continuamente e fornecem alimento para muitas aves e primaras. Os humanos são uma exceção à regra, ao apresentarem reprodução contínua, mes-

mo em climas mais sazonais, sendo responsáveis pelas abundâncias de ourras espécies, como as bararas, pois criam ambienres esráveis para elas.

Dentre as plantas semélparas de ciclo de vida longo (major do que um ano) (Figura 4.6f), algumas são estritamente bianuais - cada individuo precisa de dois verões e um inverno

para se desenvolver, mas tem apenas uma fase reprodutiva, no segundo período de verão. Um exemplo e o rrevo branco doce, Meliotus alba. No Estado de New York, essa espécie apresenta uma mortalidade relativamente alta durante a primeira estação de crescimento (na fase de plântula), seguida por uma mortalidade muito mais baixa até o final do segundo período de verão, quando floresce e diminui a sobtevivencia novamente. Nenhuma planta sobrevive até o terceiro período de verão. Com isso, há uma sobreposição de, no máximo, duas gerações (Klemow e Raynal, 1981). O exemplo mais típico de uma espécie semélpara com sobreposição de gerações é Grindelia lanceolata (Asteraceae), que pode florescer em seu terceiro, quarto ou quinto ano de vida. Logo após a floração, a espécie morre.

Um exemplo bein conhecido de um animal semelparo com gerações sobreposras (Figura 4.6f) é o salmão do Oceano Pacífico, Oncorhynchus nerka. Os salmões desovam nos rios. Eles passam a primeira fase de sua vida juvenil em água doce, para então migrarem para o mar, muitas vezes percorrendo milhares de quilômetros. Quando adultos, tetornam aos mesmos rios em que nasceram. Alguns retornam para se reproduzir após dois anos, enquanto outros retornam somente 3, 4 ou 5 anos depois. No período reprodutivo, a população de salmões é composta por gerações sobrepostas de indivíduos. Porém, todos são semélparos: desovam e morrem (ou seja, a teprodução é a fase de vida rerminal do indivíduo).

Há exemplos muiro mais drásticos de espécies que possuem um longo período de vida, mas se reproduzem uma vez só. A maioria das espécies de bambus forma densos clones de caules aéreos que permanecem vegerarivos por muitos anos: mais de 100 em algumas espécies. Todos os caules, dos mesmos e de diferentes clones, florescem então simultaneamenre. Mesmo quando esses caules se tornam fisicamente separados entre si, as partes ainda florescem sincronizadamente.

Nas seções seguintes deste texto, apresentaremos os padrões de nascimento e mortalidade de alguns desses ciclos de vida em mais deralhes e como eles podem ser quantificados. Na tentativa de monitorar e examinar os padrões de mortalidade com a idade ou estágio, muitas vezes é usada uma tabela de vida. Esta permite a construção de uma curva de sobrevivencia, que mostra, ao longo do tempo (ou idade), o declínio numerico de um grupo de indivíduos ou módulos que nasceram (ou emergiram, seja qual processo reprodutivo esteja sendo urilizado), visto também como um modelo de probabilidade de sobrevivência entre as várias idades de indivíduos que nascem nesta população. Os padrões de natalidade entre os indivíduos de diferentes idades muiras vezes são monitorados ao mesmo rempo em que as rabelas de vida são construídas. Esses padrões são desenvolvidos por meio dos chamados padrões de fecundidade

# 4.5 Espécies anuais

Os ciclos de vida anuais completam seu desenvolvimento em totno de 12 meses ou menos (Figuta 4.6 b, c). Comumente, cada indivíduo de uma população se teproduz durante uma determinada estação do ano, não estando vivo nessa mesma estação no ano seguinte. Por isso, as gerações são chamadas discretas, em que cada uma é distinguível da outra; a única chance de sobreposição de gerações é entre adultos reprodutivos com a sua prole, dutante um curto intervalo de tempo. As espécies com gerações discretas não ptecisam ser obrigatoriamente anuais, uma vez que podem apresentar periodo de vida de menos de um ano. Na ptática, contudo, muitas são: o ciclo anual regular de regiões climáticas sazonais causa uma forte pressão seletiva em favor da sincronia.

# 4.5.1 Espécies anuais comuns: tabela de vida de coorte

Uma tabela de vida e um padrão de fecundidade esrão exibidos na Tabela 4.1 para a espécie vegeral anual *Phlox drummondii* em Nixon, Texas (Leverich e Levin, 1979). Uma rabela de vida é denominada de coorte, porque uma única coorte de indivíduos (isto é, um grupo de indivíduos que nascem dentto de um mesmo intervalo de tempo) foi acompanhada do nascimento até a morte do último sobrevivente. Em espécies anuais, como *P. drummondii*, não há outra maneira de construit uma tabela de vida. O ciclo de vida de *P. drummondii* foi dividido em um númeto de classes de idade. Em outros casos, é mais aproptiado dividir em estágios de vida (como em

inseros, com ovos, larvas, pupas, etc.) ou em classes de tamanho. Os números populacionais, em P. drummondii, foram registrados em várias ocasiões antes da germinação e, após, em intervalos regulares até todos os indivíduos terem florescido e morrido. A vantagem do uso de classes de idade é a possibilidade de registrar em detalhes os padrões de natalidade e morralidade nos estágios (p. ex., estágio de plántula). A desvantagem é que o estágio de um indivíduo não necessariamente reflete a melhor ou a mais satisfatória medida biológica. Em muitas plantas de ciclo de vida mais longo, por exemplo, entre individuos da mesma idade, alguns podem estat reprodutivamente ativos enquanto outros crescem vegetativamente e não se teproduzem ou não se encontram em nenhuma das siruações. Em tais casos, uma classificação baseada em estágios de desenvolvimento (em oposição à idade) é mais aptopriada. No estudo de P. drummondii, a decisão de se usar classes de idade foi baseada no número pequeno de estágios, na variação demográfica dentro de cada um e na sinctonia de desenvolvimento da população como um todo.

A primeira coluna da Tabela 4.1 indica as várias classes, (nesse caso, de idade). A segunda coluna, a, lista a

as cotuntas de uma tapela de vida

principal parte dos dados: o númeto total de indivíduos vivos no início de cada classe  $(a_0)$  indivíduos na classe inicial,  $a_6$ ; na classe seguinte — no início do dia 63 - e assim por diante). O problema com a coluna  $a_1$  é que ela indica uma informação específica para uma população na quele ano, dificultando a comparação com outras populações e outros anos. Os valores necessiram, com isso, serem padronizados, na coluna que vem a seguir,  $l_1$ . O valot inicial é 1, e todos os demais são produzidos em relação a ele (p. ex.,  $l_{12}$ ,=

TABELA 4.1 Tabela de vida de coorte para Phíox drummondii. O significado das colunas esta explicado no texto (segundo Leverich e Levin, 1979)

Intervalo de idade (dias) x-x	Número de sobrevientes no dia x a <sub>x</sub>	Proporção da coorte original sobrevivente no dia x I <sub>x</sub>	Proporção da coorte original morta durante o intervalo d <sub>x</sub>	Taxa de mortalidade por dia q,	Log <sub>so</sub> f <sub>x</sub>	Força diária de morte k <sub>x</sub>	F <sub>x</sub> _	m <sub>s</sub>	1 <sub>x</sub> m <sub>x</sub>
0-63	996	1	0,329	0 006	0	0.003	-	-	-
63-124	668	0,671	0,375	0,013	-0.17	0,006	-	-	-
124-184	295	0.296	0.105	0,007	-0.53	0,003	-	-	-
	190	0.191	0.014	0.003	-0.72	0.001	-	-	_
184-215	176	0.177	0.004	0.002	-0 75	0.001	-	-	-
215-264	172	0,173	0.005	0.002	-0.76	0,001	-	-	-
264-278	167	0,168	0.008	0.004	-0,78	0,002	-	~	-
278-292		0,160	0.005	0.002	-0.80	0,001	53,0	0,33	0,05
292-306	159 154	0,155	0.007	0,003	-0.81	0,001	485,0	3,13	0,49
306-320	147	0.148	0.043	0.025	-0,83	0,011	802,7	5,42	0,80
320-334		0,105	0,083	0,106	-0,98	0,049	972,7	9,26	0.97
334-348	105	0,022	0,022	1	-1,66	-	94.8	4,31	0.10
348-362	22		0,022	_	_	_	-	-	-
362-	0	0	_				2.408,2		2,41

$$R_0 = \sum I_z m_z = \frac{\sum F_z}{a_0} = 2.41.$$

 $(1 \times 295)/996 = 0.296)$ . Assim, enquanto o valor de 996 é peculiar ao conjunto de dados, estudos desse ripo terão um valor de  $l_0$  de 1, comparando-os entre si. Os valores de  $l_{\lambda}$  são melhores entendidos como a proporção da coorte original que sobrevive ao início da idade x.

Para estimar a mortalidade com mais clareza, a pronorção da coorte original que morre dutante cada estágio ou idade (d) é calculada na próxima coluna, sendo simplesmente a diferença entre sucessivos valores de  $l_x$ ; pot exemplo,  $d_{1,3} = 0.296 - 0.191 = 0.105$ . A taxa de mortalidade específica por idade,  $q_o$ , pode, então, ser calculada. O parâmetto d, é considerado como uma fração de l. Além disso, a magnitude das classes de idade torna esse parâmetro sensível para converter os valotes de q em taxas "diárias" de mortalidade. Assim, por exemplo, a fração de individuos que morrem entre os dias 124 e 184 e 0,105/0,296 = 0.355, o que significa, em uma fração diária da taxa,  $q_{15a}$ . de 0,007. O patâmetro q também pode ser considerado como uma "chance" ou probabilidade de um indivíduo morret durante aquele intervalo. Isso é equivalente a  $(I-p_s)$ , em que p refere-se à probabilidade de sobrevivéncia.

A vantagem dos valores de d, é que eles podem ser somados: com isso, a proporção da coorte que morreu nos primeitos 292 dias (essencialmente o petíodo pté-reprodutivo) foi de  $d_0 + d_{63} + d_{124} + ... + d_{2-x}$  (= 0.840). A desvantagem é que os valores individuais não dão uma idéia real da intensidade ou importância da mortalidade durante um estágio (ou idade) particular. Isso porque os valores de  $d_s$  estão telacionados ao númeto de indivíduos; quanto mais indivíduos, maiores serão os valotes de  $d_i$ . O valor de  $q_i$ , por outro lado, é uma excelente medida da intensidade da mortalidade. No exemplo dado da tabela, está claro que a informação da coluna  $q_v$  ressalta que a taxa de mortalidade aumenta muito no segundo período, informação que não fica clara na coluna d. Mas os valores de q, também apresentam uma desvantagem, pois, por exemplo, ao somar os primeiros 292 dias, o resultado não dá uma idéia da taxa de mortalidade dutante o petíodo.

Essas vantagens estão combina-20 30 500 12 4 das, contudo, na próxima coluna da tabela de vida, que fornece os valores k (Haldane, 1949; Varley e Gradwell, 1970). O parâmetro k é definido como a diferença entre os sucessivos valores de logina, ou sucessivos valores de log<sub>ra</sub>l, (consideta-se como o mesmo), e este se refere como uma "força de mortalidade". Como os valores de  $q_s$ , os valores de k, refletem a intensidade de mortalidade (assim como demonstrados na Tabela 4.1); porém, ao contrário dos valores de q, os valores de k, podem ser somados. Assim, a força de mortalidade ou valor k para o final dos 28 dias é (0,011 × 14) + (0.049 × 14) = 0.84, que é também a diferença entre – 0.83 e-1,66 (com aproximações numéricas). Observe também que tal como os valores de  $l_s$ , os valores de  $k_s$  esrão padronizados e, portanto, são apropriados para comparar com outros estudos. Neste capítulo e em outros mais adiante, os valores de k serão usados reperidamente.

# 4.5.2 Padrões de fertilidade e taxa reprodutiva liquida

O arranjo da ferrilidade apresentada na Tabela 4.1 (as três colunas finais) inicia com uma coluna de dados brutos de campo,  $F_s$ : o número toral de sementes produzidas durante cada petíodo. A segunda coluna é  $m_s$ : a fertilidade individual ou taxa de nascimento, ou seja, o número médio de sementes produzidas por cada individuo sobrevivente. Embora a época reptodutiva para a população de *Phlax* dure em torno de 56 dias, cada planta se reproduz somente uma vez. Essa fase reprodutiva única produz um desenvolvimento sincrônico (ou quase) de sementes. Uma estação reprodutiva mais extensa ocotre porque diferentes indivíduos iniciam sua reprodução em tempos distintos.

Provavelmente o termo mais importante que pode ser extraído de uma tabela de vida e de fertilidade é a taxa teproduriva líquida, indicada por  $R_{tr}$ . Esse parâmetro tepresenta o número médio de prole (o primeiro estágio do ciclo de vida – sementes, neste caso) produzida pela coorte. Isso indica e espécies anuais, a extensão total pelo qual a população aumenta ou decresce no tempo. (Como veremos a seguir, a situação torna-se mais complicada quando as getações se sobtepõem ou quando ocorre reprodução contínua.)

Há duas maneiras pelas quais podemos calcular  $R_0$ . A primeira é por meio da fórmula:

$$R_0 = \sum F_{\nu} / a_{\rho} \tag{4.2}$$

ou seja, o número total de sementes produzidas durante uma geração dividido pelo número original de sementes ( $\Sigma$   $F_{\gamma}$  indica a soma dos valores da coluna  $F_{\gamma}$ ). A maneira mais usual de calcular  $R_{\sigma}$  contudo, é pela fótmula:

$$R_0 = \sum l_1 m_2 \tag{4.3}$$

ou seja, a soma do número de sementes produzidas por individuo durante cada estágio (a coluna final da tabela de fettilidade). Como demonstrado na Tabela 4.1, o valot de  $R_0$  será o mesmo, qualquer que seja a fórmula utilizada.

A fecundidade específica por idade,  $m_{\chi}$  (a fecundidade pela sobrevivência individual), demonstra a existência de um periodo reptodutivo, uma gradual ascensão de ptodução de novos indivíduos, um pico e, após, um rápido declínio. A produção reprodutiva total da população.  $F_{\chi}$ , assemelha-se a esse padrão, porém também leva em conta o fato de que, enquanro a fecundidade específica por idade se alterava, o tamanho da população declinava gradualmente. Essa combinação entre fecundidade e sobrevivência é uma propriedade importante de  $F_{\chi}$ , compartilhada pela taxa reptodutiva líquida  $(R_{\rho})$ . Isso acarrera o faro de que a reprodução potencial depende tanto da reprodução atual  $(m_{\chi})$  quanto da sobrevivência  $(\frac{f_{\chi}}{\chi})$ .

No caso da população de P drummondii.  $R_0$  foi 2.41. Isso significa que houve um incremento de 2.41 vezes no tamanho da população durante uma geração. Se tal valor for man-

tido a cada geração, a população de P. drummondii poderia crescer indefinidamente are cobrir o globo. Esrá claro que um quadro mais realista da sobrevivência e mortalidade de P. drummondii, ou de qualquer outra espécie, pode ser gerado somente por meio do acompanhamento dessas variaveis por muitos anos.

# 4.5.3 Curvas de sobrevivência

O padrão de mortalidade na população de P. drummondii é ilustrado na Figura 4.7a, utilizando-se ambos os valores, q. e k. A taxa de mortalidade foi alta no início do estágio de semente, mas tornou-se baixa no final. Com isso, entre os adultos, houve um período em que a taxa de mortalidade fluruou em torno de um nivel moderado, seguido finalmente por um pronunciado aumento a níveis muito altos durante as úlrimas semanas da geração. O mesmo padrão é mostrado de uma forma diferente na Figura 4.7b. Esra é denominada curva de sobrevivência, e segue o declínio de log, , / com a idade. Quando a taxa de mortalidade é aproximadamente constante, a curva de sobrevivência se torna mais ou menos retilínea; quando a taxa aumenta, a curva se torna convexa; e quando a taxa decresce, a curva torna-se côncava. No caso representado, a curva apresenta-se côncava até o final do estágio de semente e convexa até o final da geração. As curvas de sobrevivência são as formas mais usuais de representar os padrões de mortalidade.

O eixo y, na Figura 4.7b, é logarítmico. A importância de se logaritmizar os valores de y pode ser considerada imaginando-se dois esrudos de

uma mesma população. No primeiro, toda a população é contada: ha um declinio de 1.000 para 500 indivíduos. No segun-

do, amostras são tomadas, e sobre o mesmo intervalo de tempo, o índice de densidade declina de 100 para 50. Os dois casos são biologicamente idênticos, ou seja, a probabilidade ou taxa de morte por indivíduo sobre esse intervalo de tempo (taxa per capita) é a mesma. O grau de inclinação das duas curvas de sobrevivência refletiria isso: ambas seriam - 0,301. Porem, em uma escala linear, as inclinações iriam diferir. As curvas de sobrevivência em uma escala logarítmica tém, portanto, a vantagem de padronizar os estudos, tal como as taxas de  $q_s$ ,  $k_s$  e  $m_s$ . A plotagem dos números em uma escala logarítmica indicará também quando as taxas de aumento per capita são idênticas. Os "números na escala log" devem ser preferencialmente usados, em detrimento dos "números", quando as diferenças numéricas são demonstradas em gráficos.

### 4.5.4 Uma classificação para as curvas de sobrevivência

As rabelas de vida fornecem um grande número de informações sobre os organismos. Porém, os ecólogos buscam generalizações: padrões de vida e de morte que podem ser repetidos nos ciclos de vida de diversas especies. Um conjunto útil de curvas de sobrevivência foi desenvolvido por Pearl (1928), no qual generalizou que haveria tres tipos básicos sobre os quais os riscos de mortalidade de acordo com a idade poderiam estar distribuidos entre os mais diferentes organismos (Figura 4.8). O Tipo I descreve a situação na qual a mortalidade está concentrada em idades mais avançadas, no tempo máximo de vida de um organismo. Esse ripo é, talvez, mais tipico em humanos de países desenvolvidos e animais de estimação ou situados em zoológicos. O Tipo II descreve uma taxa de morta-

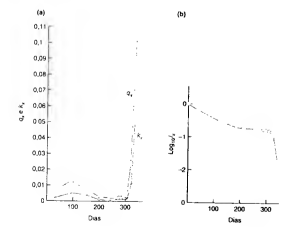


FIGURA 4.7 Mortalidade e sobrevivência no cicto de vida de Phlox drummondii (a) Taxa de mortalidade diária específica por idade (q.) e intensidade de mortalidade (k,) (b) Curva de sobrevivência: vanação de log<sub>10</sub>/<sub>v</sub> em relação a idade (segundo Levench e Levin, 1979)

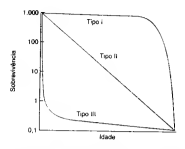


FIGURA 4.8 Uma classificação para as curvas de sobrevivência. O Tipo I (convexa) - exemplificado, talvez, por humanos em países desenvolvidos, animais criados em zoológicos ou folhas de uma planta - descreve a situação na qual a mortalidade está concentrada no linal da longevidade máxima. O Tipo II (linear) indica que a probabilidade de morte permanece constante com a idade e pode ser bem aplicada a bancos de sementes enterradas no solo para muitas populações de plantas. O Tipo III (concava) indica alta mortalidade inicial e subsequente alta taxa de sobrevivência. Isto se aplica, por exemplo, a muitos peixes mannhos, que produzem milhões de ovos, dos quais poucos sobrevivem ate a idade adulta (segundo Pearl, 1928; Deevey, 1947).

lidade constante do nascimento até as idades mais avançadas. Um exemplo dessa situação pode ser a sobrevivência de sementes enrerradas no solo. O Tipo III descreve uma alra mortalidade inicial, seguida de uma elevada taxa de sobrevivência. Esse padrão é típico de especies que produzem muita prole. Apesar de uma baixa sobrevivência inicial, aqueles indivíduos que ultrapassam essas idades críticas apresentam baixos, porein constantes, riscos de mortalidade. Esse padrão parece ser o mais comum entre plantas e animais na natureza.

Esses tipos de curvas de sobrevivência são úteis generalizações, mas, na prática, os padrões de sobrevivência são bem mais complexos. Por exemplo, em uma população de Erophila verna, uma planta anual que habita dunas, a sobrevivência pode seguir uma curva do tipo I quando os indivíduos estão em densidades baixas, apresentar uma curva do tipo II (pelo menos em idades mais avançadas), em densidades medianas, e uma curva do tipo III nos estágios iniciais de vida quando encontrada em alras densidades (Figura 4.9).

# 4.5.5 Bancos de sementes, efêmeras e outras espécies quase-anuais

O uso de P. drummondii como um exemplo de uma espécie vegetal anual pode, até certo sentido, causar confusão, uma vez que o grupo de plântulas que se desenvolvem em um ano constitui-se em uma coorre verdadeira: elas derivam inteiramente das sementes produzidas pelos adultos do ano anterior. Sementes que não germinam em um ano não sobreviverão ao próximo. Em muitas plantas ditas "anuais", este não é o caso. Por exemplo, as sementes se acumulam no solo em um banco

de sementes. Assim, a qualquer momento, as sementes de uma série de idades podem ocorrer juntas no banco de sementes e, dessa forma, quando germinarem, as plântulas produzidas também serão de várias idades (aqui entendida como o tempo de existência da semente desde que ela foi produzida). É rara a formação de algo comparável a um banco de sementes para os animais, mas há exemplos entre os ovos de nematódeos, mosquitos e camarões, as gêmulas de esponjas e os estatocistos de briozoários.

Observe que as espécies em geral referidas como "anuais", mas com um banco de sementes (ou o equivalente para os animais), não são plenamente anuais -- mesmo que germinem e se reproduzam dentro de um ano – se algumas das sementes destinadas a germinar a cada ano tiverem mais do que 12 meses de vida. Isso mostra um exemplo de situações reais de or-

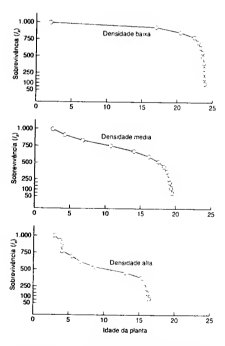


FIGURA 4.9 Curvas de sobrevivência ( $I_p$  em que  $I_0 = 1000$ ), para uma planta anual de dunas, Erophila verna, monitorada em três niveis de densidade: elevada (inicialmente com 55 ou mais plântulas por 0,01 m²); mediana (15 e 30 plântulas por 0,01 m²); a baixa (1 a 2 plantulas por 0,01 m2). O eixo x (idade) está padronizado levando-se em conta o fato de que cada curva representa a média de sobrevivência de varias coortes, as quais apresentam também diferentes longevidades medias (em media, 70 dias de vida) (segundo Symonides, 1983).

ganismos que fogem de nossa tentativa de colocá-los em categorias claras e definidas.

a composição de especies do banco 14 somentes Como regra geral, semenres dormentes, que contribuem para o banco de sementes, são mais comuns em espécies de planras anuais e de curro ci-

clo de vida, comparadas a espécies de vida mais longa. Assim, em bancos de sementes predominam espécies de ciclo de vida curto, mesmo em locais onde ocorrem planras estabelecidas de vida mais longeva. É possível que a composição de espécies do banco de sementes e a vegetação existente acima do solo seiam diferentes (Figura 4.10).

Espécies anuais com bancos de sementes não são as únicas para as quais o termo anual, no sentido estrito, é inaptopriado. Por exemplo, existem muitas espécies vegetais anuais vivendo em desertos que são muito mais sazonais no seu aparecimento. Elas possuem um banco de sementes substancial, com a germinação de ocorrência tara, após chuvas consideráveis. O desenvolvimento subseqüente em geral é rápido, de modo que o período da germinação até a produção de sementes é curto. Tais plantas são melhor definidas como semélparas efemeras.

Um rótulo de espécie anual tanthém está equivocado para espécies cuja maioria dos indivíduos de cada geração é anual mas uma pequena quantidade posterga a reprodução para o verão se-

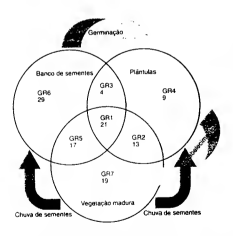


FIGURA 4.10 Espécies restabelecidas a partir do banco de sementes, de plântulas e da vegetação madura, em um campo na costa coste da Finlândia. Sete grupos de espécies (GR1 a GRT) são deltinidos com base na presença em somente um, em dois ou em todos os estagios. O GR3 (somente encontrado no banco de sementes e em plântulas) consiste em um agrupamento de espécies incompletamente identificadas; em GR5 há muitas espécies difíceis de identificar, como plântulas, que podem pertencer mais apropinadamente a GR1. Contudo, a marcada diferença na composição, em especial entre o banco de sementes eas plantas adultas, é bastanle aparente (segundo Jutila, 2003).

guinre. Isso se aplica, por exemplo, ao isópode terrícola *Philoscia muscorum*, que vive no nordeste da Inglaterra (Sunderland *et al.*, 1976). Quase 90% das fêmeas se reproduzem somente no primeito verão após o seu nascimento; as outras 10% se reproduzem apenas no segundo verão. Em algumas outras especies, a diferença nos números entre as que se reproduzem no primeiro ou no segundo ano é tão insignificante que a denominação *anual-bienal* seria mais apropriada.

Em suma. está claro que ciclos de vida anuais são muito mais complexos e diversos.

# 4.6 Individuos com períodos reprodutivos repetidos

Muiras espécies se reproduzem várias vezes lassumindo-se que sobrevivam para 1850), apresentando, contudo, um período sazonal específico. Como conseqüência, elas apresentam gerações sobrepostas (ver Figuta 4.6d). Entre os exemplos mais comuns, estão as aves de tegiões temperadas que vivem mais de um ano, alguns corais, a maioria das árvores e outras plantas perenes iteróparas. Nessas espécies, há uma série de indivíduos de idades distintas que estão se reproduzindo ao mesmo tempo. Entretanto, nessa categoria, algumas espécies de gramineas, por exemplo, e muitas espécies de aves apresentam cielos de vida relativamente curtos.

# 4.6.1 Tabelas de vida de coorte

É mais dificil construir uma tabela de vida para espécies que se reproduzem repetidamente do que para as anuais. Uma coorte deve ser reconhecida na população e acompanhada (muitas vezes por vários anos), mesmo que os organismos estejam misrurados e coexistindo com as demais coortes, mais velhas ou mais jovens. Contudo, isso foi possivel de ser realizado como parte de um extensivo estudo sobre o cervo-vermelho (Cervus elaphus), na pequena ilha de Rhum, Escócia (Lowe. 1969). Essa espécie vive um pouco mais de 16 anos, e as fêmeas são capazes de se reproduzir a cada ano a partir do seu quarto verão. Em 1957, l.owe e seus colaboradores realizaram uma contagem cuidadosa de indivíduos de cervos na ilha, incluindo o número total de bezerros (menos de um ano de vida). Esta foi a coorte de bezerras que Lowe considetou em 1957. Assim, de 1957 até 1966, cada individuo que morria anualmente por causas naturais ou não (caça) era registrado, por meio das condições rigorosamente controladas do Serviço de Conservação da Natureza. A idade deles foi determinada pelo exame da dentição (desgaste e substituição dos dentes). Dessa forma, foi possível identificar os cervos que pertenciam á coorte de 1957, em 1966, 92% deles já tinham sido mortos, e suas idades, determinadas. A tabela de vida para essa coorte de fêmeas (ou os 92% da amostra delas) está apresentada na Tabela 4.2, e a curva de sobrevivência correspondente, na Figura 4.11. Parece ter havido um aumento consistente e regular no risco de mortalidade com a idade (a curva é convexa).

TABELA 4.2 Tabela de vida de coorte para as fêmeas do cervo-vermelho na ilha de Rhum que nasceram em 1957 (segundo Lowe, 1969).

dade (anos)	Proporção da coorte original no inicio da idade x l <sub>x</sub>	Proporção da coorte original que morreu durante a idade x d <sub>x</sub>	Taxa de mortalidade q,
	1	0	0
	÷	0,061	0,061
	0.939	0,185	0,197
	0,555	0.249	0,330
	0.505	0,200	0,396
	0,305	0,119	0.390
	0,305	0.054	0.290
		0.107	0,810
	0,132 0.025	0,025	1

#### 4.6.2 Tabelas de vida estática

As dificuldades em se construir uma tabela de vida de coorte para um organismo que apresenta gerações sobrepostas são facilitadas quando o otganismo é séssil. Neste caso, novos emergentes ou dispersores podem ser mapeados, fotografados ou mesmo marcados, e a sua exata localização reconhecida sempre que a área de estudo for revisitada. De forma geral, contudo, os problemas práticos têm impossibilitado aos ecólogos construir muitas tabelas de vida de coorte para organismos iteróparos de ciclo de vida longo com gerações sobrepostas, mesmo quando estes são sésseis. Todavia, há uma altenativa: a construção de uma tabela de vida estática. Como vetemos adiante, essa alternativa pode tornar-se nuito incotteta, mas é, muitas vezes, melhor do que nenhuma.

Um exemplo interessante é trazido pelo estudo de Lowe para o cervo-vermelho em Rhum. Como já foi explicado, uma grande parte dos cervos que morreram de 1957 a 1966 pode ter sua idade reconhecida corretamente. Assim, por exemplo, um indivíduo, recém-morto em 1961 e darado como tendo seis anos de idade, foi reconhecido como tendo dois anos em 1957. Lowe foi capaz de reconstruir a estrutura de idades da população em 1957: estrutura de idades (ou estrutura etária) é a base para a construção de tabelas de vida estática. É claro que a estrutura etária da população em 1957 poderia ter sido averiguada abarendose um grande número de cervos e examinando as suas idades: porém, como o objetivo do projeto era possibilitar a conservação do cervo, este método seria inapropriado para seus propósitos. (Observe que os resultados de Lowe não representavam o número total de indivíduos vivos em 1957, uma vez que algumas carcaças já teriam sido decompostas ou mesmo comidas antes que o pesquisador pudesse re-las examinado.) Os dados de Lowe para as femeas do cervovermelho são apresentados na coluna 2 da Tabela 4.3.

É importante lembrar que os dados da Tabela 4.3 se referem a idades em 1957. Eles podem ser usados como uma base para a tabela de vida, mas somente se for assumido que não houve variação anual anterior ao ano referido no número total de nascimentos e nem nas taxas de sobrevivência específicas por idade. Em outras palavras, deve-se assumir que os 59 individuos de seis anos de idade vivos em 1957 foram os so-

brevivenres dos 78 indivíduos de cinco anos de idade vivos em 1956, que, por sua vez. foram os sobreviventes dos 81 indivíduos de quarro anos e assim por diante. Ou seja, podemos afirmar que os dados apresentados na Tabela 4.3 são os mesmos que seriam obtidos caso uma respectiva coorte dessa população tivesse sido acompanhada.

Tendo feito tais ptessuposições, as colunas *l<sub>x</sub>*, *d<sub>x</sub>* e *q<sub>x</sub>* foram construídas. Está claro, contudo, que elas são falsas. Houve realmente mais animais

tabetas de violici estatica impertedus illes as sedes Geis

no sétimo ano, comparado ao sexto, e mais animais com 15 anos do que com 14. Portanto, houve mortalidades "negativas" e raxas de mortalidade inexpressivas. Os problemas em se

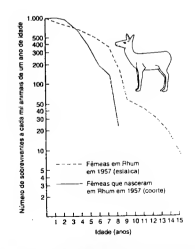


FIGURA 4.11 Curvas de sobrevivência para fêmeas do cervo-vermelho da ilha de Rhum. Como explicado no texto, uma delas está baseada na coorte de 1957 e, por isso, se aplica para o período a partir deste ano; a outra curva está baseada na tabela de vida estática para o ano de 1957 e, portanto, se aplica para a população antes deste periodo (segundo Lowe, 1969).

TABELA 4.3 Uma tabela de vida estática para as fêmeas do cervo-vermelho na ilha de Rhum, baseado na reconstrução da estrutura etána da população de 1957 (segundo Lowe, 1969).

ldade (anos)	Dados reformulados observados de idade x					№ de indivi	duos
X	a <sub>x</sub>	l <sub>x</sub>	d <sub>x</sub>	$q_{\star}$	1,	d,	q,
1	129	1	0,116	0,116	1	0,137	0,137
2	114	0,884	0.008	0.009	0,863	0,085	0.097
3	113	0,876	0,251	0.287	0.778	0.084	0,108
4	81	0,625	0,020	0.032	0.694	0,084	0,121
5	78	0,605	0.148	0.245	0.610	0.084	0,137
6	59	0.457	0,047	-	0,526	0.084	0.159
7	65	0,504	0.078	0.155	0,442	0.085	0,190
8	55	0,426	0,232	0,545	0.357	0,176	0.502
9	25	0.194	0,124	0.639	0.181	0,122	0,672
10	9	0.070	0.008	0,114	0.059	0.008	0.141
11	8	0.062	0.008	0.129	0.051	0.009	0.165
12	7	0,054	0.038	0.704	0.042	0.008	0.198
13	2	0.016	0.008	0,500	0.034	0.009	0.247
14	1	0,080	-0.023	_	0.025	0.008	0.329
15	4	0.031	0.015	0.484	0.017	0.008	0.492
16	2	0.016		-	0.009	0,009	1

construir tais tabelas de vida (e comparar estruturas etárias com curvas de sobrevivência) estão amplamente ilustrados.

Entreranto, os dados podem ser úreis. O objetivo de Lowe foi dar uma idéia geral das taxas de sobrevivência específicas por idade para a população antes de 1957 (quando o abate da população teve início). Ele poderia, enrão, ter comparado os dados obridos com a situação após 1957, como ilustrado pela tabela de vida de coorte discutida anteriormente. O autor estava mais interessado nas tendências gerais do que nas mudanças particulares ocorridas de ano a ano. Ele, por isso, "reorganizou" as variações nos números entre as idades de 2 a 8 anos e de 10 a 16 anos e constatou um declínio constante durante esses dois periodos. O resultado está mostrado nas très colunas finais da Tabela 4.3 e na curva de sobrevivência plotada na Figura 4.11. Disso surge um quadro getal: a introdução da caça na ilha parece ter diminuído a sobrevivência em geral, superando qualquer decréscimo compensatório na mortalidade natural.

Não obstante, a utilidade de uma tabela de vida estática, sua interpretação e a estrutura etária que ela origina apresentam muitas dificuldades: em geral estruturas etarias não oferecem fáceis entendimentos sobre a dinâmica das populações.

#### 4.6.3 Padrões de fecundidade

Padrões de fecundidade estáticos, ou seja, variações específicas, por idade, na fecundidade em uma estação reprodutiva particular, também podem fornecer informações úteis, especialmente se eles estão disponíveis para sucessivas estações reprodurivas. Isso pode ser observado para uma população do chapim-real (Parus major), na floresta de Wytham, próximo a Oxford. Reino Unido (Tabela 4.4), onde os dados puderam ser obtidos somente porque os nascimentos individuais puderam ser datados (nesse caso, porque as aves

foram marcadas com marcas reconheciveis após a incubação). A tabela mostra que a fecundidade média cresceu até os indivíduos completarem dois anos de idade e, anos, declinou gradualmente. Na verdade, a maioria das espécies iteròparas mostra um padrão de fecundidade relacionado com a idade. Por exemplo, a Figura 4.12 demonstra a fecundidade dependente da idade para o alce, Alces alces, na Suécia.

# 4.6.4 A importância da modularidade

A ciperácea Carex bigelowii, que cresce em áreas alagadas da Noruega, ilustra as dificuldades de se construir qualquer tipo de tabela de vida estática para organismos modulares (e que são iteróparos com gerações sobrepostas) (Figura 4.13). Carex bigelowii possui um extenso sistema de rizomas subterrâneos que, à medida que cresce, produz caules aéreos. Tal crescimento é produzido por um meristema lateral na axila de uma folha pertencente a um caule aéreo "parental". Esse metistema lateral, no inicio, depende completamente do caule aéreo parental, mas é porencialmente capaz de desenvolver um órgão vegetativo, que pode florescer, isso acontecendo quando são produzidas 16 ou mais folhas. Após a produção de flores, os caules aéreos morrem. isto é, os caules aéreos são semélparos, embora os generas sejam iteróparos.

Callaghan (1976) observou um número de caules aereos bem separados, escavando para encontrar gerações mais velhas de caules aéreos parentais. Isso foi possível pela persistência no solo de caules aéreos mortos. Ele escavou 23 de tais sistemas, contendo um total de 360 caules aéreos. e foi capaz de construir um tipo de tabela de vida estática (e uni padrão de fecundidade) com base nos estágios de crescimento (Figura 4.13). Havia, por exemplo, 1.04 caule aéreo vegetativo morro (por m²) com 31 a 35 folhas. Com isso, uma vez que havia também 0,26 caule aéreo no

TABELA 4.4 Tamanho médio da ninhada e idade de chapim-real (Parus major), na floresta de Wytham, próximo a Oxford. Reino Unido (segundo Perrins, 1965).

	1961		19	62	1963		
idade (anos)	Número de nascimentos	Tamanho médio da ninhada	Número de nascimentos	Tamanho mėdio da ninhada	Número de nascimentos	Tamanho médio da ninhada	
1	128	7,7	54	8,5	54	9.4	
2	18	8,5	43	9	<b>3</b> 3	10	
3	14	8,3	12	<b>8</b> ,8	29	9.7	
4			5	8.2	9	9.7	
5			1	8	2	9.5	
6					1	9,0	

próximo estágio (com 36 a 40 folhas), ele assumiu que um toral de 1,30 (isto é, 1.04 + 0.26) caule aéreo vivente integrava o estágio de 31 a 35 folhas. Como havia 1,30 caule aéreo vegetativo e 1.56 caule aéreo florifero no estágio de 31 a 35 folhas, 2,86 caule aéreo devem ter sobrevivido do estágio de 26 a 30 folhas. Dessa forma, a tabela de vida foi construída (aplicável aos módulos, não aos genetas individuais).

Parece não ter havido o estabelecimenro de novos individuos a partir de sementes (sem novos genetas); os números de caules aéreos foram sendo mantidos somente por crescimento modular. Contudo, foi construído um "padrão de crescimento modular", análogo ao de fecundidade.

Observe, por fim, que foram usados estágios, em vez das classes de idade, nesse estudo - algo que é quase sempre necessário quando esramos lidando com organismos modulares. A variabilidade no crescimento modular, que se acumula ano apos ano, faz da idade uma medida pobre para acessar as chances de um organismo morrer, se reproduzir ou mesmo crescer posteriormente.

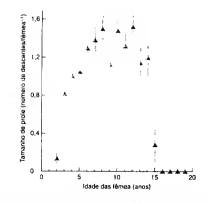


FIGURA 4.12 Reprodução dependente da idade (tamanho médio de prole) em uma população de alces (Alces alces), na Suecia (médias com erros-padrão) (segundo Ericsson et al., 2001).

## Taxas reprodutivas, tempos de gerações e taxas de crescimento populacional

#### 4.7.1 Relações entre as variáveis

Na seção anterior, vimos que as tabelas de vida e os padrões de fecundidade observados para especies com gerações sobrepostas são similares àqueles construídos para espécies com gerações discretas. Dentre as especies com gerações discretas, podemos calcular a taxa reprodutiva líquida (R) como um parametro que descreve o resultado final combinado dos padrões de sobrevivência e fecundidade. O mesmo pode ser realizado quando temos gerações sobrepostas?

Podemos observar que, para espécies com gerações discretas, R. descreve dois parâmetros populacionais distintos. Ele representa o número de descendentes produzidos em média por um indivíduo durante o curso de sua vida e, rambém, o fator de multiplicação para o tamanho populacional inicial que dererminará o ramanho populacional futuro a cada geração. Com as gerações sobrepostas, quando uma tabela de vida de coorte está disponível, a taxa reprodutiva líquida pode ser calculada usando-se a seguinte fórmula:

$$R_0 = \sum l_1 m_1 \tag{4.4}$$

e se referirá ao número médio de descendentes produzidos por um indivíduo. Porém, há a necessidade de se manipular adicionalmente os dados, se quisermos falar da taxa em que uma população aumenta ou diminui de tamanho - ou seia. do rempo de uma geração. As dificuldades são muito maiores quando somente uma tabela de vida estática (ou melhor, uma estruruta etária) está disponível (ver a seguir).

Devemos iniciar derivando uma relação geral que relaciona o tamanho populacional, a taxa de crescimento populacional e o tempo – mas este não

a taxa reprodutiva Nousea B

inedido em termos de tempo de geração. Imagine-se uma população que inicia com 10 indivíduos e após sucessivos intervalos de tempo aumente para 20, 40, 80, 160 indivíduos e assim por diante. Podemos nos referir à população inicial como No (significando o ramanho populacional quando nenhum

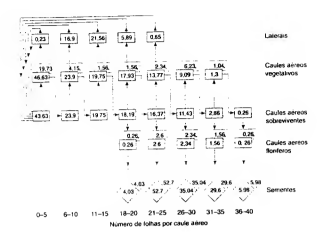


FIGURA 4.13 Uma labela de vida estática reconstruida para os modulos (caules aereos) de uma população de *Carex bigelowi*: As densidades por m² são apresentadas nos retángulos e as sementes, nos losangos As setas representam os tipos de caules aéreos enquanto as colunas representam as suas classes de tamanho Os losangos ou retángulos mais claros representam compartimentos de caules aéreos mortos (ou sementes), e as setas mostram as rotas entre as classes de tamanho, morte ou reprodução (segundo Callaghan, 1976).

tempo esteve atuando), ao tamanho populacional após um intervalo de tempo como  $N_1$  e, após dois intervalos,  $N_2$  e a um tempo geral t como  $N_r$ . No presente caso,  $N_0$  = 10 e  $N_1$  = 20, e podemos também dizer que:

$$N_1 = N_0 R, (4.5)$$

em que R. neste exemplo 2, é a taxa reprodutiva líquida ou a taxa per capita líquida de aumento populacional. Evidentemente, populações aumentam em número quando R > 1 e decrescem quando R < 1. (Infelizmente a literatura ecológica se divide entre o uso do símbolo R e o símbolo  $\lambda$  para o mesmo parâmetro. Neste texto, o símbolo R setá usado, mas o símbolo  $\lambda$  já foi utilizado algumas vezes em capítulos anteriores).

R combina o nascimento de novos individuos com a sobrevivência dos indivíduos existentes. Com isso, quando R=2, cada indivíduo poderia gerar dois novos indivíduos e morer após isso ou gerar somente um e permanecer vivo: em ambos os casos R=2 (nascimento + sobrevivência). Observe também que, no presente caso. R permanece constante durante sucessivos intervalos de tempo, ou seja,  $N_2=40=N_1R$ ,  $N_3=80=N_1R$  e assim por diante. Portanto:

$$N_s = N_1 R \times R = N_0 R \times R \times R = N_0 R^3$$
 (4.6)

e, em termos getais:

$$N_{i+1} = N_t R ag{4.7}$$

e:

$$N_r = N_0 R^r \tag{4.8}$$

As equações 4.7 e 4.8 reunem o 3.50 e 5.

cimento e o tempo, que podem agora ligar-se sucessivamente com  $R_0$ , a taxa reprodutiva liquida, e com o tempo de geração (definido como os intervalos T de tempo). Na Seção 4.5.2, verificamos que  $R_0$  é o fatot de multiplicação que convette um tamanho populacional em outto, uma geração posteriot, ou seja, intervalos de tempo T. Assim:

$$N_{\tau} = N_0 R_0 \tag{4.9}$$

Porém, podemos observar a partir da equação 4.8 que:

$$N_{\Gamma} = N_{ij}R^{T} \tag{4.10}$$

Portanto:

$$R_0 = R^{\frac{1}{2}} \tag{4.11}$$

ou, se tomarmos o logaritmo natural em ambos os lados:

$$\ln R_0 = T \ln R \tag{4.12}$$

(4.6) presentado por r, a taxa intrinseca de aumento natural. Esse parâmetro é a taxa na qual a população aumenta em

tamanho, ou seja, a mudança no tamanho da população por individuo por unidade de tempo. Uma população aumentará se r > 0 e diminuirá se r < 0: podemos obsetvar das equações anteriores que:

$$r = \ln R_0 / T. \tag{4.13}$$

Resumindo, temos uma relação entre o número médio de descendentes produzidos por um indivíduo durante seu tempo de vida,  $R_0$ , a taxa de aumento populacional por unidade de tempo, r (ln = R), e o tempo de geração, T. Anteriormente, com gerações discretas (ver Seção 4.5.2), a unidade de tempo era a geração, fazendo com que  $R_0$  fosse igual a R.

# 4.7.2 Estimando as variáveis das tabelas de vida e dos padrões de fecundidade

Em populações com gerações sobrepostas (ou reprodução continua), r é a taxa intrinseca de aumento natural que a população tem o potencial de atingir, potém, ela só conseguirá atingir um novo patamar de indivíduos se os padtões de sobrevivencia e fecundidade permanecerem estaveis por um longo periodo. Se isso acontecer, r será alcançado gradualmente (e então mantido) e no mesmo período, a população obterá, de forma gradual, uma estrutura etária estavel (ou seja, com permanentes proporções entre cada classe de idade; ver a seguir). Se, pot outro lado, os padtões de fecundidade e sobrevivência se alterarem no tempo - como quase sempre aconrece - então a taxa de aumento mudará continuamente, sendo impossível catacterizat a população em um único padrão. Apesar disso, pode ser útil catacterizar uma população em termos de seu potencial, especialmente quando o objetivo é fazer uma comparação, por exemplo, de várias populações de uma espécie em ambientes diferentes, para observar qual destes é o mais adequado para a espécie.

A forma mais exata de calcular r é pela equação:

$$\sum e^{rc} l_s m_s = 1 \tag{4.14}$$

em que os valores de  $l_v$  e  $m_v$  são obtidos de uma tabela de vida de coorte e "e" é a base dos logaritmos naturais. Contudo, essa é uma equação "implícita", que não pode ser resolvida diretamente (somente por iteração, utilizando um computador), e sem qualquer significado biológico claro. É mais comum, portanto, utilizar uma equação semelhante à 4.13:

$$r = \ln R_0 / T_1 \tag{4.15}$$

em que  $T_c$  representa o tempo de geração de uma coorte (ver a seguir). Esta equação compartilha com a equação 4.13 a vantagem de deixar explicita a dependência de r sobre a capacidade reprodutiva dos indivíduos ( $R_0$ ) e o tempo de uma geração (T). A equação 4.15 é uma boa aproximação quando  $R_0 = 1$  (isto é, quando o tantanho da população permanece relativamente constante), quando há pouca variação no tempo de geração, ou para alguma combinação dessas duas condicionantes (May, 1976).

Podemos estimar r da equação 4.15 se conhecermos o valor do tempo de geração de uma coorte  $(T_i)$ , o qual é o tempo médio compreendido entre o nascimento dos individuos e o nascimento da sua profe. Isso, em média, é a soma de

todos esses tempos individuais, divididos pelo número total de prole, ou melhor:

$$T_{c} = \sum x l_{x} m_{x} / \sum l_{x} m_{x}$$

ou

$$T_{s} = \sum x I_{s} m_{s} / R_{0}. \tag{4.16}$$

Esta equação é semelhante à do tempo de geração, T, pois não leva em conta o fato de que alguma prole gerada pela cootte pode também gerar novos individuos dutante o tempo reprodutivo dos seus país.

Assim, as equações 4.15 e 4.16 possibilitam calcular T, e um valor aproximado de r, este advindo de uma tabela de vida de coorte com gerações sobrepostas ou com reprodução contínua. Em suma, elas dão um resumo dos parâmetros de que necessitamos. Um exemplo está apresentado na Tabela 4.5. usando dados para a craca, Balamis glandula. Observe que o valor preciso de r, pela equação 4.14, é 0,085, semelhante ao valor aproximado de 0,080, enquanto T, calculado pela equacão 4.13, é 2,9 anos, comparado a T = 3,1 anos. As aptoximações, neste caso, são, evidentemente, satisfatórias. Elas demonstraram que, enquanto r estiver acima de zero, a população tenderá a aumentat em tamanho, embora de forma um pouco lenta, se os parâmetros calculados se mantiverem constantes no tempo. Por outro lado, podemos dizer que, a julgar pelos dados dessa tabela de vida de coorte, a população de cracas tem uma boa chance de continuat existindo.

# 4.7.3 A projeção de uma população a partír de uma matriz

Um método mais útil e seguro de analisar e interpretar os padrões de sobrevivência e de fecundidade de uma população com gerações sobrepostas utiliza projeções por meio de matrizes (ver Caswell, 2001, para uma explanação mais completa). A palavra "projeção" nesse contexto é importante. Semelhante aos métodos anteriormente apresentados, a ideia aqui não é ter o resultado presente de uma população e apenas prever o que irá acontecer a ela no futuro, mas projetar a população futura se os atuais padrões de sobrevivência e fecundidade se mantiverem constantes. Caswell faz uma analogia ao velocimetro de um carro: ele é uma peça fundamental que nos informa o estado presente do veículo, porém, a leitura de, por exemplo, 80km/h não deixa de ser uma projeção, não o fato real de que percorremos 80km em uma hota exata.

A matriz de projeção de uma população reconhece que a maioria dos ciclos de vida compreende uma sequência de classes distintas com ta-

representacões graticas dos cícios de vida

xas de fecundidade e sobrevivência diferentes: estágios do ciclo de vida, talvez, ou classes de tamanho, em vez de simplesmente diferentes idades. O padrão resultante pode ser resumido em uma representação gráfica do ciclo de vida, que na ver-

TABELA 4.5 Uma tabela de vida de coorte e padrões de fecundidade específicos por idade para a craca. Balanus glandula, em Pite Point. San Juan Island, Washington (Connell, 1970). Os calculos de Rn, Tc e do valor aproximado de r estão explicados no texto. Os números marcados com asterisco foram interpolados a partir da curva de sobrevivência.

ldad	e (anos)		-		
X	a,	$I_x$	m <sub>x</sub>	$l_x m_x$	xl <sub>x</sub> m <sub>x</sub>
0	1.000.000	1	0	0	
1	62	0,0000620	4 600	0,285	0,285
2	34	0,0000340	8.700	0,296	0,592
3	20	0,0000200	11.600	0,232	0.696
4	15,5*	0,0000155	12.700	0,197	0.788
5	11	0,000110	12 700	0.140	0.700
6	6,5	0,0000065	12.700	0.082	0.492
7	2	0,0000020	12 700	0.025	0.175
8	2	0.0000020	12.700	0,025	0,200
				1,282	3,928

$$R_0 = 1.282$$
.  $T_c = \frac{3.928}{1.282} = 3.1$ ,  $r \approx \frac{\ln R_0}{T_c} = 0.08014$ 

dade é um fluxograma que descreve as transições de uma fase a outra attavés do tempo. Dois exemplos são apresentados na Figura 4.14 (ver também Caswell, 2001). O primeiro (Figura 4.14a) indica uma simples següência de classes em que, em cada periodo de tempo, os individuos da classe i podem (i) sobteviver e petmanecer na mesma classe (com probabilidade p.); (ii) sobteviver e crescer, para passar para a próxima classe (com probabilidade g); e (iii) gerat m novos indivíduos que farão parte de classes mais jovens/menores. Além disso, como mostra a Figura 4.14b, uma tepresentação gráfica de um ciclo de vida também pode envolver ciclos mais complexos, por exemplo, tanto com reprodução sexuada (no exemplo da figura, a classe 4 gerando sementes da classe 1) quanto com crescimento vegetativo de novos módulos (no exemplo, de módulo maduro da classe 3 a um novo módulo, da classe 2). É importante observar que a notação aqui é um pouco diferente daquela utilizada em uma tabela de vida, como a Tabela 4.1.

Nesta, o foco eram as classes etárias, e a passagem do tempo significava a passagem de uma idade à outra: os valotes de p se referiam à sobrevivência de uma classe a outra. Aqui, pelo contrario, a sobrevivência de um indivíduo não significa passar de uma classe a outra, e, por isso, e necessário distinguit a sobrevivência dentro de uma classe (neste caso, valores p) de passagem e a sobrevivência para a classe seguinte (valores g).

A informação apresentada na reelementos da presentação gráfica de um ciclo de vida pode ser resumida de uma forma ma-

rricial. Tais matrizes são apresentadas ao lado dos gráficos, na Figura 4.14. A convenção é dispor os elementos de uma matriz dentro de um quadrado limitado por colchetes. De fato, a matriz de projeção é sempre "quadrada": ela tem o mesmo número de linhas e de colunas. As linhas referem-se aos mimeros de indivíduos de uma determinada classe em um determinado período e as colunas, aos números anteriores a esse período. Por exemplo, o elemento matricial da terceita linha e segunda coluna descreve o fluxo de individuos da segunda classe para a terceira classe. Mais especificamente, então, e utilizando a informação do ciclo de vida da Figura 4.14a, os elementos apresentados na diagonal principal, do canto superior esquerdo ao canto inferior direito, tepresentam as probabilidades de sobrevivência e de permanência na mesma classe (os ps); os elementos apresentados na primeira linha representam as fecundidades de cada classe subsequente (os ms), enquanto os es, as probabilidades de sobrevivência até a próxima classe, aparecem na subdiagonal, abaixo da diagonal principal (de 1 a 2, de 2 a 3, etc.).

É vantajoso resumir as informações dessa forma porque, utilizando regras-padrão de informação matricial, podemos tomar o número de indivíduos nas diferentes classes  $(n_1, n_2, \text{ etc.})$ em um momento no rempo  $(t_i)$ , expresso aqui como uma "coluna-vetor" (uma matriz que compreende apenas uma coluna), prémultiplicar esre vetor pela matriz de projeção e gerar os números nas diferentes classes em um momento do tempo subsequente

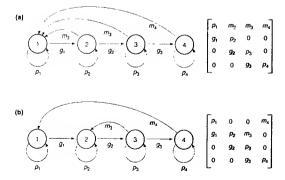


FIGURA 4.14 Representações gráficas e matrizes de projeção populacionais para dois diferentes ciclos de vida. A conexão entre os gráficos e as matrizes está explicada no texto. (a) Um ciclo de vida com quatro classes sucessivas. Durante um certo penodo de tempo, os individuos podem sobreviver dentro da mesma classe (probabilidade p.), sobreviver e passar para a proxima classe (probabilidade g) ou morrer, sendo que os individuos das classes 2, 3 e 4 podem gerar novos individuos da classe 1 (fecundidade m). (b) Outro ciclo de vida com quatro classes, porem, neste caso, somente a classe 4 pode gerar individuos da classe 1, sendo que a classe 3 pode "gerar" (talvez por crescimento vegetativo) novos individuos da classe 2.

(t<sub>2</sub>). Os mecanismos disso – ou seja, onde cada elemento do novo vetor é gerado - são apresentados como segue:

$$\begin{bmatrix} \rho_1 & m_1 & m_3 & m_4 \\ g_1 & \rho_2 & 0 & 0 \\ 0 & g_2 & \rho_3 & 0 \\ 0 & 0 & g_3 & \rho_4 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} n_{1,1} \\ n_{2,1} \\ n_{3,2} \\ n_{4,1} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} n_{1,2} \\ n_{2,2} \\ n_{4,2} \\ n_{4,2} \end{bmatrix}$$

$$= \begin{bmatrix} (n_{i,1} \times p_i) + (n_{i,1} \times m_i) + (n_{i,1} \times m_i) + (n_{i,1} \times m_i) + (n_{i,1} \times m_i) \\ (n_{i,1} \times g_i) + (n_{i,1} \times p_i) + (n_{i,1} \times 0) + (n_{i,1} \times 0) \\ (n_{i,1} \times 0) + (n_{i,2} \times g_i) + (n_{i,1} \times p_i) + (n_{i,1} \times 0) \\ (n_{i,1} \times 0) + (n_{i,1} \times 0) + (n_{i,1} \times g_i) + (n_{i,1} \times g_i) \end{bmatrix}$$

melan mu

Assim, os números na primeira classe, n., correspondem and sobreviventes daquela classe no tempo anterior mais aqueles que nasceram e ingressaram na

classe, e assim por diante. A Figura 4.15 mostra esse processo repetido 20 vezes (ou seja, 20 unidades de tempo), partindo-se de valores hipotéticos inseridos na figura. Fica claro que existe um periodo inicial (transitório) em que as propotções das diferentes classes se alteram, umas aumentando e outras decrescendo, potém, após cerca de nove unidades de tempo, todas as classes crescem exponencialmente (linhas retas em uma escala logaritmica) em uma mesma proporção. O valor de R é 1,25. Da mesma forma, as proporções são constantes nas diferentes classes (que podem ser etátias): a população atingiu uma estável estrutura de classes, com números nas razões 51,5: 14,7: 3,8: 1.

Uma matriz de projeção populacional, portanto, nos possibilira resumir um arranjo potencialmente complexo de sobrevivência, crescimento e reprodução e caracterizar uma população sucintamente pot meio da sua taxa de aumento per capita, R, subentendida pela matriz. Porém, este "assintótico"

R pode ser determinado diretamente, sem a necessidade de uma simulação, aplicando-se os métodos da álgebra matricial. embora isro não esteja nos propósitos deste texto (ver Caswell. 2001). Além disso, tais análises algébricas podem, também, indicar se uma distribuição esrável de classes será alcançada e quais proporções cada classe apresentata. Isso pode demonstrar a imporrância de cada componente da matriz no resultado geral final, R - um rópico que retomaremos na Seção 14.3.2.

# 4.8 Evolução da história de vida

A história de vida de um organismo compreende, durante seu ciclo de vida, o padrão de crescimento, a diferenciação, a armazenagem e a reprodução. Vimos, nas seções antetiores, alguma variedade de padrões de história de vida e quais as consequências desses padrões para as taxas de alimento populacional. Porem, podemos entender como evoluiram as historias de vida de diferentes espécies? De faro, há no mínimo três diferentes tipos de questões que são comumente evocadas acerca da evolução de histórias de vida.

A primeira esta relacionada com as características individuais das historias de vida. Por que os andorinhões,

très tipos de guesiões

por exemplo, em geral produzem ninhadas de três ovos - ainda que fisiologicamente sejam capazes de produzit mais filhotes - uma vez que outras espécies de aves produzem ninhadas maiores? Podemos estabelecer que aquele tamanho de ninhada e o mais produtivo, ou seja, o melhor ajustado em termos evolutivos, e o que determina esse tamanho particular?

A segunda questão está relacionada com as relações entre as características das histórias de vida. Por que, por exemplo, a razão entre idade à primeira matutação sexual e longevidade média è muitas vezes fortemente constante entre um grupo de organismos e nitidamente diferente entre grupos (por exemplo, em mamíferos é 1,3, em peixes é 0,45)? Qual é a

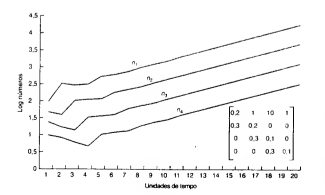


FIGURA 4.15 Uma população crescendo de acordo com o ciclo de vida mostrado na Figura 4.14a, com valores hipotéticos inseridos na matriz. As condições iniciais foram de 100 individuos na classe 1 (n,=100), 50 na classe 2, 25 na classe 3 e 10 na classe 4. Em uma escata logarítmica (eixo y), o crescimento exponencial è representado como uma le riha reta. Assim, após cerca de 10 unidades de tempo, as linhas paralelas indicam que todas as classes estão crescendo a uma mesma taxa (B = 1.25) e que foi alcancaca uma estavel estrutura de classes

base para a ligação entre essas duas características dentro de um grupo de organismos relacionados? Qual é a base para que grupos diferentes apresentem parâmetros diferentes?

A rerceira questão, por fim, está focada nas relações entre as histórias de vida e os hábirats. Como explicar que as orquideas, por exemplo, produzem muitas sementes minúsculas, quando árvores tropicais do gênero Mora produzem apenas algumas sementes grandes? Essa diferença pode estar relacionada diretamente com as diferenças nos hábirats que esses organismos ocupam? Ou há outras diferenças entre eles?

O estudo da evolução das diferentes histórias de vida e, em suma, uma busca por padrões - e por explicações para esses padrões. Não devemos esquecer, contudo, que cada história de vida, e cada hábitat, é única. Devemos encontrar maneiras de descrever, portanto, as histórias de vida, na tentariva de reunir, classificar e comparar todas elas e todos os hábitats nos quais elas evoluíram. Somente enrão poderenios buscar associações entre uma característica de história de vida e outra ou entre características de história de vida e propriedades dos hábitats em que elas são enconrradas. È imporrante entender que a existência de uma caracteristica de historia de vida pode limitar a possível gama de algumas outras características, e a morfologia e a fisiologia de um organismo podem limitar a possível gama de todas as características de história de vida. O máximo que a seleção natural pode fazer é favorecer, em um ambiente particular, com suas demandas conflirantes, aquelas caracteristicas que tenderão a ter mais sucesso, em especial por deixar mais descendentes.

Consideration of the second of

Fundamenralmente, muito do sucesso na busca por um entendimento para a evolução das características das hisrórias de vida rem sido baseado em um conceiro de orimização: estabelecer que a combinação das características observadas na na-

tureza são aquelas com valor adaptarivo mais alro (Stearns, 2000). Contudo, è interessante rambém observar que existem ahordagens alternativas – uma bem-estabelecida e duas ourras mais recentes - que certamente são ainda teóricas, pois suas capacidades de explicar os dados reais ainda são limitadas, em comparação á abordagem da otimizaçãn (Stearns, 2000). A primeira denomina-se "retardar a aposra" (bet-hedging): quando o fitness flutua, pode ser mais importante atrasar (ou investir menos) momentos reprodutivos de periodos de baixo fitness do que evoluir para um único órimo (Gillespie, 1977). A segunda reconhece que o fitness de qualquer história de vida não pode ser visto de modo isolado: ele depende das histórias de vida de outros individuos da população, fazendo com que esse parâmetro seja "dependente da frequência" - dependente das proporções exibidas pela população (p. ex., Sinervo et al., 2000). Por fim, a rerceira inclui uma consideração sobre a dinâmica da população na qual esrá sendo estudada, em vez de

adotar a usual perspectiva simplificadora de esrabilidade populacional (p. ex., Ranta et al., 2000). Não obstante, aqui enfocamos a abordagem da otimização.

# 4.8.1 Componentes das histórias de vida

Quais são os componentes mais importantes da história de vida de um organismo qualquer? O ramanho corporal talvez seia o aspecto mais evidente. Essa característica, como vimos anteriormente, é muito variável nos organismos modulares. Um tamanho grande pode aumentar a capacidade competitiva de um organismo, aumentar seu sucesso como predador ou diminuir a sua vulnerabilidade à predação, aumentando, portanto, a sua sobrevivência. A capacidade para estocar mais energia e/ou recursos também pode beneficiar aqueles organismos que passam por periodos de suprimento nutricional reduzido ou irregular (provavelmente valido para a maioria das espécies, por algum tempo). E, naturalmente, individuos maiores em geral produzem prole maior. Contudo, o ramanho pode aumentar alguns riscos: um individuo arboreo grande tem maior probabilidade de ser derruhado em um temporal, muitos predadores exibem preferencias por presas maiores, e. claro, individuos maiores requerem mais recursos para sobreviver estando mais sujeitos, portanto, a privações. Com isso, é fácil constarar por que estudos detalhados estão confirmando que um tamanho intermediário, e não máximo, parece ser o orimo (Figura 4.16).

O desenvolvimento de um indivíduo consiste na diferenciação progressiva de suas partes, capacitando-o a realizar arividades variadas ao longo de sua história de vida. Portanto, um desenvolvimento rápido pode aumentar o fitness, pois isso leva ao rápido inicio da reprodução. Como ja vimos, a reprodução pode ocorrer como um evento único e explosivo (semelparidade) ou como uma série de eventos repetidos (iteroparidade). Entre os organismos iteróparos, há possibilidade de variação no número de ninhadas, e rodos os organismos podem variar no número de descendentes em cada ninhada.

Um descendente individual pode variar em tamanho. Um descendente maior pode ser melhor competidor, obter com mais vantagem os nutrientes e ser um melhor sobrevivente em condições adversas. Portanto, eles terão mais chance de sobreviver e se reproduzir.

Combinando todos esses aspectos, as histórias de vida são muitas vezes descritas em termos de uma medida combinada de arividade reprodutiva, conhecida como "alocação reprodutiva" (também chaniado de "esforço reprodutivo"). Este conceito é melhor definido como a proporção dos recursos disponíveis alocados para a reprodução em um periodo determinado; mas isso é mais fácil de definir do que de medir. Um exemplo é apresentado na Figura 4.17, envolvendo a alocação de nitrogénio, um recurso fundamental nesse caso. Na prárica, mesmo os melhores estudos conseguem em geral, monitorar apenas a alocação de energia ou soniente o peso seco de diversas estruturas durante os estágios do ciclo de vida do oractivado.

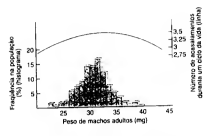


FIGURA 4.16 Em machos adultos da mosca Coenagnon puella, o tamanho ótimo previsto (em peso) é intermediário (linha), correspondendo ao tamanho modal encontrado na população (barras). A linha assume a forma oval porque a taxa de acasalamento decresce com o peso, enquanto a longevidade aumenta com este parâmetro (taxa de acasalamento = 1,15 a 0,018 peso, P < 0,05; longevidade = 0,21 a 0,4 peso, P < 0,05; n = 186) (segundo Thompson, 1989)

# 4.8.2 Valor reprodutivo

A seleção natural favorece aqueles indivíduos que realizam a maior contribuição para o futuro da população à qual perrencem. Todos os componentes da história de vida aferam esra contribuição, influenciando, em última insrância, a fecundidade e a sobrevivência do indivíduo. É necessario, contudo, reunir esses efeitos em um único parâmetro, para que diferentes historias de vida possam ser avaliadas e comparadas. Muitas medidas de fitness rêm sido usadas. As melhores têm utilizado informações sobre fecundidade e sobrevivência, porém de muitas maneiras diferentes, com muitas discussões a respeito de qual é a mais apropriada. A raxa intrinseca de aumento natural, r, e a taxa líquida reprodutiva, R, (ver anteriormenre), foram defendidas como um "valor reprodutivo" (Fisher, 1930; Williams. 1966), principalmente ao nascer (Kozlowski, 1993; de Jong, 1994). Contudo, para uma discussão dos padrões básicos das histórias de vida, as similarida-

des entre essas várias medidas são mais importantes do que pequenas diferenças entre elas. Aqui, nos concentraremos apenas no valor reprodutivo.

O valor reprodutivo está descrito em detalhes no Quadro 4.1. Para muitos propósitos, entretanto, esses detalhes podem ser ignorados, desde

descrição do valor reprodutivo

que se considere que: (i) o valor reprodutivo em uma determinada idade ou estágio é a soma da capacidade reprodutiva atual mais a futura (chamada de valor reprodutivo residual, VRR); (ii) o VRR combina a sobrevivência futura esperada com a fecundidade futura esperada; (iii) isto è tealizado de uma maneira que leva em conta a contribuição de cada indivíduo para as futuras gerações, relacionada ás contribuições de outros indivíduos; e (iv) a história de vida favorecida pela seleção natural, entre aqueles indivíduos da população, será aquela para a qual é mais alta a soma do rendimento atual e do VRR.

A Figura 4.18 ilustra o modo pelo qual o valor reprodutivo muda com a idade em duas populações opostas. Ele é baixo para indivíduos jovens, quando cada um destes apresenta uma baixa probabilidade de sobrevivência até alcançar a maturidade sexual; porém, para aqueles que sobrevivem, o valor reprodutivo aumenta constantemente à medida que a idade da primeira reprodução é atingida, tornando-se maior quanto maior for a raxa de sobrevivência deles. O valot reprodutivo torna-se novamente decrescente pata os indivíduos mais velhos, uma vez que a produção de novos indivíduos nestas idades é menor, além da expectativa de vida ser muito baixa. A variação do valor reprodutivo é, assim, dependente dos padrões das taxas de mortalidade e natalidade, específicos para cada idade, da espécie que está sendo objeto de estudo.

# 4.8.3 Trade-offs

Toda a história de vida de um organismo deve, se necessário, apresentar um compromisso na alocação dos recursos que es-

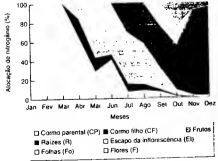




FIGURA 4.17 Alocação percentual de nitrogêrilo, para diferentes estruturas, durante o ciclo de vida da espécie vegetal perene Sparaxis grandiflora, na África do Sul, onde a produção de frutos coorre na primavera (setembro a dezembro no Hemisférilo Sul). A planta cresce a cada ano a partir de um cormo, que é substituído durante a estação de crescimento, mas observe, no final da estação de crescimento, mas observe, no final da estação de crescimento, expensas de raizes e folhas. As partes vegetais estão indicadas á direita, ilustrando uma planta no inicio da primavera (segundo Ruitlers e McKenzie, 1994).

# QUADRO 4.1 Valor Reprodutivo

O valor reprodutivo de um organismo de idade x (VR.) é a moedacorrente pela qual se avalia o valor da historia de vida à luz da selecão natural. Ela é definida por meio das tabelas de vida disculidas neste capítulo. Mais especificamente:

$$VR_{x} = \sum_{y=x}^{y=y_{max}} \left( \frac{I_{y}}{I_{x}} \cdot m_{y} \cdot R^{x+y} \right)$$

em que m, é a taxa de natalidade do indivíduo na classe de idade x L é a probabilidade de sobrevivência do individuo até alcançar a idade x; R é a taxa reprodutiva liquida da população por unidade de tempo (sendo o tempo, aqui, o intervalo de idade); e Σ significa "o

Para entender a equação acima, é necessáno dividir VR, em seus componentes

$$VR_x = m_x - \sum_{y=x,x=1}^{y+f_{max}} \left( \frac{l_y}{l_x} \cdot m_y \cdot R^{x-y} \right)$$

Aqui, m., a taxa de nascimento média por individuo na idade x. pode ser entendida como seu rendimento produtivo atual. O reslante é, então, o valor reprodutivo residual (Williams, 1966): a soma das "expectativas de reprodução" de todas as idades restantes. modificado em cada caso por Rxy, por razões descritas a seguir. A "expectativa de reprodução" por classe de idade  $y \in (l_v/l_x \cdot [m_y])$ , ou seja, é a taxa de natalidade do indivíduo que deverá alcancar aquela idade (m.), multiplicada pela probabilidade de realmente fazê-lo já tendo alcançado a idade x (1,/1,).

O valor reprodutivo adquire sua forma mais simples quando o tamanho populacional permanece aproximadamente constante. Em tais casos, R =1 e pode ser ignorado. O valor reprodutivo de um individuo consiste no seu rendimento reprodutivo ao longo da expectativa de seu ciclo de vida (a partir da idade corrente alé todas as subseniientes).

Contudo, deve-se levar em consideração quando a população aumenta ou diminui de forma consistente. Se a população aumenta, R > 1 e Px y < 1 (porque x < y). Portanto, os termos da equação são reduzidos por Px-y quanto maior for o valor de y, significando que a reprodução futura (ou "residual") adiciona relativamente pouco a VR, porque a contribuição proporcional futura de um individuo em uma população crescente é pequena - onde a prole atual ou a reprodução existente em classes mais jovens tem uma oportunidade de contribuir mais para o crescimento da população. De forma inversa, se a população está decrescendo, então R < 1 e R\*\*/> 1, e os termos da equação são sucessivamente aumentados, refletindo uma maior contribuição na re-

Em qualquer història de vida, os valores reprodutivos de idades diferentes estão intimamente conectados, no sentido que quando a seleção natural atua para maximizar a reprodução em uma dada classe etaria, ela restringe os valores para idades subsequentes (e de lodos os parâmetros da tabela de vida). Por isso, de forma geral, a seleção natural atua principalmente na maximização do valor reprodutivo no nascimento, VR<sub>n</sub> (Kozlowski, 1993). (Não há uma contradição entre isso e o fato de que o valor reprodutivo è tipicamente baixo no nascimento [Figura 4.18]. A seleção natural pode discriminar somente entre aquelas opções disponíveis para aqueta idade.)

tão disponíveis a ele. Recursos destinados para uma atividade tornam-se indisponiveis para outras atividades. Um trade-off è uma relação negativa entre duas características da história de vida, em que aumentos em uma estão associados a decrêscimos na outra, como resultado de tais compromissos.º Por exemplo, individuos do abeto de Douglas, Pseudotsuga menziesu, se beneficiam tanto pela reprodução quanto pelo crescimenro (já que, entre outras coisas, isto aumenta a teptodução futura), porém quanto mais cones são produzidos, menor é o crescimento (Figura 4.19a). Machos da mosca-das-frutas se beneficiam de um longo período de arividade reprodutiva e de uma alta frequência de acasalamentos, porêm, quanto maior a atividade reprodutiva em idades iniciais premaruras, maior é a mortalidade (Figura 4.19h).

È um erro pensar que essas correlações negativas são abundantes na 2.512.5 True la service e natureza, apenas à espera de serem observadas. Pelo contrário, em geral

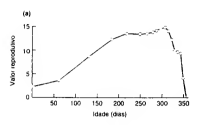
não podemos esperar ver trade-offs pela simples observação de correlações em populações naturais (Lessells, 1991). Em um primeiro momento, se há uma clara otimização de combinar crescimento e rendimento reprodutivo, então todos os individuos podem se aproximar deste ótimo e, dessa forma, na população não haveria variação nessas características para que um trade-off fosse reconhecido. Alem disso, se há variação

N de T Falando em termos evolutivos.

entre os individuos na quantidade de recursos que eles têm à disposição, então e provável uma correlação positiva (e não negariva) entre dois processos aparentemente alternativos (alguns individuos setão ótimos em variados aspectos, enquanto ourros. nem tanro). Por exemplo, na Figura 4.20, a serpente Vipera aspis sob ótima condição produz ninhadas maiores e também consegue se recuperar com mais rapidez para se reproduzir novamente.

Duas abordagens têm procurado resolver esses problemas e, por consequência, permitido a investigação da natureza das curvas dos trade-offs. A

primeira baseia-se em comparações de individuos geneticamente diferentes, e genótipos diferentes são encarados como alternativas distintas quanto à alocação de recursos. Esses genótipos podem ser comparados de dois modos: (i) por um experimento reprodutivo, em que grupos geneticamente contrastantes são acasalados e depois comparados; (ii) por um experimento de seleção, em que uma população é submerida a uma pressão seletiva para alterar uma cetta característica, e, após, são monitoradas as mudanças associadas em outras características. Por exempln, em um experimento de seleção, populações da mariposa indiana Plodia interpunctella, que desenvolveu um aumenro da resistência a um virus que a infectava por muitas gerações, exibiu um decréscimo associado (cotrelação negariva) na sua taxa de desenvolvimento (Boots e Begon, 1993). No geral, entretanto, a busca pot correlações genéticas tem gerado mais relações positivas ou nulas do que negativas



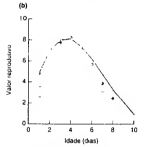


FIGURA 4.18 O valor reprodutivo geralmente aumenta e depois decai com a idade, como explicado no texto (a) A espécie vegetal anual Phiox drummondii, descrita no inicio do capítulo (segundo Leverich e Levin, 1979) (b) O gavião, Accipiter nisus, no sul da Escocia. Os simbolos cheios (±1 erro-padrão) referem-se apenas a individuos acasalados, os simbolos vazios, a individuos não-reprodutivos (segundo Newton e Rothery, 1997). Observe que em ambos os casos a escala vertical é arbitrana, no sentido de que a taxa de aumento (A) para a população total não era conhecida, por isso, foi assumido um valor qualquer,

(Lessells, 1991). Isso tem, portanto, limitado o sucesso de se medir os trade-offs no campo, a despeito deste conceito receher fotte apoio dos pesquisadores, em virtude da sua aproximação direta com a hase de diferenças seletivas entre as histôrias de vida (Reznick, 1985; Rose et al., 1987).

Uma abordagem alternativa é usar manipulações experimentais, para revelar um trade-off diretamente de uma correlação fenoripica negativa. O

estudo com Drosophila, na Figura 4.19b, é um exemplo disso. A maior vantagem na manipulação experimental, comparada apenas à simples observação, è que os individuos são considerados tratamentos experimentais ao acaso, em vez de diferirem um do outro, por exemplo, na quantidade de recurso que tem à disposição. Esse contraste está ilustrado na Figura 4.21. que mostra dois conjuntos de dados para o besouro Callosobruchus maculatus, em que a fecundidade e a longevidade estavam correlacionadas. Uma simples observação de uma população não-manipulada no campo deu origem a uma correlação positiva: os "melhores" individuos etam mais longevos e ovopositaram mais. Conrudo, quando a fecundidade variou,

não por causa da diferença na disponibilidade de recutsos, mas porque o acesso a locais de ovoposição e/ou o acesso a parceitos para reprodução foram manipulados, revelou-se um tradeoff (correlação negariva).

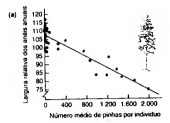
No entanto, o contraste entre manipulação experimental ("melhor") e observação descritiva ("pior") nem sempre é direto (Bell e Koufopanou, 1986; Lessells, 1991). Algumas manipulações softem dos mesmos problemas que as simples observações no campo. Por exemplo, se o tamanho da ninhada é manipulado por meio de suplementação alimentar, então as melhoras em outras características são esperadas. É importante que a manipulação altere uma característica-alvo e não uma qualquer. Por outro lado, observações diretas podem ser aceitaveis, se baseadas em "experimentos naturais". Por exemplo, è privável que, como resultado da "chuva de sementes" (ver Seção 9.4), a população de abetos da Figura 4.19a tenha grandes e pequenas produções de pinhas em resposta a fatores outros que não a disponibilidade de recursos, e que a correlação negativa. portanto, represente apenas um trade-off subjacente.

#### 4.8.4 O custo de reprodução

A maioria das atenções tem sido dirigida aos trade-offs que revelam um apatente "custo de reprodução" (CR). O termo "custo", aqui, é usado para indicar que um individuo, ao aumentar suas energias para as atividades reprodutivas, tenderá a diminuir sua sobrevivência e/ou taxa de crescimento corporal, diminuindo, consequentemente, seu potencial para a reprodução no futuro. Isso è mostrado pelos abetos e moscasdas-frutas, na Figura 4.19, e pelos besoutos, na Figura 4.21. Os custos da reprodução podem ser mais facilmente observados em plantas. Todos os bons jardineiros sabem, por exemplo, que, para prolongat a sobtevivência de herbaceas floriferas perenes, as sementes em maruração devem ser removidas. pois elas comperem por recursos que serão utilizados para melhorar a capacidade de sobrevivência da planta-mãe ou até mesmo investir em eventos reprodutivos fururos. Na tasneira, Senecio jacobaea, somente aqueles individuos que alocam menor esforco na reprodução sobrevivem ao final de uma estação reproduriva (Figura 4.22).

#### 4.8.5 O número e o fitness da prole

Um segundo trade-off-chave é aquele entre o número e o fitness individual da prole. Hà, no minimo uma relação inversa entre número e tamanho da prole, dentro de dado investimento reprodutivo total. Ou seja, a alocação reprodutiva pode ser dividida entre uma prole numerosa com tamanho corporal menot ou uma prole menos numerosa com individuos maiores em tamanho. Entretanto, tamanho de semente ou de ovo é somente uma forma de se medir o fitness. Pode ser mais apropriado medir o trade-off entre o número de descendentes e a sua sobrevivência ou a taxa de desenvolvimento individual.



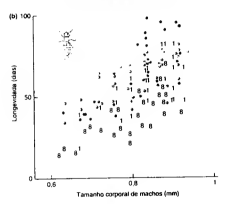


FIGURA 4.19 Trade offs nas històrias de vida (a) Uma correlação negativa entre o tamanho da pinha e o incremento do crescimento anual para uma população do abeto de Douglas (Pseudotsuga menziesii) (segundo Eis et al., 1965). (b) A longevidade de machos da mosca-das frutas (Drosophi la melanogaster) geralmente aumenta com o tamanho corporal (comprimento do tórax). Contudo, ela diminuiu em machos acompanhados, por dia, de uma fêmea virgem e sete que ja acasalaram (1) em comparação com machos acompanhados de 8 fémeas já acasaladas (\*) - por causa do aumento do comportamento de corte -, reduzindo novamente em machos acompanhados de 8 fêmeas virgens por dia (8) (segundo Partridge e Farguhar, 1981)

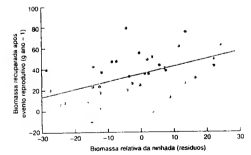


FIGURA 4.20 Fémeas da serpente Vipera asprs que produziram ninhadas maiores (biomassa "relativa" da ninhada, porque foi considerada a massa total das fémeas) também se recuperam mais rapidamente para opróximo evento reprodutivo (não "relativa", porque a biomassa não foi afetada pelo tamanho corporal) (r = 0.43, P = 0.01) (segundo Bonnet et al., 2002)

Das poucas correlações genéricas examinadas entre tamanho e número de ovos (principalmente em aves domésricas), a maioria rem sido negativa (Lessells, 1991). Essas mesmas relações são observadas em comparações simples entre espécies ou populações (ver Figura 4.23a,b), embora em rais casos seja improvável que indivíduos de espécies ou populações diferentes façam a mesma alocação reprodutiva roral. Além

disso, esse ripo de trade-off é especialmente difícil de observar por meio de manipulação experimental. Para saber a razão disso, precisamos formular o seguinte tipo de pergunta: dada uma determinada espécie vegetal que, digamos, produza 100 sementes, cada uma pesando 10 mg e apresentando uma chance de 5% o de sobreviver até a idade reprodutiva, qual deveria ser o tamanho esperado da semente e a sua chance de sobrevivên-

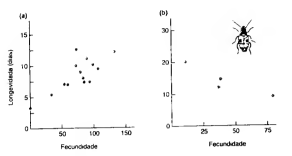


FIGURA 4.21 (a) Correlação lenotípica (positiva) entre longevidade e fecundidade de adultos de uma população não-manipulada de fêmeas do besouro Callosobruchus maculatus (b) Trade-off (negativo) entre os mesmos parâmetros, quando o acesso a acasalamentos e/ou a locais de ovoposição foram manipulados. Os pontos representam as médias de quatro tratamentos, com erros-padrão (segundo Lessells, 1991; de K. Wilson, dados não-publicados).

cia, se outra planta, com igual quantidade de recursos, produzisse 80 sementes? É evidente que não seria válido manipular o número de sementes produzidas pela alteração da quantidade de recursos; mesmo se as 20 sementes fossem removidas antes da fase de maturação, a planta não seria capaz de alterar o tamanho das sementes remanescentes, e a sua subseqüente sobrevivência não responderia a pergunta originalmente proposta.

Sinervo (1990), conrudo, manipulou o tamanho dos ovos de um lagarro iguanideo, Sceloporus occidentalis, retirando a gema após eles serem produzidos, gerando uma prole mais vigorosa, mas em menor número em comparação com ninhadas não-manipuladas. Essas ninhadas menos numerosas apresentaram raxas mais lentas de deslocamento (Figura 4.23c) — provavelmente um indicativo de uma menor habilidade para evitar predadores e, portanto, um menor fitness. Dentro de populações naturais da Califórnia, essa espécie produz ninhadas menores de ovos maio-

res. comparadas com as de Washington (em média 7 a 8 ovos com uma média de 0.65 g de peso, contra 12 ovos, em média, com peso de 0.4 g; Figura 4.23c). Com o auxilio da manipulação experimental, a comparação entre as duas populações parece refletir um *trade-off* entre número e *fitness* da prole gerada.

# 4.9 Possibilidades, níveis de fitness e uma classificação dos hábitats

Retomaremos uma outra pergunta básica da história de vida: há padrões ligando tipos específicos de história de vida a tipos específicos de hábitats? Para responder a essa pergunta, introduzimos dois outros conceitos, no contexto do cusro da reprodução, uma vez que os *trade-off*; associados a ele são os mais importantes — mas os mesmos princípios se aplicam a rodo o *trade-off*.

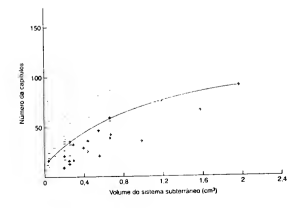


FIGURA 4.22 O custo da reprodução na lasneira, Senecio jacobaea. A linha separa as plantas que sobrevivem (\*) daquelas que morrem no final da estação (\*). Não há plantas sobreviventes acima e à esquerda da linha. Para um dado tamanho (volume do sistema subterrâneo), só sobrevivem aqueles individuos que alocaram menor estorço reprodutivo (número de capítulos), embora plantas maiores sejam capazes de alocar mais e ainda sobreviver (segundo Gilman e Crawley, 1990).

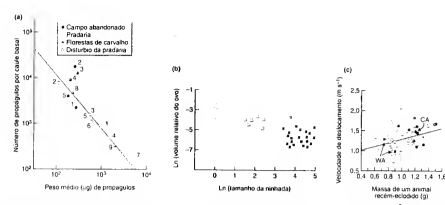


FIGURA 4.23 Evidências de *trade-off* entre o número e o *fitness* da prole produzida durante um evento reprodutivo. (a) Relação negativa entre o número de propágulos por caule de individuos da vara-de-ouro, *Solidago*, e o peso dos propágulos produzidos. As especies são 1 = *S* nemoralis. 2 = *S. graminolia*, 3 = *S. caesia* e 9 = *S rugosa*, localizadas em uma vanedade de hábitats (segundo Wemer e Platt, 1976). (b) Uma correlação negativa entre tamanho e volume de ninhada produzida entre espécies de *Drosophila* do Havaí, desenvolvidas sob condições restritivas de recurso, pólen (A) ou bactérias em lolhas caidas (□) ou sob condições de recursos abundantes, porém imprevisiveis − leveduras em frutos apodrecidos, cascas e caules (३) (segundo Montague *et al.*, 1981; Stearns, 1992). (c) A massa e a capacidade de deslocamento da prole produzida pelo laganto *Sceloporus* occidentalis são menores naqueles provenientes de ovos em que parte da gema loi retirada (□), comparados com a prole não-manipulada (♣). As médias para os controles das populações da California (CA) (maiores, menos numerosas) e de Washington (WA) (menores, mais numerosas) são também indicadas (segundo Sinervo, 1990).

# 4.9.1 Possibilidades e níveis de fitness

Um conjunto de opções descteve a gama total de combinações de duas características de história de vida que um organismo é capaz de exibir. Por isso, esse conjunto reflete a capacidade fisiológica do organismo. Pata fins ilustrativos, usamos a terpodução atual,  $m_{\chi}$  e o crescimento (como um indicador importante da VRR) (Figura 4.24). Portanto, o conjunto de opções descreve, para um determinado nivel da reprodução atual, a ganta de incrementos no crescimento que o organismo pode alcançar, e, para um determinado incremento no crescimento, a ganta de niveis da reprodução atual que o organismo pode alcançar. O limite externo do conjunto de opções representa a curva do inide-off. Em qualquer ponto sobre esse limite, o organismo pode somente aumentar  $m_{\chi}$ , realizando uma redução compensatória no crescimento e vice-versa.

Uma das opções pode ser de tipo convexo (Figura 4.24a), implicando, no presente caso, que um nivel de reprodução atual apenas um pouco abaixo do máximo permite, entretanto, uma quantidade considerável de crescimento. Alternativamente, relação pode ser do tipo côncava (Figura 4.24b), indicando que um substancial crescimento pode somente ser conseguido com um nivel de reprodução atual bem abaixo do máximo.

Um nivel de fitness é, assim, uma linha unindo combinações de  $m_c$  e crescimento para a qual o fitness (valor reprodutivo) é constante (Figura 4.24c). Portanto, niveis muito além da origem representam combinações com fitness maior. Como

descrito a seguit, as formas dos niveis de fituess não refletem as propriedades intrínsecas do organismo, mas os hábitats em que ele vive.

A combinação de caracteristicas, entre aquelas disponíveis, que tem o fitnes mais alto determina a direção da seleção natural. A seleção natural, portanto, favorece o ponto no conjunto de opções (na curva do trade-off) que atinge o nivel mais alto de fitnes (indicado pelos asteriscos na Figura 4.24d. e). Uma vez que conjuntos de opções diferentes indicant tipos de organismos distintos e formas diferentes de niveis de fitnes indicam tipos distintos de hábitut, pode-se utilizar essas informações reunidas para se chegar aos diferentes tipos de histórias de vida.

#### 4.9.2 Hábítats: uma classificação

O hábitat de cada organismo é único. Porêm, se for estabelecido um padrão ligando hábitats e histórias de vida, os hábitats devem ser classificados em termos que se aplicam a todos eles. Além disso, eles devem ser descritos e classificados de acordo com o organismo a ser estudado, e não do ponto de vista do pesquisadot (se é fragmentado ou homogêneo, adverso ou favorável, por exemplo). Assim, quando dizemos que a forma dos niveis de fitness tefletem um hábitat do organismo, quetemos dizer que eles refletem o efeito do hábitat sobte aquele organismo ou a resposta daquele organismo ao hábitat.

Vátias são as propostas de classificação de hábitats (p. ex., Schaffer, 1974; Grime et al., 1988; Silvettown et al., 1993), mas a revisão desse tema está além do escopo deste livro. Em vez disso, classificamos os hábitats focalizando os níveis de fitnes e, pottanto, as maneiras pelas quais reprodução e crescimento estão combinados para determinar o ajuste nos diferentes tipos de hábitat (seguindo Levins, 1968; Sibly e Calow, 1983).

Para individuos adultos e já estabelecidos, dois tipos contrasrantes de hábitats podem ser teconhecidos:

Hábitats com CR altos, nos quais qualquet tedução no ctescimento que tesulta da teprodução atual tem um grande efeito negativo no VRR e, com isso.

de efeito negativo no VRR e, com isso, no fitness. Assim, podem ser alcançados fitness similares pela combinação de reptodução alta com crescimento baixo ou vice-versa. Os niveis do fit-

ness, portanto, se dirigem radialmente com uma inclinação negativa (Figura 4.25a). 2. Hábitats com CR baixos, nos quais o VRR é pouco afetado pelo nível de ctescimento atual. O fitness, desse modo, é determinado essencialmente pelo nível de reprodução atual, independentemente do nível de crescimento. Os niveis de fitness, pot isso, são quase verticais (paralelos ao eixo do y, do "ctescimento"; Figura 4.25a).

Essa classificação é compatativa. Na prática, um háhitat pode somente set descrito como "de CR alto" se esta informação fot relativa a outro háhitat que è, compatativamente, "de CR baixo". O ptopósito da classificação é contrastar hábitats.

Além disso, por uma secie de tazões, um hábitat pode set de um tipo patticular. Os hábitats podem ser de CR relativamente alto por, no minimo, duas razões.

 Quando há uma competição intensa entre indivíduos estabelecidos (ver Capítulo 5), em que os melhores competi-

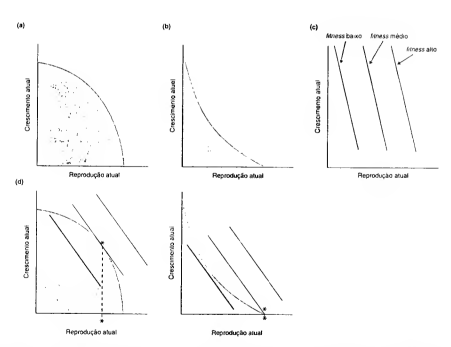


FIGURA 4.24 (a. b) Possibilidades de relações entre reprodução e crescimento que um organismo pode apresentar. Como explicado no texto, o limite externo do conjunto de opções é uma curva do trade-off. (a) convexa, (b) côncava. (c) Niveis de fitness ligando combinações de reprodução e crescimento atuais que têm um fitness igual em um determinado hábitat. Em conseqüência, linhas mais longe da origem apresentam fitness maior (d) Em um conjunto de opções, o ponto com o maior fitness e aquele que alcançar o nivel mais aito. Esse ponto e o valor (otimo) da reprodução atual que o origina estão marcados com um astensco (segundo Suby & Calow. 1983)

dores sobrevivem e se reproduzem, a reprodução atual pode ser dispendiosa, pois teduz o crescimento e, consequentemente, a capacidade competitiva fututa, teduzindo o VRR. Machos adultos do cervo vetmelho, cujo harém de fémeas só pode ser mantido pelos melhotes competidores, constituem um bom exemplo disso.

2. Quando os adultos menores são mais suscetíveis á mortalidade, por ptedação ou algum fator abiótico, a teprodução atual pode set dispendiosa, pois mantém esses adultos nessas vulneráveis classes de tamanho. Pot exemplo, mexilhões na zona costeira, pela resttição reprodutiva, crescem mais e superam a predação por cracas e patos-selvagens.

Por outro lado, os hábitats podem ser considerados de CR baixo pot, no mínimo, três diferentes razões.

- A maioria dos fatores de morralidade pode ser inevitável e indiscriminada, de modo que todo o aumento no tamanho por testrição reprodutiva provavelmente será inútil no futuro. Pot exemplo, quando poças temporárias secam, a maioria dos indivíduos morre, independentemente de seu tamanho ou condição.
- 2. O hábitat pode ser tão benigno e livre de competição que todos os indivíduos estabelecidos apresentam uma alta probabilidade de sobrevivet e de tet uma grande capacidade reptodutiva fututa, independentemente da reprodução presente. Isso é vetdadeiro, pelo menos por um tempo, para os primeitos indivíduos que colonizam um novo ambiente.
- 3. O hábitar pode ser considerado de CR baixo simplesmenre porque existem importantes fontes de mortalidade para os maiores indivíduos. Assim, conter a teprodução atual, o que faz levat a ramanhos corporais maiores, pode gerar uma baixa sobtevivência furura. Por exemplo, na Amazô-

nia, dererminadas aves predadotas preferem predat os maiores indivíduos de cettas espécies de peixes.

Podemos também construir uma classificação de hábirats para a prole recém-nascida. Novamente, há dois tipos contrastantes (Figura 4.25b), as-

uma classificação relacionada de habitats para profe receminascida

sumindo que, para uma determinada alocação reptoduriva, quanto maior o tamanho da prole, menos indivíduos são ptoduzidos.

- Hábirats que são "sensíveis ao ramanho da ptole", em que o valot reptodutivo desta aumenta significativamente com o tamanho (como referido anteriotmente, pela competição entre descendentes ou pot impottantes fontes de morralidade á qual indivíduos pequenos são mais vulneráveis). Um aumento no tamanho implica em um aumento significativo dos níveis do finness.
- 2. Hábitats "insensíveis ao tamanho da prole", em que o valor reptodutivo de um indivíduo da prole é pouco aferado pelo seu tamanho (como nos casos anteriores, por causa da mortalidade indiscriminada, dos tecursos superabundantes ou potque existem fontes de mortalidade às quais os indivíduos maiores são mais suscetíveis). Um aumento no tamanho não modifica os níveis do fitness.

Juntos, os dois pares contrastanres podem ser combinados em quarro tipos de hábitats (Figura 4.25c).

# 4.10 Época e alocação reprodutíva

# 4.10.1 Alocação reprodutiva

Se assumirmos que todas as possíveis opções para um organismo são do ripo convexa, enrão podemos perceber que hábitats

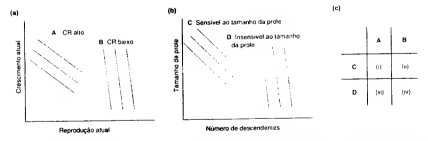


FIGURA 4.25 Classificação demográfica de hábitats. (a) Os hábitats de individuos já estabelecidos podem ser de dois tipos: (A) Com CR relativamente atto (os níveis de fitness indicam que o valor reprodutivo residuat se eleva com o aumento na taxa de crescimento, em decorrência do decréscimo da reprodução atuat) ou (B) Com CR telativamente baixo (os níveis de fitness refletem o nível de reprodução atuat), (b) Os hábitats da prole produzida recentemente podem ser de dois tipos: (C) relativamente sensivel ao tamanho corporat da prole ou (D) relativamente insensivel ao tamanho da prote. Prote de tamanho corporal maior acarreta a produção de menos indivíduos (para uma dada quantidade de energia requerida para a reprodução). Em (D), por exemplo, o fitness reflete o número de prole produzida, não o seu tamanho corporal. (c) Combinação dessas duas classificações, o que toma o hábitat de um organismo, em comparação com outros, de quatro tipos básicos, arbitrariamente referidos como (i) a (iv) na figura.

com CR baixo favoreceriam uma alocação reptodutiva mais alra, enquanto hábitars com CR alro favoreceriam uma alocação reprodutiva mais baixa (Figura 4.26a). Esse padrão pode set observado em très populações do vegeral denre-de-leão, Taraxacum officinale. As populações eram compostas por vários clones distintos que pertenciam a um dos quarro biótipos (A a D). Os hábitats das populações variaram desde botdas de trilhas (onde a mottalidade era indiscriminada - "CR mais baixo") aré pastagens antigas, estáveis (hábitar com o máximo de competição - "CR mais alto"); o terceito local apresentava características intermediátias entre os anteriotes. De acordo com o esperado, o biótipo que predominou nas trilhas (A) possuja a major alocação reprodutiva, enquanto o bióripo que ptedominou nas pastagens anrigas (D) apresentou a menot alocação reprodutiva (Figura 4.26b, c). Os ripos B e C apresenraram caractetísticas intermediárias quanto às ocupações de locais e alocações reprodurivas.

## 4.10.2 Idade da maturação sexual

Uma vez que hábitats com CR alto favoreceriam alocações reprodutivas baixas, a maturidade (inicio da teprodução sexual) setia telativamente rerardada, mas ocorreriam ramanhos corporais maiores (ao terardar a maturidade, um otganismo está apresentando uma alocação teprodutiva igual a zeto). Essas idéias são confirmadas por um esrudo com peixes gupies, Poecilia reticulata, uma pequena espécie existente em Trinidad (Tabela 4.6). Esse mesmo estudo também encontrou os padrões discuridos anteriormente quanto á alocação reprodutiva e à variação do tamanho da prole, discutido na Seção 4.11. Os guppies vivem em pequenos riachos, que podem ser divididos em dois ripos distintos. Em um deles, seu predador principal é um peixe ciclídeo, Crenicichla alta, que preda principalmente os guppies grandes, sexualmente maduros. Ein outro riacho, o predadot é um peixe anual, Rivulus hartii, que prefere ptedar os guppies pequenos, juvenis. Os locais onde ocotre C. alta são, porranto, de CR baixo e, como previsto, os guppies maturam relativamente mais cedo, em tamanhos menores. Eles também realizam uma alocação reproduriva maior (colunas á esquerda na Tabela 4.6) (Reznick, 1982). Alem disso, quando 200 guppies foram trocados de riachos com Calta para riachos com R. hartu, vivendo cerca de 11 anos (30 a 60 gerações), não somente os fenótipos se assemelhatam áqueles do local original, com CR alro (R. hartu), mas também ticou claro que essas diferenças evoluíram e foram herdadas, bem como observadas em condições de laboratório (colunas á direita na Tabela 4.6) (Reznick et al., 1990).

O conhecimento da idade á primeira maturação sexual, entretanto, requer que direcionemos nossa atenção para além da simples classificação

de hábitars. Por exemplo, a idade mais favorável e o tamanho na maruridade podem set entendidos como sendo govetnados por um *trade-off* entre sobrevivência juvenil (pré-maturidade)

e o valor reprodutivo na matutidade (vet uma tevisão em Stearns, 1992). Adiar a maruridade para ramanhos maiores aumenta o valor reprodutivo na matutidade, potém isto é alcancado a expensas do decrescimo da sobrevivência juvenil, uma vez que esta fase é prolongada quando a maturidade é postergada. Com esse tipo de trade-off em mente, podemos tentat responder, por exemplo, como a idade e o tamanho na maturidade podem diferit entre um ambiente "produtivo", com alimento abundante, e um ambiente "imptodutivo", em que os indivíduos são pobtemente nutridos. Se o aumento da disponibilidade de alimento aumenta a taxa de crescimento (isto é, o ramanho em uma certa idade) e a sobrevivência juvenil (isto é, a probabilidade de alcançar uma certa idade), o conjunto de opções no ambienre produtivo se estenderá além daquele no ambiente improdutivo, a despeiro da forma da curva do trade-off (Figura 4.27). Dessa forma, os organismos em ambientes mais produtivos maturariam mais cedo e em ramanhos maiores. Isso tem sido obsetvado em Drosophila melanogaster: as moscas que crescem a 27°C, com alimento abundante, em densidades moderadas, iniciam a reprodução com 11 dias de vida, pesando 1,0 mg, enquanto as moscas pouco nurridas, em densidades muito altas iniciam a reprodução com 15 dias ou mais, pesando 0,5 mg (Stearns, 1992). Observe que aqui estamos comparando as respostas imediatas dos indivíduos aos seus ambientes, em vez de comparat duas populações ou espécies completamente distintas. Retornaremos a essa questão na Seção 4.13.

#### 4.10.3 Semelparidade

Retornando à comparação de hábitats com CR alto e baixo, esrá claro que a semelparidade evoluiu mais provavelmente em hábitats com CR baixo (Figuta 4.28a). Isso está cotrobotado por um esrudo com duas espécies de Lobelia vivendo em Mount Kenya (Figura 4.28b). Tais espécies são plantas herbáceas de vida longa: vivem cerca de 40 a 60 anos até a maturação, na qual a semélpara L. telekii morre, enquanto a iterópara L. keniensis se reproduz somente a cada 7 a 14 anos. Young (1990) e Young e Augspurger (1991) demonstraram que, em locais mais secos, as probabilidades de sobrevivência dos adultos são menores, e os períodos entre os eventos reprodutivos. maiores, ou seja, hábitats com CR mais baixo. A semelparidade seria favorecida neste tipo de ambiente somente se as plantas semelparas também tivessem uma vantagem reprodutiva pelo desvio de mais recursos á reprodução e menos à sobrevivencia fututa. De fato, parece haver uma estreita correspondencia entre o limire geográfico (entre espécies semélparas e iteroparas) e o limite em que o balanço de vantagem oscila de uma estratégia reprodutiva para outra (Figura 4.28b).

Se não considerarmos que todas as possibilidades de fitnes podem ser de formato convexo, fica claro que se espera a evolução da semelparidade em organismos nos quais essas possibilidades são côncavas, ou seja, mesmo o aumento dos niveis de reprodução atual tem pouca influência na sobrevivência

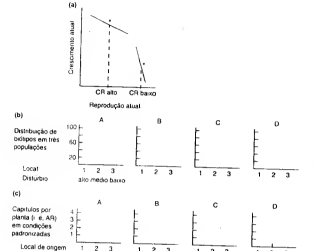


FIGURA 4.26 (a) Os conjuntos de opções e niveis de litriess (ver Figura 4.25) sugerem que hàbitats com CR atto tavorecenam alocações reprodutivas relativamente baixas (b) Distribuição de quatro biótipos (A a D) do vegetal dente-de-leão. Taraxacum officinade, entre três populações sujeitas a niveis de distribuis báixos, médios e.altos (ou seja, hábitats variando desde CR alto até CR baixo) (c) Alocações reprodutivas (ARs) dos biótipos diferentes de locais distintos de origem, mostrando que o biótipo A, que predomina no hábitat com CR retativamente baixo, tem uma AR relativamente alta e assim por diante ((b,c) segundo Solong e Simpson, 1974)

TABELA 4.6 Comparação de guppies (Poecilia reticulata) de locais com CR relativamente baixo e insensíveis ao tamanho da prole (predação por Crenicichla alta concentrada em individuos adultos e maiores) e de locais com CR relativamente alto e sensíveis ao tamanho da prole (predação por Rivulus hartii concentrada em individuos juvenis, pequenos). No primeiro caso, os peixes (masculinos e lemininos) maturam emaio cado e com menor tamanho, apresentando uma maior alocação reprodutiva (intervalos mais curtos entre um periodo reprodutivo e outro, naturais de esforço reprodutivo mais alta), produzindo uma prole mais numerosa e de menor tamanho. Isso é observado para populações controle não-manipulado (colunas da esquerda) e na comparação de uma poputação introduzida em local contendo R hartii com seu controle não-manipulado (colunas da direita) (segundo Reznick et al., 1982, 1990).

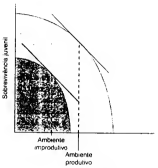
	Reznick (1982)			Rezn	1990)	
	Crenicichla		Rivulus	Controle (Crenicichla)		Introduzidos (Rivulus)
idade de machos na primeira maturação sexual (dias) Tamanho de machos na primeira maturação sexual (mg) idade de fémeas na primeira reprodução (dias) Tamanho de témeas na primeira reprodução (mg) Tamanho da prole 1 Tamanho da prole 2 Tamanho da prole 3 Peso da prole 1 (mg de peso seco) Peso da prole 2 Peso da prole 2 Peso da prole 3 Peso da prole 4 Peso da prole 5 Peso da prole 6 Peso da prole 6 Peso da prole 7 Peso da prole 9	51.8 87.7 71.5 218 5.2 10.9 16.1 0.84 0.95 1,03 22.8 25,1	P < 0.01 P < 0.01 P < 0.01 P < 0.01 P < 0.01 NS NS P < 0.01 P < 0.05 P < 0.01 NS	58.8 99.7 81.9 270 3.2 10,2 16 0.99 1.05 1.17 25	48.5 67.5 85.7 161.5 4.5 8.1 11.4 0.87 0.9 1.1 24.5 22	P < 0.01 P < 0.01 P < 0.05 P < 0.05 NS NS P < 0.1 P < 0.05 NS	58,2 76,1 92,3 185,6

NS = diferença não-significativa

futura (ver Figura 4.24). Essa é uma provável explicação para o fato de muitas espécies de salmão exibirem a semelparidade suicida. A reprodução de tais espécies demanda um esfotço tão grande e perigoso quando percorrem os rios contra a correnteza, desde o mar até as nascentes, que esses riscos estão associados com a reprodução e são independentes da magnitude da alocação reprodutiva dos individuos.

# Eld o the chamber of a chamber of the

De acordo com a classificação vista na Seção 4.9, a divisão de uma dada alocação reprodutiva entre a produção de uma ptole menos numerosa e de tamanho corporal maior é esperada em hábitars relativamente sensíveis ao tamanho da prole. A comprovação disso é observada nos experimentos com gupis



Vator reprodutivo na maturidade sexual

FIGURA 4.27 Idade e tamanho na maturidade sexual em ambientes produtivos e improdutivos. Quando o valor reprodutivo na maturidade é comparado com a sobrevivência juvenil, uma curva de trade-off nos limites encontrados para os ambientes produtivos vai além dos ambientes improdutivos, e é prevista uma maturidade mais precoce em tamanhos corporais maiores.

descritos anteriormente (ver Tabela 4.6): o ramanho da prole foi maiot onde a predação estava mais concentrada nos juvenis menores; e rambém pelos exemplos dados na Figura 4.23, em que o tamanho da prole também foi maior em hábitats

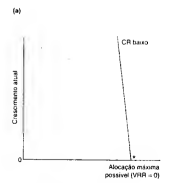
onde a competição foi getalmente mais intensa – vara-de-ouro (*Solidago*), nas pradatias (em oposição a hábitats mais temporátios de campos abandonados) e *Drosophila*, em pólen (em oposição a uma rica e imprevisível fonte de levedura).

# 4.11.1 O número da prole: tamanho da ninhada

O trade-off entre número e o fitnes da prole não pode ser visto de modo isolado. Em vez disso, se o combinatmos com o CR, podemos retornat aos ripos de histórias de vida e perguntar: como um tamanho parricular de prole ou semente produzida é favorecido?

Lack (1947b) demonstrou o trade-off entre número e firness da prole e propos que a seleção natural favore-

ceria não o ramanho maior, mas antes um ajuste, que contrabalançasse o número máximo produzido em relação a sua subseqüente sobrevivência. Isso passou a ser conhecido como o 'tamanho da prole de Lack" (Figura 4.29a). Grandes esforços têm sido realizados para testar a validade dessa proposta, em especial com aves e em menor extensão com insetos, com experimenros de adição ou remoção de descendentes, determinando qual tamanho da prole torna-se o mais produtivo, comparando com condições normais. Muitos destes estudos sugeriram que a proposta de Lack estava errada: o tamanho da prole mais comumente observado "naturalmenre" não é o mais produrivo. Os experimentos de aumento no ramanho da produrivo. Os experimentos de aumento no ramanho da pro-



Reprodução atual (alocação reprodutiva)

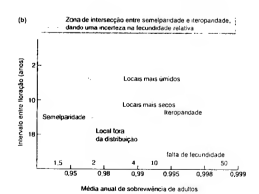


FIGURA 4.28 (a) Hábitats com CR relativamente baixo (níveis de fitness próximos à linha vertical) são mais comuns em situações de semelpandade (máxima alocação reprodutiva, nada a manter para situações futuras). VRR = valor reprodutivo residual. (b) Para Lobelia spp., em Mount Keriya, os hábitats apresentam CR mais baixo à medida que o intervalo entre as llorações aumenta (valores menores no eixo y) e a sobrevivência média nas idades iniciais adultas decresce. Uma vez que a espécie semélpara L. telekii apresenta cerca de quatro vezes mais o peso da semente do que a espécie iterópara L. keniensis, os hábitats podem ser prognosticados a favor da semelparidade (embaixo e à esquerda na ligura) ou da iteroparidade (acima e à dicreita na ligura), com uma zona de indeterminação entre os dois prognósticos. Três populações de L. keniensis, como previsto no modelo, apresentam características tanto para iteroparidade quanto indeterminadas quando são encontradas fora da sua zona habitual de distribuição (segundo Young, 1990; Stearns, 1992)

le, em particular, muitas vezes levam a aumentos apatentes na produtividade (Godfray, 1987; Lessells, 1991; Srearns, 1992). Não obstante, como é muitas vezes o caso, a proposta de Lack, mesmo incorreta em muitos detalhes, foi muito importante na direção do entendimento do tamanho da prole. Muitas razões são conhecidas para a falta de ajuste, e duas são particularmente importantes.

Primeiro, muitos estudos tem realizado uma avaliação inadequada do fimess dos indivíduos descendentes. Não é suficiente adicionar dois ovos a uma ninhada que normalmente possui quatro e observar que os seis indivíduos sejam chocados, emerjam do ovo, emplumem e saiam do ninho. Como sobreviverão ao proximo inverno? Quantos descendentes eles produzirão? Por exemplo, em um estudo de longa duração, com o chapim-real (Parus major), perto de Oxford, Reino Unido, enquanto ninhos "adicionais" foram imediatamente mais produtivos (10, 96) do que os ninhos-controle (8, 68), que foram mais produtivos do que os ninhos em situação de remoção (5, 68), o tecrutamento (isto é , a sobrevivência da prole até as idades adultas) foi maior nas ninhadas não-manipuladas (Figura 4.29b).

tiam do samagno de prote de Laté.

Segundo, talvez a falha mais importante na proposta de Lack é que ela não leva em consideração o CR. A

seleção natural favorecerá um padrão de ciclo de vida que apresentar o maior ganho no fitness. Uma ninhada grande e aparentemente produtiva pode produzir também um alto custo em termos de VRR. O tamanho da prole favorecido, então,

setá menor do que parece ser o mais produtivo em tempo curto (Figura 4.29c). Poucos estudos têm sido suficientemente detalhados para permitir que o CR seja levado em consideração na avaliação de um tamanho de prole ótimo. Em um estudo, femeas do toedor Clethrionomys glareolus foram tratadas com hormônios (gonadotropina), para induzi-las a aumentat a alocação reprodutiva (Oksanen et al., 2002). As fêmeas tratadas produziram mais filhotes, mas não houve diferenças significativas na sobrevivência desta prole em relação á produzida por femeas não-tratadas. Entretanto, as fêmeas tratadas também pagaram um custo alto pelo aumento de seus esforcos reprodutivos, mortalidade maior no período de amamentação, decréscimo no ganho de massa corporal e uma redução na prohabilidade de produzir uma ninhada subsequente. Outro estudo, realizado com o falcão europeu, será discutido a seguir (ver Seção 4.13).

# 4.12 Selecão r e K

Algumas das previsões discutidas nas seções anteriores podem ser reunidas em um esquema que tem sido particularmente influente na busca pelos padrões nas histórias de vida. Este é o conceito da seleção r e K, originalmente proposto por MacArthur e Wilson (1967; MacArthur, 1962) e elaborado por Pianka (1970) (ver também Boyce, 1984). A letra r refere-se á taxa intrínseca de aumento natural (vista anteriormente) e indica

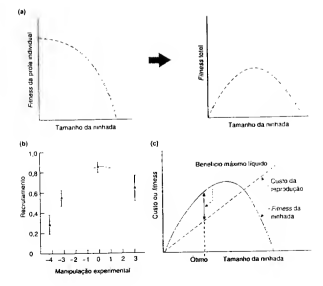


FIGURA 4.29 (a) "Tamanho da prole de Lack" Se o fitness de cada individuo pertencente a prole decresce à medida que o tamanho da prole total aumenta, então o fitness total de uma prole (produto do numero e fitness individual) deve ser maximizado em niveis intermediários de tamanho de prole ("Lack") (b) Número médio observado de juvenis recrutados por ninho (± erro-padrão), em relação às manipulações experimentais (adição ou remoção da prole) no chapimreal. A curva e a polinomial RECRUTAMEN-TO ~ MANIPULAÇÃO EXPERIMENTAL + (MANIPULAÇÃO EXPERIMENTAL)2 (segundo Pettifor et al., 2001) (c) Contudo, se houver também um certo CR, então o tamanho "otimo" da ninhada e aquele que oferece um maior fitness liquido, isto é, em que a distância entre a linha do custo e a curva do "beneficio" (para o total da ninhada) é maior (segundo Charnov e Krebs 1974)

que indivíduos r-estrategistas têm sido favorecidos pela sua capacidade de se reproduzir rapidamente (ou seja, tem um valot elevado de r). A letra K, ainda não apresentada, será discutida apropriadamente no próximo capitulo, sobre competição inrra-específica. Porém, por ora, é preciso indicar apenas que ela se refere ao tamanho ("capacidade de suporte") de uma população adensada, limitado pela competição. Assim, os indivíduos K-estrategistas tem sido favorecidos pela sua capacidade de fornecer uma contribuição significativa à população que se mantem próxima á capacidade de suporte. O conceito, pottanto, está baseado na existência de dois tipos contrastantes de hábitats: r-seletivos e K-seletivos. Ele se desenvolveu originalmente (MacArthur & Wilson, 1967) da comparação entre espécies que colonizam com rapidez ilhas relativamente "vazias" (espécies r) e espécies que conseguem se manter estiveis nessas ilhas após a chegada de muitos colonizadores (especies K) Depois, o conceito foi aplicado de maneira muito mais geral. Como todas as generalizações, essa dicotomia não passa de uma supersimplificação - a despeito de ter sido muito produtiva.

Uma população K-estrategista vive - 00A0 A em um habitat relativamente constante. Como consequência, é estabelecida uma população de tamanho adensado e mais ou menos constante. Há uma intensa competição entre os adultos, sendo o resultado desta competição um forte determinante de suas taxas de sobrevivência e fecundidade. Os jovens também precisam competir para sobreviver nesse ambiente adensado, e há poucas oportunidades para eles tornaremse estabelecidos como adultos reprodutivos. Em suma, a população vive em um hábitat que, por causa da competição intensa, é de CR alto e sensível ao tamanho da prole.

As características previstas dos indivíduos K-estrategistas são, portanto, tamanho corporal maior, reprodução tardia, iteroparidade (reprodução mais longa), alocação reprodutiva mais baixa e prole de tamanho maior (e, assim, menos numerosa). Os indivíduos investirão, em geral, em atributos que .tumentem a sobrevivência (em oposição á reprodução); porein, na prática, muitos deles terão vida mais curta (devido á intensa competição).

Em contraposição, uma popula-14/4555 ção r-estrategista vive em um habitat imprevisivel no tempo ou de curta duração. A população, assim, experimentara periodos favoraveis de rápido crescimento, livre de competição (p. ex., quando um local está sendo colonizado). Esses períodos, porém, são interrompidos por períodos desfavoráveis, com ineviravel mortalidade (p. ex., quando um local efêmero tem sido muito explorado ou mesmo quando desaparece). As taxas de mortalidade de adultos e de jovens são, por isso, altamente variáveis e imprevisíveis e, com frequencia, independentes da densidade da população, do tamanho ou da condição dos indivíduos envolvidos. Em resumo, o hábitat é de CR baixo e insensível ao tamanho da prole.

Portanto, as características previstas dos indivíduos r-estrategistas são tamanho corporal menor, maturidade ptecoce, certo grau de semelparidade, alocação reprodutiva maior e descendentes de tamanho menor (e, assim, em maior núme-

to). Os individuos investirão pouco na sobrevivência, mas a sobrevida efetiva variará consideravelmente, dependendo do ambiente (imprevisivel) no qual eles se encontrarem.

O esquema rIK é, assim, um caso especial de classificacão de habitats (Figura 4.25c). Observe que, primeiro, os hábirars dos adultos e da prole não necessitam estar relacionados conforme postula o esquema r/K e, segundo, que as caractetisticas de historia de vida associadas ao esquema podem surgir por várias outras razões, além do seu escopo (p. ex., predacão dos indivíduos menores em oposição á competição intensa entre os adultos).

# 4.12.1 Evidências do conceito #K

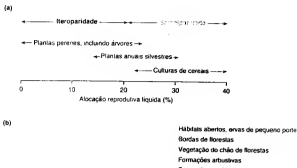
O conceito rlK pode certamente ser útil para descrever algumas das diferenças getais entre tixons. Por exemplo, entre plantas é possível descrever um número muito amplo de relações gerais (Figura 4.30). As árvores de uma floresta são bons exemplos de espécies K-seletivas, encontradas em ambientes relativamente constantes e previsiveis. A maioria das espécies exibe ciclo de vida longo, maturidade tardia, sementes grandes, alocação reprodutiva baixa, tamanho corporal grande e alta frequência de especies iteroparas. De maneira contrária, em habitats mais perturbados, abertos, r-seletivos, as plantas tenderão a mostrar catacterísticas mais r-estrategistas.

Há também muitos casos nos quais as populações de uma espécie ou de espécies relacionadas têm sido comparadas. e a correspondencia com o esquema r/K tem sido favorável. Por exemplo, isso é verdadeiro para um estudo com populações de Typha (raboa) (Tabela 4.7). Individuos de espécies meridionais, T. domingensis, e especies mais setentrionais, T. angustifolia, foram coletados no Texas e em Dakota do Norte. tespectivamente, e foram cultivados juntos, sob as mesmas condições. Alem disso, foram quantificados certos aspectos dos habitats, com longos e curtos periodos de crescimento. respectivamente. É possível observar, na Tabela 4.7, que a primeira espécie apresentou-se como K-estrategista, e a segunda, como r-estrategista. Também é claro que as espécies que estão presentes nesses hábitats se ajustam ao modelo ri K. Typha angustifolia (que possui uma curta esração de crescimento) amadurece mais cedo (característica 1), é menor (caracteristicas 2 e 3), faz uma alocação reprodutiva maior (características 3 e 6) e produz prole mais numerosa e com indivíduos de menor tamanho (caracteres 4 e 5), se comparada a T. domingensis (longo periodo de crescimento).

Ha, então, exemplos que se ajustam ao esquema iIK. Stearns (1977), entretanto, em uma revisão extensiva dos dados disponíveis até

pipopuesti eva de mulio - mas muo

então, verificou que, de 35 estudos analisados, 18 se ajustavam ao esquema e 17, não. Podemos considerar isto uma ctítica ao modelo, uma vez que esse resultado demonstra que o seu poder explicativo é limitado. Por outro lado, uma taxa de 50% de sucesso é até certo ponto surpreendente



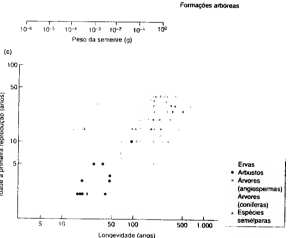


FIGURA 4.30 De maneira geral, as plantas exibem alguma conformidade com o esquema r/K. Por exemplo, árvores em habitats florestais retativamente K-seletivos (a) têm uma probabilidade relativamente alta de serem iteroparas e uma alocação reprodutiva retativamente pequena, (b) tèm sementes relativamente grandes. e (c) são relativamente longevas, iniciando mais tardiamente o processo reprodutivo (segundo Harper, 1977; seguindo Salisbury, 1942, Ogden, 1968; Harper e White, 1974).

dado o número de fatores adicionais já descritos (ou para serem descritos) que favorecem nosso entendimento dos padiões das histórias de vida. Portanto, é igualmente possivel considerar como satisfatório que uni simples conceito pode lijudar a entender uma grande multiplicidade de histórias de vida. Não se pode dizer, contudo, que o conceito r/K explica toda a história.

#### a Arabail II renduciós.

Uma história de vida não é uma propriedade fixa que um organismo exibe, sem levar em conta as condições ambientais prevalentes. Uma historia de vida observada é o resultado de forças evolutivas de longo prazo, mas também de resposras mais imediatas de um organismo ao ambiente no qual ele está

vivendo. Essa capacidade de um único genótipo de se expressar de diferentes modos dependendo do ambiente é conhecida como plasticidade fenotinica.

Uma das questões mais importantes que precisamos abordar em relação à plasticidade fenotipica é a extensão em que ela representa a resposta pela qual um organismo aloca recursos diferenremente em ambientes diversos, para maximizar seu fitness em cada ocasião. A alternativa seria que a resposra representa um grau de dano inevitável ou incontrolado ou interrupção do desenvolvimento pelo ambiente (Lessells, 1991). Observe, em especial, que, se a plasricidade fenorípica é governada pela seleção natural, então é valido buscar padrões ligando diferentes ambientes e as diferenres respostas dadas por um individuo, assim como procurar padrões ligando os hábitats com as histórias de vida de indivíduos geneticamente distintos.

TABELA 4.7 Características da historia de vida de duas espécies de Typha (taboa), juntamente com propriedades dos hábitats em que elas crescem, -c//x" refere-se à razão vanância:média, uma medida de variabilidade. As plantas se ajustam ao esquema #K (segundo McNaughton, 1975).

Caracteristicas do hábitat		Estação de crescimento		
	Variāveis	Curta	Longa	
Variabilidade climática	$s^2/\bar{x}$ de dias livres de gelo por ano	3.05	1.56	
Competição	Biomassa acima do solo (g/m <sup>-2</sup> )	404	1 336	
Recolonização anual	Mortalidade dos rizomas no inverno (%)	74	5	
Variação anual na densidade	s²/x de números de partes aereas por mº²	2,75	1,51	
Características da planta		T. angustifolia	T. domingensis	
Dias anteriores à floração		44	70	
Aliura média da folhagem (cm)		162	186	
Peso médio do geneta (g)		12,64	14,34	
Numero médio de frutos por geneta		41	8	
Peso m <del>é</del> dio dos frutos (g)		11,8	21,4	
Peso médio total dos frutos (g)		483	171	

Em alguns casos, ao menos, a conveniencia de uma resposta plastica parece clara. Pot exemplo, falcoes europeus (aves predadoras) na Holanda variam quanto à qualidade do seu rerritótio, ao tamanho da ninhada e ao periodo de postura (Daan et al., 1990). Essas diferenças parecem não ser geneticamente determinadas, mas são um exemplo de plasticidade fenotípica. Será que cada combinação de tamanho da ninhada e período de postura representa o ótimo no seu próprio território?

A combinação ótima, como de costume, é aquela com valor reprodutivo total mais alto - a reprodução atual mais o VRR parental. O valot da última ninhada claramente aumenta com o tamanho, e o valor de cada ovo produzido também varia com a data da postura. E o VRR? Este declina com o aumento do "esforço parental" (ou seja, o número de horas por dia que os pais dedicam à caça para alimentar os filhotes), o qual decresce com o aumento na "qualidade" do território: o numero de presas capturadas por hora. Dessa forma, o VRR é menor (i) com ninhadas maiores; (ii) em momentos menos produtivos no ano; (iii) em territórios de qualidade mais baiva. Com esse principio, o valor reprodutivo total de cada combinação entre tamanho e data de postura em cada território pode ser computado e a combinação ótima, prevista (Figura 4.31a).

Esses resultados (atuais e previstos) podem ser comparados entre territórios de diferenres qualidades (Figura 4.31b). A correspondência é muito grande. Cada individuo aparentemente está muito ptóximo do órimo, como resposta ao ambiente (território) no qual se encontra.

#### 4.14 Restrições filogenéticas e alométricas

As histórias de vida que a seleção natural favorece (e as que observamos) não são selecionadas de uma gama infinita de possihilidades, mas restritas à filogenia ou posição taxonómica que o organismo ocupa. Por exemplo, em toda a Ordem Procellariformes (albatrozes, petreis e outros), o tamanho da ninhada é de apenas um filhote e as aves estão "preparadas" morfologicamente para terem apenas um único filhote em cada estação reproduriva (Ashmole, 1971). Uma ave pode produzir uma ninhada maior, mas ela esta limitada, a menos que houvesse mudan-. . . . . ças concomitantes em rodos os processos do desenvolvimento do evento

reprodurivo. Os albatrozes, portanto,

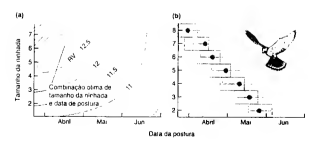


FIGURA 4.31 Plasticidade fenotipica na combinação do lamanho da ninhada e da data de postura no falcão europeu, Falco tinnunculus, na Holanda. (a) O esperado dentro dos territórios (com alta qualidade), com uma combinação ótima, é o major valor reprodutivo total (para o calculo, ver o texto) (b) Combinações previstas (retângulos) e observadas (pontos com desvios-padrão) para territórios que variam na qualidade desde alta (esquerda) até baixa (direita) (segundo Daan et al., 1990; Lessells, 1991)

são prisioneiros do seu passado evolurivo, como são todos os demais organismos. Suas histórias de vida podem evoluir somente para um número limirado de opções, e os organismos estão, por isso, confinados a uma gama limitada de hábirats.

Por causa dessas restrições "filogenéticas", as comparações entre as hisrórias de vida devem ser feitas com cautela. Os albatrozes, como grupo, podem ser comparados com ourros ripos de aves, quando se quer encontrar uma relação entre esse tipo de história de vida e o hábitat "rípico" no qual ele é encontrado. As histórias de vida e os ripos de hábitars de duas espécies de albarrozes podem ser razoavelmente comparados. Porém, a comparação dos albarrozes com outra espécie de ave muiro distante evolutivamente deve ser feita com muito cuidado, para distinguir as diferenças atribuíveis ao hábitat daquelas atribuíveis a restrições filogenéticas.

#### 4.14.1 Efeitos do tamanho e alometría

Um elemento importante da restrição filogenética é o ramanho corporal. Na Figura 4.32a, é apresentada a relação entre

tempo de maruridade e ramanho (em peso) de uma ampla gama de organismos, desde vírus aré baleias. Observe que determinados grupos estão "confinados" a certas faixas de ramanho. Por exemplo, os organismos unicelulares não podem exceder um cerro limite de ramanho por causa da sua dependência do princípio de difusão para a transferência de oxigênio da superfície da membrana para dentro da célula. Os insetos não podem exceder um dererminado tamanho por causa da dependência da respiração traqueal para a troca de gases do exterior para o interior do seu corpo. Os maniferos, por serem endorérmicos, podem apresentar um tamanho maior, uma vez que os de tamanho menor apresentam uma grande superfície corporal, dissipando mais rapidamenre o calor do que o animal poderia produzir, etc.

O segundo ponto a observar é que o tempo de maturação e o ramanho apresentam uma forte correlação positiva. De faro, como a Figura 4.32a-c ilustra, o tamanho corporal está forremente correlacionado com muiros dos componentes da hisrória de vida. Uma vez que o tamanho também está restrito á posição filogenética, esses outros componentes da hisrória de vida estrarão da mesma forma limitados.

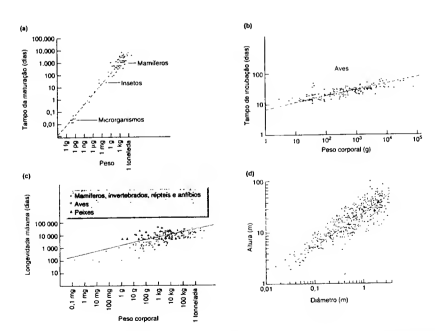


FIGURA 4.32 Relações alométricas, todas plotadas em escala logaritimica (a) Tempo de maturação em função do peso corporal para uma ampla gama de animais (b) Tempo de incubação em função do peso corporal materno em aves. (c) Longevidade máxima em função do peso corporal dos adultos para uma ampla gama de espécies animais (segundo Blueweis a 1. 1978) (d) Relação alometrica entre altura e diámetro do tronco (a 1.525 m do solo) para 576 individuos de diferentes espécies arbóreas americanas (segundo McMahon, 1973).

netinição de

Uma relação alométrica (ver Gould, 1966) ocorre quando uma propriedade física ou fisiológica de um or-

ganismo se altera em relação ao seu ramanho. Por exemplo, na Figura 4.33a, um aumento no tamanho (no exemplo, volume), entre espécies de salamandras, leva a um decréscimo na proporção do volume que é alocado para uma ninhada. Da mesma forma, na Figura 4.32b, um aumento no peso entre espécies de aves esrá associado com um decréscimo no tempo dedicado a chocar os ovos, por unidade de peso corporal. Tais relações alométricas podem ser ontogenéticas (mudanças ocorridas durante o desenvolvimento do organismo) ou filogenéticas (mudanças que são evidentes quando são comparados ráxons relacionados de diferentes tamanhos), sendo esra ultima a mais importante no estudo das histórias de vida (Figuras 4.32 e 4.33).

Por que ocorrem relações alométricas? Resumidamente, se organismos similares que diferem no ramanho conservas-sem uma similaridade geométrica (ou seja, se eles fossem isométricos), então, todas as áreas de superfícies aumentariam com o quadrado do comprimento, enquanto rodos os volumes e pesos aumentariam com o cubo deste. Um aumento no ramanho deveria então levar a decréscimos nas razões comprimento:área, comprimento:volume e, mais importante, área: volume. Quase todas as funções corporais dependem da eficiência de uma dessas razões (ou estão relacionadas a uma delas). Uma mudança no ramanho entre organismos isométricos levaria, portanto, a uma mudança na eficiência.

ിയക്കുന്നു 14 (1904) 101 (നോ രോഗകോ Por exemplo, a transferência de calor, água ou nutrientes, dentro de um organismo ou mesmo entre o organismo e seu ambiente, acourece ao longo

de uma superficie, que possui uma área. A quantidade de calor

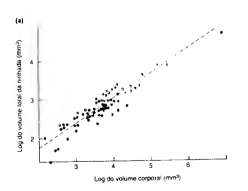
produzido ou água requerida, contudo, depende do volume do órgão ou organismo envolvido. Conseqüentemente, mudanças nas razões área:volume resulrantes de mudanças no tamanho levam a alterações na eficiência da transferência por unidade de volume. Assim, se a eficiência for mantida, isso deve ocorrer por alterações alométricas. As exatas inclinações alométricas variam de sistema para sistema e de ráxon para ráxon (para continuar a discussão, ver Gould, 1966; Schmidt-Nielsen, 1984; e, em um contexto mais ecológico, Peters, 1983). Qual é, então, o significado da alometria para o estudo das histórias de vida?

A abordagem usual ao estudo ecológico das histórias de vida tem sido comparar os parâmetros constituintes de duas ou mais populações (ou espécies ou grupos) e buscar entender as diferenças entre eles, à luz dos ambientes que ocupam. Devese deixar claro, conrudo, que os táxons podem rambém diferir devido à posição que ocupam em uma mesma relação alométrica, ou porque geralmente também estão sujeitos a restrições filogenéricas. É importante, por isso, desmembrar as diferencas "ecológicas" das alométricas e filogenéticas (ver Harvey e Pagel, 1991; Harvey, 1996; e rambém um resumo em Srearns, 1992), mas não porque aquelas são ditas "adaptativas" enquanto as demais não o são. De fato, temos visto, por exemplo, que as relações alométricas conseguem comparar (nivelar) os organismos de diferentes tamanhos aos seus respectivos ambientes. Essa é uma quesrão que aborda resposras evolutivas das espécies aos seus habitats, com suas restrições, conforme elas evoluem.

Essas idéias esrão ilustradas na Figura 4.33a, que mostra a relação alométrica entre volume da ninhada e volume do tamanho corporal para salamandras. A Figura 4.33b mostra a

cuntoktan lo Jajamanoras perigoso se as alomethas sau Ignoradas

mesma relação em linhas gerais; porém sobrepostas a ela estão



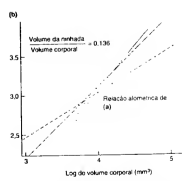


FIGURA 4.33 Relações alométricas entre volume total da ninhada e volume corporal de salamandras fémeas. (a) Relação global para 74 espécies, usando um valor médio por espécies (P < 0.01) (b) Relação dentro de uma população de *Ambystoma tigrinum* ( ) (P < 0.01) e dentro de uma de *A. opacum* (C) (P < 0.05). A relação alométrica de (a) é mostrada como uma linha tracejada: *A. opacum* se ajusta a eta; *A. tigrinum* não Contudo, ambas as espécies se ajustam a uma linha isometrica na qual o volume da ninhada corresponde a 13.6% do volume corporal (———) (segundo Kaplan e Salthe, 1979)

as relações alométricas dentro de duas pripulações de espécies diferentes de salamandras, Ambystoma tigrinum e A. opacum (Kaplan e Salthe, 1979). Se as médias para cada espécie são comparadas, sem referência à alometria geral, as espécies são vistas como tendo a mesma razão de volume da ninhada:volume corporal (0,136). Isso parece sugerir que as histórias de vida dessas especies não diferem e, portanto, não haveria nada "a explicar" - ou que qualquer sugestão a ser dada estaria errada. A. opacum se ajusta perfeiramente à relação geral para as salamandras. A. tigrinum, por outro lado, possui um volume de ninhada que é quase duas vezes maior do que deveria ser esperado pela relação. Dentro das limitações alométricas de ser uma salamandra, A. tigrinum está fazendo uma alocação reprodutiva muito maior do que A. opacum; seria razoável para um ecólogo observar os hábitats dessas especies e tentar entender o motivo disso.

Em outras palavras, é razoavel comparar táxons de um ponto de vista "ecológico", contanto que a relação alométrica envolvida, em niveis raxonômicos mais amplos, seja conhecida (Clutton-Brock e Harvey, 1979). São os desvios a essas relações que formam a base das comparações. Os problemas surgem, entretanto, quando as relações alométricas são desconhecidas (ou ignoradas). Sem a alometria geral fornecida na Figura 4.33a, as duas espécies seriam reconhecidas como similares, quando de fato são diferentes. De maneira oposta. duas outras espécies podem ser consideradas diferentes, quando de fato elas se ajustam a uma mesma relação alométrica. Esquecer as comparações quanto à alometria é claramente perigoso, porém, infelizmente, isso ocorre com frequencia. No geral, as comparações entre as histórias de vida têm sido realizadas para explicar as diferenças em termos de diferenças nos

hábitats. Como as seções anteriores mostraram, frequentemente essas tentativas têm sido exitosas. Porém, as que falharam e que não buscaram analisar as relações alométricas, falharam muito provavelmente por esta razão.

#### 4.14.2 Efeitos da filogenia

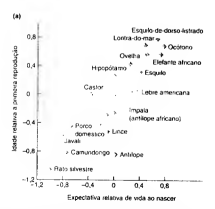
A abordagem usada com as salamandras, de comparar espécies (ou grupos) em termos de seus desvios de uma relação alométrica que as une, tem sido

utilizada com sucesso para várias taxocenoses. Pela remoção dos efeitos do tamanho, a abordagem busca o efeito da filogenia sem influência daquele. Por exemplo, a Figura 4.34 mostra, para varias espécies de mamíferos, que a idade "relativa" à primeira reprodução aumenta de acordo com o aumento da expectativa de vida "relativa" (ou seja, para um valor esperado de acordo com um ajuste alométrico). Isso mostra uma poderosa relação entre esses dois parâmetros da história de vida uma vez removidos os efeitos do tamanho, além de revelar

'a" 1000

similaridades entre espécies de diferentes tamanhos: elefantes e lontras do mar, roedores e javalis.

Uma impressão adicional da força da influência da filogenia pode ser obtida de análises como a que é mostrada na Tabela 4.8 (Read e Harvey, 1989). Uma analise de variancia hierárquica tem sido aplicada à variação de sete características de história de vida entre um grande número de espécies de mamíferos. Isso tem levado à determinação do percentual da variancia rotal atribuível a (i) diferenças entre espécies de um mesmo gênero; (ii) diferenças entre gêneros de uma mesma



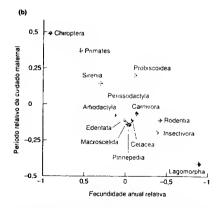


FIGURA 4.34 Após o efeito do tamanho ter sido removido, a idade à primeira reprodução aumenta com a expectativa de vida ao nascer, para 24 espécies de mamiferos. A questão "relativa" se refere ao desvio da relação alométrica que liga o caráter em questão ao tamanho do organismo (segundo Harvey e Zammuto, 1985).

TABELA 4.8 Quando análises de variáncia hierárquicas são realizadas em conjunto de dados muitos caracteres de histórias de vida de um grande número de espécies de mamíferos, o porcentual de variância é maior em niveis taxonômicos mais elevados (ordens dentro da classe) e menor em nivel mais baixo (especies dentro do gênero) (segundo Read e Harvey, 1989).

Carater	Espécies dentro de um mesmo gênero	Gêneros dentro de uma mesma familia	Familias dentro de uma mesma ordem	Ordens dentro da classe
Tempo de gestação	2,4	5,8	21,1	70 7
Idade de desmame	8,4	11,5	18.9	616
Idade à maturidade sexual	10,7	7,2	26.7	55.4
Intervalo entre periodo reprodutivo	6,6	13,5	16.1	63.8
Longevidade máxima	9,7	10,1	12,4	67,8
Peso ao nascer	2,9	5,5	26,6	64.9
Peso do adulto	2,9	7,5	21,0	68.5

ramília, etc. As espécies variam muito pouco dentro de um mesmo género; os géneros variam pouco dentro das famílias. A maioria da variância, para todas as características, é observada entre as ordens, usando a Classe Mammalia como um todo. Isso enfatiza que, com uma simples comparação entre duas espécies de ordens diferentes, estamos, em essência, comparando as ordens (com prováveis divergências evolutivas de alguns milhões de anos). Contudo, comparar as espécies de mesmo genero não é apenas analisar superficialmente o caso. Mesmo quando duas espécies são muito similares em suas hisrórias e hábitats, se uma possuir uma maior alocação reprodutiva e viver em um hábitar de CR mais baixo, isso nos possibilira construir um padrão que retina as duas.

Mais ainda, a forca destas relações nos níveis taxonômicos mais altos não significa abandonar o esforço de relacionar histórias de vida aos

modos de vida e hábitats, uma vez que estes também são restringidos pelo tamanho do organismo e por sua posição filogenética. Isso mostra que, em niveis taxonômicos mais elevados, os padrões que ligam os ambientes e as histórias de vida estão interligados pela seleção natural. Por exemplo, os insetos (pequeno tamanho, prole numerosa, alocação reprodutiva alta, semelparidade frequente) têm sido descritos como r-estrategistas, se comparados aos mamíferos (ramanho maior, prole menos numerosa, etc., relativamente K-estrategistas) Pianka, 1970). Tais diferenças poderiam ser rejeitadas, sendo não mais do que o produto de uma divergência evolutiva remora (Stearns, 1992). Porém, como temos ressaltado, o hábitat de uni organismo reflete suas próprias respostas ao seu ambiente. Portanto, um mamífero e um inseto que convivem juntos em um local certamente rêm experiências muito distintas quanto ao hábitat. Os mumíferos de major tamanho corporal, homeotérmicos, de vida longa, com comportamentos complexos, em geral se enconream em populações constantes em números, sujeitos a frequentes níveis de competição, sendo relativamente imunes a muitas catástrofes e incertezas ambientais. Os insetos - menores, pecilotérmicos, sem comportamentos complexos, de ciclo de vida mais curto são em geral oportunistas, experimentando mortalidades frequentes. Esses dois grupos de organismos são "prisioneiros" de seu passado evolutivo na interação com seus hábitats, assim como

nas variações das suas histórias de vida – o esquema r/K fornece um razoável (porém não perfeito) resumo desses padrões ligados a ambos os grupos.

A mesma questão está ilustrada de uma maneira mais quantitativa por uma aplicação do método de "remoção da influência da filogenia" \* (Harvey e Pagel, 1991) aos padrões de covariancia em 10 características das histórias de vida para os mamíferos (Stearns, 1983). Nos dados não-manipulados, o padrão a ser esperado sobre a influência da seleção rlK foi pronunciado: cerca de 68% da covariação. Essa influência foi reduzida para 42% quando o efeito do peso corporal foi removido, e foi reduzida ainda mais quando as características foram substituidas na análise por seus desvios, em relação ao valor médio, para as familias às quais as espècies pertenciam (33%) ou à sua ordem (32%). Primeiramente, essas análises reafirmam a importância do ramanho corporal e da filogenia, pois ambos tiveram muita influência na variação encontrada. Segundo, também é importante o fato de o padrão r/K ter continuado a existir, mesmo após os efeitos terem sido removidos. Porém, a forca do padrão em dados não-manipulados não pode ser simplesmente renegada como um artefato filogenético. É possível que as diferenças de hábitat, também estejam associadas ao tamanho corporal, tanto ao nível de espécie. quanto ao de família ou mesmo ordem.

É sem dúvida verdadeiro que o estudo da história de vida não pode esquecer as restrições filogenéticas e alométricas. Contudo, não seria proveitoso ver a filogenia como uma explicação alternariva ao hábitat, quando se busca entender os padrões das historias de vida. Ela coloca um cerro limite às possibilidades dos tipos de

tats permanece ainda como o desafio mais fundamental

### Sesumo

Os ecólogos tentam descrever e explicar a distribuição e a abundancia dos organismos, os processos que modificam o tamanho populacional - natalidade, mortalidade e os movimentos de dispersão (emigração e imigração) - e os modos pelos quais

história de vida e dos hábitats onde escas ocorrens. Porém, a es-

sencial tarefa ecológica de relacionar as histórias de vida aos hábi-

<sup>\*</sup> N. de T. Em estatistica, análise dos residuos.

estes processos demográficos são influenciados pelos fatores ambientais.

Nem todos os indivíduos são iguais, especialmente entre os modulares, em oposição aos organismos unitários. As formas de crescimento modular precisam ser descritas, assim como a natureza e importância ecológica da senescência e a integração fisiológica em organismos nodulares. A ecologia necessariamente envolve contagem dos indivíduos ou de seus módulos. Uma população é um grupo de indivíduos de uma especie, sendo que este conceito varia de estudo a estudo. É mais conveniente considerar a densidade do que o tamanho populacional. Os métodos de estimar o tamanho populacional ou a densidade são descritos brevemente.

Foi demonstrada uma vatiedade de padrões de ciclos de vida, incluindo a distinção entre espécies semélparas e iteróparas. Os métodos básicos de quantificação de tais padrões incluent tabelas de vida, curvas de sobrevivência e padrões de fecundidade. Para espécies anuais, podem ser construidas tabelas de vida de coorte, em que seus componentes são descritos. Um parâmetro que resume o padrão de fecundidade é a taxa reprodutiva líquida,  $R_0$ . As curvas de sobrevivência que derivam de uma tabela de vida podem ser classificadas em três tipos básicos. Contudo, uma vatiedade de características, incluindo banco de sementes, indica que hã muitas espécies que não são assim, ditas anuais.

Para individuos de momentos reprodutivos repetidos também é possível construir tabelas de vida de coorte; rabelas de vida estática são uma alternativa que deve ser utilizada com caurela.

Foi explicado como a taxa reprodutiva líquida,  $R_0$ , o tempo de getação e a taxa de aumento populacional estão interrelacionadas quando as gerações se sobrepõem, levando á taxa líquida reprodutiva, R, e á taxa intrinseca de aumento populacional  $r \ (\approx \ln R)$ . Foi explicado, igualmente, como tais parâ-

metros podem ser estimados pelas tabelas de vida, projetando a população futura por meio de matrizes, um método mais eficaz de se analisar a fecundidade e a sobrevivência quando há sobreposição de gerações.

Foram descritos três diferentes tipos de perguntas a respeito da evolução das histórias de vida que ocorrem com freqüência. Muitas das respostas a essas perguntas têm sido baseadas na idéia de otimização. Os componentes das histórias de vida e seu significado ecológico foram também descritos tamanho, taxa de desenvolvimento, semelparidade ou iteroparidade, número e tamanho da ninhada, e algumas medidas compostas – alocação teprodutiva e especialmente valor reprodutivo.

Os trade-offs são centrais para se entender a evolução da história de vida, embota sejam dificeis de se observar na natureza. Os trade-offs mais importantes são aqueles que revelam um aparente "custo da reprodução" (CR) em termos de decréscimo no valor reproducivo residual. Outro entre o número e o fitnes individual da prole.

Para orientar a questão se há padrões ligando tipos específicos de hisrórias de vida a tipos específicos de hibitats, são introduzidos os conceitos de conjuntos de opções e níveis de fittess, levando a uma classificação geral comparativa de hábitats. Então, revelou-se um padrão da alocação reprodutiva e do seu tempo de ocortência, otimizando o tamanho e o número da prole. O conceito de seleção r e K foi aptesentado, com suas limitações e evidências. Também foi explicado que os padrões na plasticidade fenotípica das histórias de vida podem igualmente ser governados pela seleção natural.

Finalmente, foram discutidos os efeitos das restrições filogenéticas e alométricas na evolução das histórias de vida – em especial o efeito do tamanho – concluindo-se que ainda permanece um desafio relacionar as histórias de vida com os hábitats no qual estas evoluem.

# Capítulo 5 Competição Intra-Específica



#### 5.1 Introdução

Os organismos crescem, se reproduzem e morrem (Capítulo 4). Eles são afetados pelas condições em que vivem (Capítulo 2) e pelos recursos que obtêm (Capítulo 3), porém nenhum organismo vive isolado. Todos eles, pelos menos em parte de suas vidas, são membros de uma população composta de indivíduos da sua própria espécie.

ma delinição de ompeticas Os indivíduos da mesma especie têm necessidades muito semelhantes pata sobreviver, crescer e se teproduzir, mas a demanda combinada que

eles têm por um recurso pode exceder a sua oferta imediata. Os indivíduos competem então pelo recurso, não sendo surpresa que pelo menos alguns ficam privados dele. Este capítulo trata da natureza de tal competição intta-específica, seus efeitos sobre os indivíduos competidores e sobre as suas populações. Iniciamos com uma definição de trabalho: "comperição é uma interação entre indivíduos, provocada por uma necessidade comum de um recurso e que leva à redução da sobrevivência, crescimento e/ou reprodução de pelo menos alguns dos indivíduos competidores envolvidos". Podemos agora examinar mais detidamente a competição.

Inicialmente, consideremos uma comunidade hipotética simples: uma população bem-sucedida de gatinhoros (todos da mesma espécie) se alimentando em um campo de ervas (também de uma só espécie). Para prover-se de energia e matéria necessárias ao crescimento e á reprodução, os gafanhotos comem ervas, mas para encontrá-las e consumi-las, eles precisam usar energia. Qualquer gafanhoto pode estar em um lugar do campo onde não haja ervas porque ourro gafanhoto já as comeu. O gafanhoto precisa então se deslocar e gastat mais energia, antes de conseguir alimentar-se. Quanto mais gafanhotos houver, mais freqüentemente isso ocorrerá. Um aumento no gasto de energia e um decréscimo na taxa de ingestão de alimento podem diminuir as chances de sobrevivência do gafanhoto e a quantidade de energia disponível para o desenvolvimento e a reprodução. A sobrevivência e a reprodu-

ção determinam a contribuição do gafanhoto para a geração seguinte. Portanto, quanto mais competidores intra-especificos por alimento um gafanhoto tiver, provavelmente sua contribuição será menor.

No que diz respeito à erva, uma plántula isolada em solo fértil pode ter uma chance grande de sobreviver até atingir a maturidade reproduriva. É ptovável que ela exiba um extenso crescimento modular e, como conseqüência, produza um grande númeto de sementes. No entanto, è provável uma plántula que esteja rodeada por vizinhas muito próximas (fazendo sombra com suas folhas e tetirando água e nutrientes do solo com suas taizes) não sobreviva e, caso o consiga, certamente formará poucos módulos e produzirá poucas sementes.

Podemos perceber imediatamente que o efeito final da competição sobre um indivíduo é uma redução da sua contribuição à geração seguinte, em comparação com o que aconteceria se não houvesse competidores. A competição intra-especifica leva a uma diminuição das taxas de incorporação de recursos por indivíduo e, assim, a uma diminuição das taxas de crescimento ou desenvolvimento indivídual, ou talvez a um decrescimo das quantidades de reservas armazenadas ou a um aumento dos riscos de predação. Isso, por sua vez, pode acarretar um decrescimo da sobrevivência e/ou da fecundidade, que juntas determinam o rendimento reprodutivo de um indivíduo.

### 5.1.1 Exploração e interferência

Em muitos casos, os individuos competidores não interagem diretamente uns com os outros. Em vez disso, eles respondem ao nível de um tecurso, que diminui devido a presença e atividade de outros indivíduos. Os gafanhotos mencionados são um exemplo. De maneira análoga, uma planta herbácea competidora é afetada adversamente pela presença de plantas vizinhas, pois a zona da qual ela extrai os recursos (luz, água, nutrientes) foi sobreposta pelas "zonas de esgotamento de recursos" das plantas vizinhas; isso torna mais difícil a extração daqueles recur-

sos. Em tais casos, a competição pode ser descrita como exploração, em que cada indivíduo é afetado pela quantidade de recurso que permanece após este ter sido explorado pelos demais. Portanto, a exploração só pode ocorter se o recurso em questão se encontra em quantidades limitadas.

Em muitos outros casos, a com-Mediarêncin. petição toma a forma de interferência.

Aqui, os individuos interagem diretamente uns com os outros, e um individuo de fato impedirá que outro explore os recursos dentro de uma porção do hábitat. Essa situação é observada, por exemplo, entre animais que defendem seus tetritórios (ver Seção 5.11) e entre animais sésseis e plantas que vivem em costões rochosos. A presença de uma craca sobte uma rocha impede que outra craca ocupe a mesma posição. mesmo que o alimento nesse local exceda as demandas de várias cracas. Em tais casos, o espaço pode ser considerado um recurso em quantidades limitadas. Outro tipo de competição de interferencia ocorre quando, por exemplo, dois cervos-vermelbos machos luram por acesso a um harem de fémeas. Qualquer um dos machos poderia prontamente acasalar com todas as femeas, mas eles não conseguem fize-lo porque os acasalamentos são limitados ao "proprietário" do harém.

Assim, a competição mediante interferência pode ocorrer por um recurso de valor real (p. ex., pelo espaço para uma craca sobre um costão rochoso). Nesse caso, a interferência é acompunhada por um certo grau de exploração ou por um recurso substituto (um território ou a posse de um harem), que e valioso somente porque permite o acesso a um recurso real (alimento ou femeas). Com a exploração, a intensidade de competição é muito ligada ao nivel de recursos presentes e necessários, mas com a interferencia, a inrensidade pode ser alta, mesmo quando o nível dos recursos reais não e limitante.

Na prática, muitos exemplos de competição incluem provavelmente elementos tanto de exploração quanto de interferência. Por exemplo, os adultos do besouro-das-cavernas (Neapheanops tellkampfi), em Great Onyx Cave, Kentucky, competem entre si, mas com nenhuma outra espécie, e têm so um tipo de alimento - os ovos de grilo, que eles obtêm fazendo escavações no chão arenoso da caverna. Por um lado, eles sofrem indiretamente os efeitos da exploração: os besouros reduzem a densidade do seu recurso (ovos de grilo) e têm uma fecundidade marcadamente menor, quando a disponibilidade do recurso é baixa (Figura 5.1a). Porém, eles sofrem diretamente os efeitos da interferência: em densidades mais altas, os besouros lutam mais, forrageiam menos, cavam covas mais superficiais e em menor quantidade. além de comerem menos ovos do que seria esperado com apenas o alimento como fatur limitante (Figura 5.1b).

#### 5.1.2 Competição unilateral

Independentemente de competirem por exploração ou interferência, os indivíduos de uma espécie possuem muitas características fundamentais em comum, usando recursos similares e reagindo às condições de maneira muito parecida. Entreranto, a competição intra-específica pode ser bastante unilareral: uma plântula precoce e robusta fara sombra a uma plântula tardia e attofiada, na praia, um briozoario de mais idade e mainr crescerá por cima de um mais jovem e menor. A Figura 5.2 apresenta um exemplo. A sobrevivência durante o inverno de crias do cervo-vermelho, na população com recursos limitados da ilha de Rhum, Escócia (ver Capítulo 4), declinou nitidamente à medida que a população se tornou mais adensada, mas aquelas com maior probabilidade de morrer eram as que nasceram menores. Portanto, o efeito final da competição

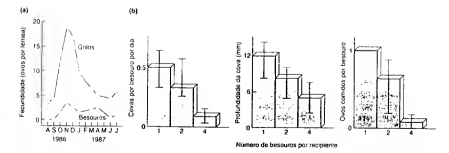


FIGURA 5.1 Competição intra específica entre besouros-das-cavernas (Neapheonops telikampfi). (a) Exploração A fecundidade dos besouros está significativamente correlacionada (r = 0.86) com a fecundidade dos grilos (por si so, uma boa medida da disponibilidade de ovos de grilo - o alimento dos besouros). Os proprios besouros reduzem a densidade de ovos de grilo. Em experimentos com 10 ovos de grilo, à medida que a densidade de besouros aumentava de 1 para 2 para 4, eles cavavam covas mais superficiais e em menor quantidade na busca do seu alimento, em ultima análise, comiam muito menos (P < 0.001, em cada caso), embora 10 ovos de grilo fossem suficientes para saciar a todos. As medias e os desvios-padrão são indicados em cada caso (segundo Griffith e Poulson, 1993).

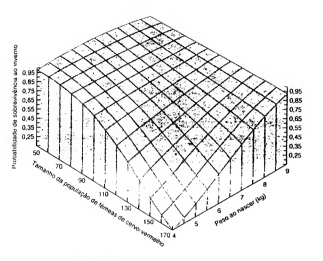


FIGURA 5.2 Os cervos-vermelhos menores, ao nascerem, têm menor probabilidade de sobreviver ao inverno quando, em intensidades mais altas, a sobrevivencia declina (segundo Clutton-Brock et al., 1987)

está longe de ser igual para todos os indivíduos. Os competidotes fracos contribuirão pouco para a próxima geração ou não contribuirão em absoluto. Os competidores fortes podem ter uma contribuição apenas infimamente aferada.

Por fim, observe que o possível efeiro da competição intra-especifica sobre qualquer indivíduo é maior quanto mais competidores houver. Por isso, diz-se que os efeiros da comperição intra-específica são dependentes da densidade. A seguir, examinaremos mais deralhadamente os efeitos da comperição intra-específica dependentes da densidade sobre a mortalidade, a natalidade e o crescimento

#### 5.2 Competição intra-específica e mortalidade e fecundidade dependentes da densidade

A Figura 5.3 mostra o padrão de mortalidade do besouro-dafarinha (Tribolium confusum), em coortes criadas com densidades diferentes. Um número conhecido de ovos foi colocado em tubos de vidro com 0,5 g de uma mistura de farinha de trigo e levedura, sendo registrados os individuos sobreviventes que se tornaram adultos em cada tubo. Os mesmos dados foram expressos de três modos, e em cada caso a curva resulrante foi dividida em très regiões. A Figura 5.3a descreve a relação entre a densidade e a taxa de mortalidade per capita literalmente, a taxa de mortalidade "por cabeca", isto é, a probabilidade de um individuo morrer ou a proporção dos que morreram entre os estágios de ovo e adulto. A Figura 5.3b descreve como mudou, com a densidade, o número de individuos mortos antes do estágio adulto, e a Figura 5.3c descreve a relação entre a densidade e o número de sobreviventes.

Ao longo da tegião 1 (densidade baixa), a taxa de mortalidade permaneceu constante à medida que aumentava a densidade (Figura 5.3a). Os números de indivíduos mortos e sobreviventes aumentaram (Figura 5.3b, c) (o que não é surpresa, pois o número "disponível" para morrer e sobreviver aumentou), mas a proporção dos indivíduos moribundos permanecia a mesma, o que explica as linhas retas na região 1 da Figura 5.3b, c. A mortalidade nessa região é independente da densidade. Os individuos morreram, mas a chance de um sobrevivente chegar à idade adulta não variou nessa densidade inicial. A julgar pot isso, não houve competição intra-especifica entre os besouros nessas densidades. Tais mortes independentes da densidade afetam a população, seja qual for a sua densidade, e representam a linha básica que toda mortalidade dependente da densidade deveria superar.

Na região 2, a taxa de mortalidade aumentou com a densidade (Figura 5.3a): houve uma mortalidade dependente da densidade. O número de mor-

autoprimiensa in le 3, 3017, 17.3

res continuou aumentando com a densidade, porém mais rapidamente do que na regián 1 (Figura 5.3b). O número de sobreviventes também continuou crescendo, mas com menor rapidez do que na região 1 (Figura 5.3c). Assim, nesta região, o aumento da densidade dos ovos continuou a levar a um aumento do número total de adultos sobreviventes. A taxa de morralidade cresceu, mas ela "subcompensou" os aumentos da densidade.

Na região 3, a competição inrra-especifica foi ainda mais intensa. A taxa de mortalidade crescente "sobrecompensou" qualquer aumen-

scbrecompensadora da densidade

to da densidade, isto é, nessa região, quanto mais ovos ha-

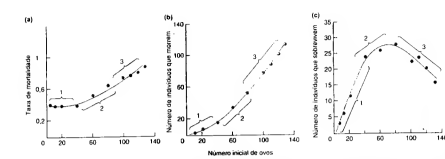


FIGURA 5.3 Mortalidade dependente da densidade no besouro-da-farinha (Tribolium confusum), e seu efeito sobre (a) a taxa de mortalidade. (b) o numero de indivíduos que morrem e (c) o número de indivíduos que sobrevivem. Na região 1, a mortalidade e independente da densidade. na região 2, ha uma mortalidade dependente da densidade do tipo subcompensador; na região 3, há uma mortalidade dependente da densidade do tipo sobrecompensador (segundo Bellows, 1981)

via, menos adultos sobtevivetam: um aumento do número inicial de ovos conduziu a um aumento proporcional ainda maior da taxa de mortalidade. Portanto, se as densidades fossem aumentadas, havetia tubos sem sobreviventes: os besoutos em desenvolvimento teriam comido todo o alimento disponivel, antes que qualquer um deles pudesse alcancar o estágio adulto.

urbandendia na دا ووبيره - Varamante chmodhadddia

A Figura 5.4 mostra uma situacão um pouco diferente. Ela ilustra a relação entre densidade e mortalidade de trutas jovens. Em densidades mais baixas, houve dependência

subcompensadora da densidade, mas em densidades mais altas, a mortalidade nunca sobrecompensou. De forma mais precisa, ela compensou com exatidão qualquer aumento da

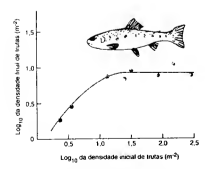


FIGURA 5.4 Efeito dependente da densidade exatamente compensador: o número de alevinos de truta sobreviventes é independente da densidade inicial em densidades mais altas (segundo Le Cren, 1973).

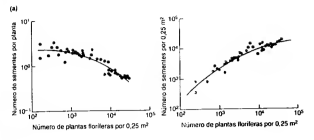
densidade: todo aumento do número de alevinos foi compensado por um aumento equivalente da taxa de mortalidade. Portanto, o número de sobreviventes se aproximou e se manteve em um nivel constante, independentemente da densidade inicial.

Os padrões de fecundidade dependente da densidade que resultam da competição intra-específica são, em cetto sentido, uma imagem-espelho

TURNED SHOW THE

daqueles obridos para a mottalidade (Figura 5.5). Entretanto, no caso da fertilidade, a taxa de mortalidade per capita cai à medida que a competição se intensifica. Quando as taxas estão baixas o bastante, a taxa de natalidade pode set independente da densidade (Figura 5.5a, densidades mais baixas). Porem, à medida que a densidade aumenta e os efeitos da competição intra-específica se tornam evidentes, a taxa de natalidade mostra inicialmente uma dependência subcompensadora da densidade (Figura 5.5a, densidades mais altas), e logo pode exibir uma dependência exatamente compensadora (Figura 5.5b. Figura 5.5c. densidades mais baixas) ou sobrecompensadora com relação à densidade (Figura 5 5c, densidades

Desse modo, para resumir, sem considerar as variacões em sobrecompensação ou subcompensação, o ponto essencial é simples: em densidades apropriadas, a competição intra-específica pode conduzir a mortalidade e/ou fecundidade dependente da densidade, o que indica que a taxa de mortalidade cresce e/ou a taxa de natalidade decresce à medida que a densidade aumeura. Portanto, sempte que há competição intra-específica; seu efeito, seja na sobrevivência, na fecundidade ou em uma combinação das duas, é dependente da densidade. No entanto, como mostraremos em outros capítulos, existem outros processos, além da competição intra-específica, que tanibém exetcem efeitos dependentes da densidade.



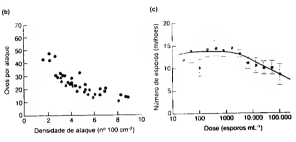


FIGURA 5.5 (a) A fecundidade (sementes por planta) de Vulpia fasciculata, uma espécie anual de dunas, é constante em densidades mais baixas (dependência da densidade, á escuerda) Entretanto, em densidades mais altas, a fecundidade declina, mas de lorma subcompensadora, de tal modo que o número total de sementes continua a crescer (a direita) (segundo Watkinson e Harper, 1978) (b) A fecundidade (ovos por ataque) no be souro-do-pinheiro (Dendroctonus frontalis). em East Texas, declina com a crescente densidade de ataque, de modo a compensar mais ou menos exatamente os aumentos de densidade: o número total de ovos produzidos foi cerca de 100 por 100 cm², independentemente da densidade de ataque sobre a amplitude observada (3 = 1992, • = 1993) (segundo Reeve et al. 1998). (c) Quando o crustáceo planctônico Daphnia magna foi infectado com números variáveis de esporos da bactéria Pasteuria ramosa, o número total de esporos produzidos por hospedeiro na próxima geração foi independente da densidade (exatamente compensadora), em densidades mais baixas, mas declinou com densidade crescente (sobrecompensação), em densidades mais altas. Os erros-padrão são mostrados (segundo Ebert et al., 2000).

#### 3.3 Densidade ou adensamento?

A inrensidade da competição intra-específica experimentada por um individuo não e verdadeiramente determinada pela densidade de toda a população. O efeito sobte um indivíduo é determinado mais pelo grau de adensamento ou inibição exercido por seus vizinhos imediatos.

Uma maneira de enfatizar esse aspecto è reconhecer que, na realidade, existem ao menos três significados diferentes de "densidade" (ver Lewontin e Levins, 1989, onde podem ser encontrados detalhes de cálculos e termos). Considere uma população de insetos, distribuída sobre uma população de planus das quais eles se alimentam. Esse é um exemplo típico de um fenômeno quase geral - uma população (de insetos, nesse caso) sendo distribuida em diferentes manchas de um recurso (as plantas). Em geral, a densidade seria calculada como o número de insetos (suponhamos 1.000) dividido pelo número de plantas (suponhamos 100), ou seja, 10 insetos por planta. Esse valor, que em geral chamaríamos apenas de "densidade", na realidade é a "densidade ponderada pelo recursn". Entretanto, ele proporcionaria uma medida precisa da intensidade de competição sofrida pelos insetos (o grau de adensamento) somente se existissem exatamente 10 insetos sobre cada planta e as plantas tívessem o mesmo tamanho.

Suponha, por outto Iado, que 10 plantas sustentam 91 insetos cada uma, e as restantes 90 apenas uni inseto. A densidade ponderada pelo tecutso continuaria sendo de 10 insetos por planta. Porém, a densidade média experimentada pelns

insetos seria 82,9 insetos pot planta. més significaciós Isto é, somam-se as densidades experimentadas pot cada um dos insetos

(91+91+91...+1+1) e se divide pelo número total de insetos. Esta é a "densidade pondetada pelo organismo", que claramente proporciona uma medida muito mais satisfatoria da intensidade de competição que provavelmente sofrem os insetos.

No entanto, permanece a outra questão da densidade média de insetos experimentada pelas plantas. Essa, que pode set refetida como "ptessão de explotação", resulta ser de 1.1 inseto pot planta, refletindo o fato de que a maioria das plantas sustenta apenas um inseto.

Qual é, então, a densidade do inseto? Evidentemente, isso depende da perspectiva pela qual a resposta é considerada – a do inseto ou a da planta -, mas qualquer que seja a visão, a prática babitual de calcular a densidade ponderada pelo recurso e denomina-la "densidade" parece muito suspeita. A diferença entre a densidade ponderada pelo recurso e a densidade ponderada pelo organismo é ilustrada na Tabela 5.1, para populações humanas de vários estados dos EUA (onde o "recurso" é simplesmente a átea de terra). As densidades ponderadas pelos organismos são muitn maiores (mas algo inuteis) do que as habituais densidades pondetadas pelos recutsos, pois a maioria das pessoas vive adensada em cidades (Lewontin e Levins, 1989).

As dificuldades em confiar na densidade para caractetizat a intensidade potencial de competição intra-especifica são especialmente intensas com os organismos sesseis e modulates, pois, sendo fixos, eles competem quase exclusi-

TABELA 5.1 Comparação das densidades ponderadas pelo recurso e pelo organismo, de cinco estados dos EUA, com base no censo de 1960, em que as "manchas de recursos" são os condados dentro de cada estado (segundo Lewontin e Levins, 1989)

Estado	Densidade ponderada pelo recurso (km²)	Densidade ponderada pelo organismo (km²)		
Colorado	44	6.252		
Missouri	159	6.525		
New York	896	48.714		
Utah	28	684		
Virginia	207	13.824		

vamente com seus vizinhos mais imediatos e, sendo modulares, a competição é dirigida principalmente aos módulos mais próximos de tais vizinhos. Assim, por exemplo, quando indivíduos de bétula prateada (Betula pendula), crescem em pequenos grupos, os lados das árvores que contatam com os vizinhos apresentam uma taxa de "natalidade" de gemas mais baixa e uma taxa de mortalidade mais alta (ver Seção 4.2). No entanto, nos lados das mesmas árvores sem

contato com vizinhos, a taxa de natalidade das gemas é mais alta, a taxa de mottalidade, mais baixa, os ramos tornam-se mais longos e a forma se aproxima a de uma árvore crescendo em espaço aberto (Figura 5.6). Os módulos distintos expetimentam intensidades diferentes de competição. de modo que destacar a densidade na qual um individuo está crescendo seria fora de propósito.

Pottanto, sejam móveis ou sesseis, os organismos diferentes enconttam ou softem com um número vatiável de competidores. A densidade, em especial a densidade ponderada pelo tecurso, é uma abstração

detaining on . expressão conveniente de adensamento

que se aplica à totalidade du população, mas que não deve ser aplicada a nenhum dos indivíduos que a constituem Entretanto, a densidade pode muitas vezes ser a maneira mais conveniente de expressar o grau de adensamento dos indivíduos - e esta e certamente a maneira habitual de ex-

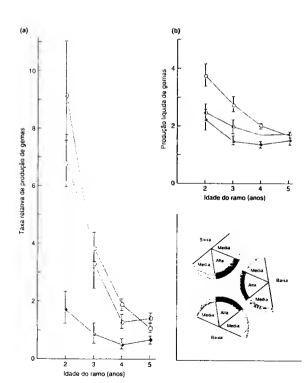


FIGURA 5.6 Produção relativa média de gemas (gemas novas por gema existente) de individuos de bétula prateada (Betula pendula) expressa (a) como produção bruta e (b) como produção líquida de gemas (nascimentos menos mortes), em diferentes zonas de interferências. As zonas estão assim simbolizadas. • = interferência alta. 4 = média, 1 = baixa. As barras representam os erros-padrão (segundo Jones e Harper, 1987).

#### 5.4 Competição intra-específica e regulação 5.4.1 Capacidades de suporte do tamanho populacional

Existem, portanto, padrões típicos quanto aos efeitos da comperição intra-específica na natalidade e na mortalidade (ver Figuras 5.3 a 5.5). Esses padrões generalizados estão tesumidos nas Figuras 5.7 e 5.8.

A Figura 5.7a-c reiteta o fato de que, a medida que a densidade aumenta, a taxa de natalidade per capita por fim diminui, e a taxa de mortalidade per capita por fim se eleva. Em consequência, deve haver uma densidade em que essas curvas se cruzam. Com densidades infetiotes a este valor, a taxa de natalidade supera a

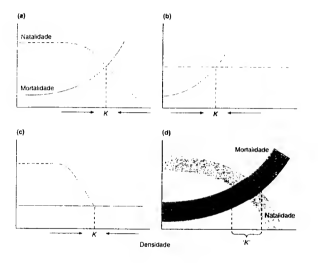


FIGURA 5.7 As taxas de natalidade e mor talidade dependentes da densidade levam a regulação do tamanho populacional. Quan do ambas as taxas dependem da densidade (a), ou quando apenas uma delas mostra comportamento de dependência (b. c), suas curvas se cruzam. A densidade em que essas curvas se cruzam é denominada cana cidade de suporte (K). Abaixo deste valor, a população aumenta, acima dele, a popula ção diminui; K è um equilibrio estavel. Estas figuras, entretanto, representam uma car catura da realidade. Uma situação mais próxima da realidade é aquela mostrada em (d) na qual, em relação à densidade, a taxa de mortalidade aumenta, e a de natalidade, diminui. Portanto, è possível que as duas taxas se equilibrem não só a uma densidade única, mas também a uma gama ampla de densidades, na direção da qual tendem a se mover as outras densidades

Tempo

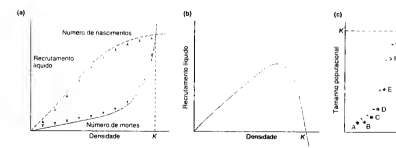


FIGURA 5.8 Alguns aspectos gerais da competição intra-especifica. (a) Efeitos dependentes da densidade sobre o número de mortos e o número de nascimentos em uma população, o recrutamento liquido é "nascimentos menos mortos". Portanto, como é mostrado em (b), o efeito dependente da densidade da competição intra específica sobre o recrutamento líquido é uma curva convexa ou em forma de "n". (c) População aumentando de tamanho sob a influencia das relações em (a) e (b). Cada seta representa a mudança no tamanho populacional durante um intervalo de tempo. A mudança (isto e, o recrutamento líquido) é pequena quando a densidade é baixa (isto é, quando os tamanhos populacionais são pequenos: de A a B. de B a C) e quando se acha próximo à capacidade de suporte (de I a J, de J a K) e é grande em densidades intermediarias (de E a F). O resultado é uma curva em forma de "S" ou padrão sigmoidal de aumento populacional, que se aproxima da capacidade de suporte

raxa de mortalidade, e a população aumenta de tamanho. Com densidades superiores ao ponto de interseção, a taxa de mortalidade é superior a de natalidade, e a população declina. Na densidade de interseção, as duas taxas são iguais e não há alteração líquida no tamanho da população. Portanto, esta densidade representa um equilíbrio estável, do qual todas as outras densidades renderão a se aproximar. Em outras palavras, ao atuar sobre as taxas de natalidade e mortalidade, a competição intra-específica pode regular as populações até uma densidade estável, em que a taxa de natalidade é igual à de mortalidade. Esta densidade é conhecida como capacidade de suporte da população e é habitualmente representada por K (Figura 5.7). Ela é denominada capacidade de suporte porque representa o tamanho da população que os recursos do ambiente podem exatamente mantet ("suportar"), sem uma tendencia de aumento ou redução.

. 7 25 La Fes en a corecem de nicamitades de suande simples

Entretanto, ainda que as populacões hipotéticas representadas pelos gráficos como os da Figura 5.7a-c possam ser caracterizadas por uma capacidade de suporte simples, isso não acontece

com uma verdadeira população natural. Existem flutuações ambientais imprevisíveis, os indivíduos são afetados por inúmeros fatores, um dos quais é a competição intra-específica; e os recursos não só afetam a densidade, mas também respondem a ela. Portanto, a situação é provavelmente mais próxima àquela representada na Figura 5.7d. A competição intra-específica não manrem as populações naturais em um nível previsível e imutável (a capacidade de suporte), mas ela pode atuar sobre uma gama muito ampla de densidades iniciais, levá-las a uma gama muito mais restrita de densidades finais e, por isso, tende a manter a densidade dentro de certos limites. Nesse sentido, em geral se diz que a comperição intra-específica é capaz de regular o tamanho das populações. A Figura 5.9, por exemplo, apresenta as flutuações intra e interanuais em populações da truta marrom (Salmo trutta) e do gafanhoto (Chorthippus brunneus). Nesses exemplos, não há capacidades de suporte simples, mas observam-se nítidas tendências para que a densidade "final" de cada ano ("número de individuos nos finais de verão", no primeiro caso; "adultos", no segundo caso) seia relativamente constante, apesar das grandes flutuacões da densidade dentro de cada ano e do óbvio potencial de crescimento de ambas as populações.

De fato, o conceito de uma população estabelecida em uma capacidade de suporte estável, mesmo em populações hipoteticas, só é relevante para situações em que a dependência da densidade não é fortemente sobrecompensadora. Onde existe sobrecompensação, podem resultar ciclos ou mesmo mudanças caóticas no tamanho da população. Mais tarde. voltaremos a esse ponto (ver Seção 5.8).

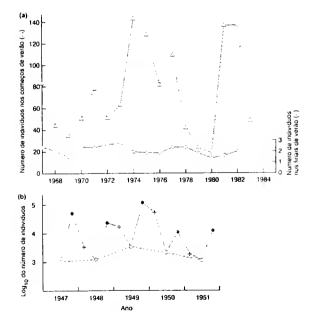


FIGURA 5.9 Regulação da população na prática (a) Truta marrom, Salmo trutta, em um riacho do Lake District, Inglaterra número de individuos nos começos de verão, incluindo os recem-saidos dos ovos. número de individuos nos finais de verão Observe a diferença nas escalas verticais (segundo Elliott, 1984). (b) O gafanhoto (Chorthippus brunneus), no sul da Inglaterra ■ = ovos; - = ninfas; © = adultos. Observe a escala logaritmica (segundo Richards e Waloff, 1954). Não existem capacidades de suporte conclusivas, mas as densidades "finais" de cada ano ("finais de verão" e "adultos") são relativamente constantes, apesar das grandes flutuações intra-anuais

#### 5.4.2 Curvas de recrutamento líquido

Uma visão geral alternativa de competição intra-específica é mostrada na Figura 5.8a, que trata mais de números do que de taxas. A diferença entre as duas curvas ("nascimentos menos mortes" ou "recrutamento líquido") é o número líquido de indivíduos adicionais esperados na população durante o estágio apropriado ou ao longo de um intervalo de tempo. Devido às formas das curvas de natalidade e mortalidade, o número líquido de indivíduos adicionais é pequeno nas densidades mais baixas, aumenta à medida que a densidade se eleva, declina novamente ao aproximar-se da capacidade de suporte e depois fica negativo (mais mortes do que nascimenros), quando a densidade inicial é superior a K (Figura 5.8b). Portanto, o recrutamento total para uma população é pequeno quando existem poucos indivíduos disponiveis para reprodução e também quando a competição intra-específica é intensa. Ele alcança um pico, isto é, a população aumenta mais rapidamente em tamanho em uma densidade intermediária.

a propide ra trutamento. me error ers Jades ar armed arres

A natureza exata da relação entte a taxa líquida de recrutamento de uma população e sua densidade varia com a biologia detalhada da espécie em questão (p. ex., a truta, os trevos, o arenque e as baleias da Figura 5.10a-d). Além dis-

so, uma vez que o recrutamento é afetado por múltiplos fatores, os dados raramente se prestam com exatidão a uma única curva. No entanto, em cada caso na Figura 5.10, é evidente uma curva em forma de domo (convexa). Isso reflete a natureza geral dos nascimentos e mortes dependentes da densidade, sempre que há competição intra-específica. Observe também que uma delas

(Figura 5.10b) é modular: ela descreve a relação entre o indice de área foliar (IAF) de uma população vegetal (a área foliar total por unidade de átea do solo) e a taxa de crescimento da população (nascimento modular menos morte modular). A taxa de crescimento é baixa quando existem poucas folhas, alcança o máximo para um IAF intermediario e diminui novamente com um IAF alto, quando há muito sobreamento mútuo e competição, podendo as folhas estarem consumindo mais na respiração do que contribuindo por meio da fotossíntese.

#### 5.4.3 Curvas de crescimento sigmoidal

As curvas do tipo mostrado na Figura 5.8a e b também podem ser usadas para sugerir o padrão pelo qual uma população poderia aumentar a partir de um tamanho inicial muito pequeno (p. ex., quando uma espécie coloniza uma área previamente desocupada). Isso é ilustrado na Figura 5.8c. Imagine uma população pequena, bem abaixo da capacidade de suporte do seu ambiente (ponto A). Uma vez que a população é pequena, durante um intervalo de tempo ela pouco aumenta de tamanho e apenas alcança o ponto B. No entanto, agora, por ser maior, ela aumenta de tamanho mais rapidamente durante o intervalo de tempo seguinte (até o ponto C) e ainda com mais tapidez dutante o próximo (até o ponto D). Esse processo continua até que a população supere o pico de sua curva de recrutamento líquido (Figura 5.8b). Depois disso. em cada intervalo de tempo, a população aumenta cada vez menos, até alcançar sua capacidade de suporte (K), e o aumento de tamanho cessa completamente. Por isso, pode-se esperar que a população siga uma curva em forma de S ou

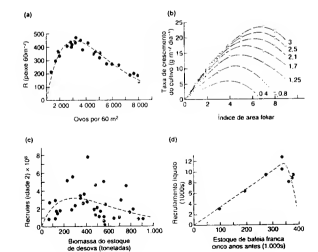


FIGURA 5.10 Algumas curvas de recrutamento liquido em forma de domo (a) Truta marrom (Salmo trutta) com seis meses de idade, em Black Brows Beck. Reino Unido, entre 1967 e 1989 (segundo Miers, 2001; sequindo Elliott, 1994) (b) Relação entre a taxa de crescimento do trevo subterrâneo (Tritolium subterraneum) e o indice de area foliar em diferentes intensidades de radiação (kJ cm<sup>-2</sup> dia<sup>-1</sup>) (segundo Black, 1963). (c) Aren que "blackwater" (Clupea harengus) do estuário do Tâmisa, entre 1962 e 1997 (segundo Fox, 2001). (d) Estimativas de estoques de baleias francas antárticas (segundo Al-

"sigmoidal", a medida que ela cresce, a partir de uma densidade baixa até sua capacidade de suporte. Isto é uma consequência da inflexão na sua curva de taxa de recrutamento, que, por sua vez, é uma consequência da competição intra-específica.

Naturalmente, a Figuta 5.8c, como o resto da Figura 5.8, é uma simplificação grosseira. Ela supõe que as mudanças no tamanho populacional são afetadas unicamente pela competição intra-específica. Todavia, em muitas situações naturais e experimentais, pode-se perceber algo parecido com um crescimento sigmoidal da população (Figura 5.11).

A competição intra-específica será óbvia em certos casos (como a competicão, devido ao crescimento excessivo, entre organismos sesseis sobre um costão rochoso), mas isso não ocorrerá com todas as populações examinadas. Os indivíduos são aferados por predadores, parasitos e presas, competidores de outras espécies, além das muitas facetas do seu ambiente físico e químico. Qualquer desses fatores pode superar ou obscurecer os efeitos da competição intra-específica; ou o efeito desses outros fatores em algum estágio pode reduzir, para todos os estávios posteriores, a densidade até valores bem abaixo da capacidade de suporte. Todavia, é provável que a competição intra-específica afete a maioria das populações, ao menos durante um estágio do seu ciclo de vida.

#### 5.5 Competição intra-específica e crescimento dependente da densidade

A competição intra-específica pode, então, exercer um efeito profundo no número de indivíduos de uma população; mas ela pode ter um efeito igualmente profundo nos próprios indivíduos. Em populações de organismos unitários, as taxas de crescimento e as taxas de desenvolvimento são muitas vezes influenciadas pela competição intra-específica, Isso leva necessariamente a efeitos dependentes da densidade sobre a composição de uma população. A Figura 5.12a, b, por exemplo, apresenta duas situações em que os indivíduos eram ripicamente menores em densidades mais altas. Muitas vezes, isso significa que, embora o tamanho numérico de uma população seja regulado apenas aproximadamente pela competição intra-específica, a biomassa total é regulada de maneira muito mais precisa. Esse fato está ilustrado também pelas lapas, na Figura 5.12b.

#### 5.5.1 Lei da produção final constante

Tais efeitos são particularmente acentuados ent organismos modulares. Por exemplo, quando a semeadura de sementes de cenoura (Daucus carrota), foi realizada em uma gama de densidades, a produção por sementeira na primeira colheita (29 dias) anmentou com a densidade (Figura 5.13). Entretanto. após 62 dias, e ainda mais após 76 e 90 dias, a produção não mais refletiu a densidade de semeadura. Mais exatamente, ela foi a mesma para uma ampla gama de densidades iniciais, em especial em densidades mais altas, onde a competição foi mais intensa. Esse padrão com frequência tem sido observado por ecólogos vegetais e é denominado "lei da produção final constante" (Kira et al., 1953). Os indivíduos sofrem reduções, dependentes da densidade, na sua taxa de crescimento e, portanto, no tamanho individual da planta, que tende a compensar com exatidão os aumentos da densidade (por consequência, a produção final constante). Isso sugere, naturalmente, que os recursos disponíveis para o crescimento vegetal são limitados, em especial em densidades altas, o que é demonstrado na Figura 5.13 pelas produções majores (constantes) em niveis mais altos.

A produção é a densidade (d) multiplicada pelo peso médio por planta ( $\tilde{w}$ ). Portanto, se a produção é constante ( $\epsilon$ ):

$$d\,\overline{w} = c \tag{5.1}$$

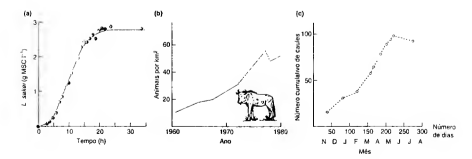
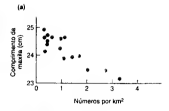


FIGURA 5.11 Exemplos reais de um aumento populacional em forma de S. (a) A bactéria Lactobacillus sakei (medida em gramas de "massa seca celular" - MSC - por litro) crescendo em meio de cultura (segundo Leroy e de Wuyst, 2001). (b) A população de gnus (Connochaetes taurinus), da região do Serengeli da Tanzánia e do Quênia, parece estabilizar-se após aumentar a partir de uma baixa densidade causada por uma peste bovina (segundo Sinclair e Norton-Griffiths, 1982; Deshmukh, 1986), (c) População da junçacea anual Juncus gerardi, em um ambiente de marisma na costa oeste da França (segundo Bouzille et al., 1997).



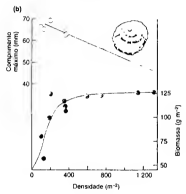


FIGURA 5.12 (a) O comprimento da maxila indica que a rena alcanca tamanhos maiores em densidades mais baixas (segundo Skogland 1983) (b) Em populações da lapa (Patella cochlear), o tamanho individual declina com a densidade, levando a uma regulação exata da biomassa da população (segundo Branch, 1975).

e assim:

$$\log d + \log \bar{w} = \log c \tag{5.2}$$

 $\log i \overline{v} = \log c - 1 \cdot \log d$ 

e. desse modo, um gráfico do logaritmo do peso médio em relação ao logaritmo da densidade teria uma inclinação de -1.

A Figura 5.14 apresenta os dados dos efeitos da densidade sobre o crescimento da gramínea Vulpia fasciculata; observe que a inclinação da curva para o final do experimento realmente se aproxima de um valor de -1. Nesse experimento, igual ao realizado com cenoura, o peso individual das plantas na primeira colheita só foi reduzido quando as densidades eram muito altas. Porém, a medida que se tornaram maiores, as plantas mostraram interferências mútuas em densidades sucessivamente mais baixas.

A constância da produção final é em grande parte o resultado do caráter modular das plantas. Isso ficou evidenciado quando o azevém perene (Lolium perenne) foi semeado a uma gama de densidades, (a densidade maior era 30 vezes superior à menor) (Figura 5.15). Após 180 dias, alguns genetas\* haviam morrido, mas a gama

producão constante e o carater modula:

de densidades finais de tillers (módulos) foi muito mais reduzida do que a de generas (indivíduos). As forças reguladoras da competição atuaram afetando amplamente o número de módulos por geneta, em vez de aferar o número de genetas propriamente.

#### 5.6 Quantificação da competição intra-específica

Toda população é única. Todavia, como já temos visto, a ação da competição intra-específica obedece a alguns padrões gerais. Nesta seção, avançaremos mais em tais generalizações. Será descrito um métodn. utilizando valores k (ver Capítulo 4), para resumir os efeitos da competição intra-específica sobre a mortalidade, a fecundidade e o crescimento. A mortalidade será abordada em primeiro lugar. O método será depois estendido para a fecundidade e o crescimento.

Um valor k foi definido pela Jisso Bos vietores y fórmula:

 $k = \log (\text{densidade inicial}) - \log (\text{densidade final}), (5.4)$ 

ou, de maneira equivalente:

$$k = \log (\text{densidade inicial/densidade final}).$$
 (5.5)

Para os propósitos presentes, a "densidade inicial" pode ser simbolizada por B, significando o "número de indivíduos antes da ação da competição intra-específica", e a "densidade final" pode ser simbolizada por A, significando o "número de indivíduos depois da ação da competição intra-específica". Assim:

$$k = \ln g \ (B/A). \tag{5.6}$$

Observe que k aumenta a medida que aumenta a taxa de mor-

Alguns exemplos dos efeitos da retinis-nfacties ur 31.13.8030.31 competição intra-específica sobre a mord : 0005 06. N ralidade săn mostrados na Figura 5.16,

em que k é plotado em relação ao log B. Em vários casos, k é constante em densidades mais baixas. Isso é uma indicação da independência em relação á densidade: a proporção de sobreviventes não está correlacionada com a densidade inicial. Em densidades mais altas, k aumenta com a densidade inicial; isso indica dependência em relação à densidade. Porém, é mais importante reconhecer que a maneira como k varia com o logaritmo da densidade indica a natureza precisa da dependência em relação à den-

N. de T. Em vegetais com crescimento por propagação vegerariva, como gramineas estoloniferas, por exemplo, o conjunto (a planta interra, incluindo os estolocs) é um geneta; cada módulo (caule ereto e suas folhas) è um tiller, cada tiller e suas raizes constituem um ramera

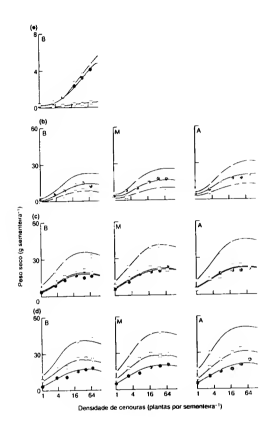


FIGURA 5.13 Relação entre produção por sementeira e densidade de semeadura da cenoura (*Dacuso sarrola*) em quatro colheitas ([a] 29 dias após a semeadura. [b] 62 dias. [c] 76 dias e [d] 90 dias) e em três niveis de nutrientes (baixo. médio e alto. B. M e A), aplicados semanalmente às sementeiras após a primeira colheita. Os pontos são as médias de três réplicas, com exceção da densidade mais baixa (9) e da primeira colheita (9). ☐ = peso da ratz; ● = peso da parte aérea, : = peso total As curvas foram ajustadas em linha com as relações teoricas de produção densidade, cujos detalhes não são importantes neste contexto (segundo Li *et al.*, 1996).

sidade. A Figura 5.16a, b, por exemplo, descreve situações em que existe subcompensação e conspensação exata em densidades mais altas, respectivamente. A compensação exata na Figura 5.16b e indicada pela inclinação da curva (indicada por b) tomando um valor constante de 1 (a inclinação matemática permite observa que isso resulta do fato de que, com compensação exata, A é constante). A subcompensação que precedeu esta compensação exata em densidades mais baixas, e que é observada na Figura 5.16a mesmo em densidades mais altas, é indicada pelo fato de que b è menor do que 1.

A compensação exata (b = 1) com freqüência é referida como competição de torneio pura, porque há um número constante de vencedores (sobreviventes) no processo competitivo. O termo foi proposto por Nicholson (1954), em contraposição ao que ele chamou de competição desorganizada pura. A competição desorganizada pura é a forma mais extrema de

dependência sobrecompensadora em relação à densidade, em que todos os indivíduos competidores são tão adversamente afetados que nenhum de-

les sobrevive, isro é, A = 0. Isso seria indicado na Figura 5.16 por um valor b de infinito (uma linha vertical), e a Figura 5.16c é um exemplo desse caso. Todavia, são muito comuns os exemplos em que a competição se assemelha ao tipo desorganizado, ou seja, há uma sobrecompensação considerável, mas não total (b-1). Isso é mostrado, por exemplo, na Figura 5.16d.

Portanto, a representação de *k* em função do log *B* é um modo informativo de ilustrar os efeitos da competição intra-especifica sobre a mortalidade. As variações na inclinação da curva (*b*) dão uma clara indicação da maneira em que a dependência em relação à densidade varia com a densidade. O método pode também ser estendido à fecundidade e ao crescimento.

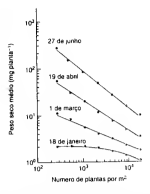


FIGURA 5.14 "Produção final constante" de plantas, ilustrada por uma inna de mclinação -1, quando o logaritmo do peso médio é plotado em relação ao logaritmo da densidade, para Vulpra fasciculata, uma espécie de graminea anual de dunas. Em 18 de janeiro, especialmente em densidades baixas, o crescimento e, portanto, o peso seco médio eram quase independentes da densidade. Porém, em 27 de junho, as reduções do crescimento dependentes da densidade compensaram com exatidão as variações da densidade, levando a uma produção constante (segundo Watkinson, 1984).

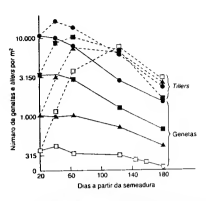


FIGURA 5.15 A competição intra-especifica em plantas com frequência regula o número de módulos. Quando populações de azevem (Lo-lium perenne) foram semeadas em diferentes densidades, a gama de densidades finais dos tillers (isto é, módulos) for muito mais reduzida do que a dos genetas (segundo Kays e Harper. 1974).

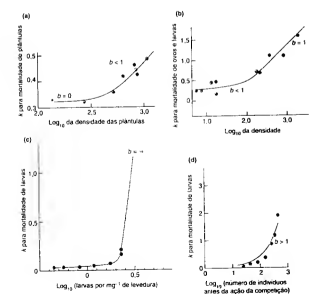


FIGURA 5.16 Emprego de valores k para descrever os padrões de mortalidade dependente da densidade. (a) Mortalidade de ptântulas de Androsace septentrionalis, uma espécie anual de dunas, na Potônia (segundo Symonides, 1979) (b) Mortalidade de ovos e competição larval na mariposa-da-amendoeira (Ephestia cautella) (segundo Benson, 1973a). (c) Competição larval na mosca-da-fruta (Drosophila melanogaster) (segundo Bakker, 1969) (Mortalidade larval na mariposa (Plotia interpunctella) (segundo Symman, 1949)

Para a fecundidade, é necessátio pensar em B como o "número total de descendentes que teria sido produzido, se não houvesse competição intra-específica", isto é, o número de descendentes produzidos por cada indivíduo reprodutor em um ambiente sem competição. A é, portanto, o número toral de descendentes de fato produzidos. (Na prática, B é em geral estimado a partir da população que experimenta a menor competição — não necessariamente de uma população sem competição.) Para o crescimento, B deve ser considerado como a biomassa total, ou o número total de módulos, que teria sido produzido, caso todos os indivíduos crescessem como se estivessem em uma situação livre de competição. A é, portanto, a biomassa total ou o número total de módulos realmente produzidos.

A Figura 5.17 fornece exemplos em que os valores k são utilizados para descrever os efeitos da competição intra-especifica sobre a fecundidade e o crescimento. Os padrões são essencialmente similares aos da Figura 5.16. Eles ficam situados em algum lugar do continuum que se estende entre a independência em relação à densidade e a competição desorganizada pura, e a sua posição nesse continuum é imediatamente aparente. Utilizando os valores k, todos os exemplos de competição intra-especifica podem ser quantificados nos mesmos termos. No entanto, para a fecundidade e o crescimento, os termos "desorganizado" e, em especial, "de torneio" são menos apropriados É preferível simplesmente falat em compensação exata, sobrecompensação e subcompensação.

#### 5.7 Modelos matemáticos: introdução

O desejo de formular regras gerais em ecologia com freqüência encontra sua expressão na construção de modelos mate-

máricos ou gráficos. Pode parecer surpreendente que interessados no mundo vivo natural despendam tempo para reconstruí-lo em uma forma matemática artificial, mas existem várias boas razões para proceder assim. A primeira é que os modelos podem cristalizar, ou pelo menos agrupar em poucos parâmetros, as propriedades comuns importantes de uma riqueza de exemplos distintos. Isso apenas facilita aos ecólogos a tarefa de pensar sobre o problema ou processo em consideração, obrigando a tentar extrair o essencial dos sistemas complexos. Dessa forma, um modelo pode ptoporcionar uma "linguagem comum" em que é possível expressar cada exemplo único; e se todos eles podem ser expressos em uma linguagem comum, ficarão mais aparentes as propriedades relativas de uns com outros e talvez com algum padrão ideal.

Essas idéias são, talvez, mais familiares em outros contextos. Newton nunca utilizou um corpo totalmente desprovido de atrito, e Boyle nunca viu um gás ideal – exceto em sua imaginação –, mas as Leis da Dinâmica de Newton e a Lei de Boyle têm sido de imensurável valor para nos durante séculos.

Talvez mais importante, no entanto, seja a possibilidade de os modelos esclarecerem o mundo real que eles simulam. Como veremos, os modelos podem exibir propriedades previamente desconhecidas de sistema a ser modelado. Mais comumente, os modelos permitem evidenciar como o comportamento de uma população, por exemplo, depende das propriedades dos individuos que a constituem. Ou seja, os modelos nos permitem observar as prováveis conseqüências das premissas que escolhemos—"No caso em que apenas os individuos jovens vingaram, o que aconreceria com a dinâmica de suas populações?"— e assim por diante. Os modelos podem fazer isso porque os métodos matemáticos estão delineados precisamente para permitir que um conjunto de premissas seja acompanhado até as suas conclusões natemáticos estão delineados precisamente para permitir que um conjunto de premissas seja acompanhado até as suas conclusões natematicos estão delineados precisamente para permitir que um conjunto de premissas seja acompanhado até as suas conclusões natematicos estão delineados precisamente para permitir que um conjunto de premissas seja acompanhado até as suas conclusões natematicos estão delineados precisamente para permitir que um conjunto de premissas seja acompanhado até as suas conclusões natematicos estão delineados precisamente para permitir que um conjunto de premissas seja acompanhado até as suas conclusões natematicos estas delineados precisamente para permitir que um conjunto de premissas seja acompanhado até as suas conclusões natematicos estas delineados precisamente para permitir que um conjunto de premissas seja acompanhado até as suas conclusões natematicos estas delineados precisamente para permitir que um conjunto de premissas seja acompanhado até as suas conclusões natematicos estas delineados precisamente para permitir que um conjunto de premissas seja acompanhado até as suas conclusões natematicos estas delineados precisamente para permitir que um conjunto de premissas estas delineados precisamente para permitir que um conjunto de

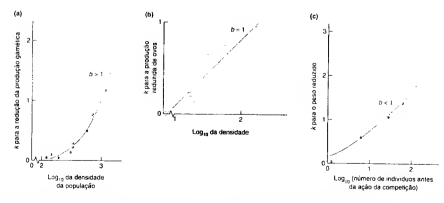


FIGURA 5.17 Utilização de valores k para descrever as reduções da fecundidade e crescimento dependentes da densidade. (a) Fecundidade na lapa (*Patella cochlear*), na África do Sul (segundo Branch, 1973). (b) Fecundidade na mosca-da-raiz-da-couve (*Eriosichia brassicae*) (segundo Benson, 1973b) (c) Crescimento na bolsa-de-pastor (*Capsella bursa-pastons*) (segundo Paimblad, 1968).

turais. Como conseqüência, os modelos freqüentemente sugerem quais os experimentos ou as observações seriam mais vantajosos de serem realizados – "Uma vez que as taxas de migração dos individuos jovens parecem ser tão importantes, elas deveriam ser medidas em cada uma de nossas populações estudadas".

As mesmas razões para a construção de modelos são também critérios pelos quais eles deveriam ser julgados. Na verdade, um modelo só è útil (isto é, só vale a pena construí-lo) se ele desempenha uma ou mais dessas funções. Naturalmente, pata desempenhá-las, um modelo deve descrever de maneira adequada as situações reais e os conjuntos de dados reais, e essa "capacidade de descrição" ou "capacidade de simulação" è por si só um outro critério que possibilita julgar um modelo. Entretanto, a palavra crucial é a "adequação". A única descrição perfeita do mundo real é o próprio mundo real. Um modelo é uma descrição adequada, em última análise, desde que desempenhe uma função útil.

No presente caso, descreveremos alguns modelos simples de competição intra-específica. Eles serão construídos tomando um ponto de partida muito elementar e, após, se examinarão as suas propriedades (isto é, sua capacidade de satisfazer os critérios descritos). Inicialmente, será construído um modelo para uma população com estações de reprodução discretas (descontínuas).

#### 5.8 Um modelo com estações de reprodução discretas

#### 5.8.1 Equações básicas

Na Seção 4.7, desenvolvemos um modelo simples para espécies com estações de reprodução discretas, em que o tamanho populacional no tempo t,  $N_\rho$ , variou sob a influência de uma taxa de reprodução líquida fundamental, R. Esse modelo pode sei resumido em duas equações:

$$N_{t+1} = N_t R ag{5.7}$$

c:

$$N_{i} = N_{ij}R^{i}. ag{5.}$$

O modelo, no entanto, descreve uma população em que não há competição. R e constante e, se R > 1, a popu-

lação continuará a crescer em tamanho indefinidamente ("crescimento exponencial", mostrado na Figura 5.18). Portanto, o primeiro passo consiste em modificar as equações, submetendo a tasa de reprodução liquida à ação da competição intra-específica. Isto è realizado na Figura 5.19, que apresenta três componentes.

No ponto A, o tamanho populacional é muito pequeno (N, é virtualmente zero). A competição é, portanto, desprezível, e a taxa de reprodução liquida real fica definida adequadamente por uma R não-modificada. Assim, a Equação 5.7 ainda é apropriada, ou, rearranjando-a de outra maneira:

$$N_i/N_{i+1} = 1/R$$
 (5.9)

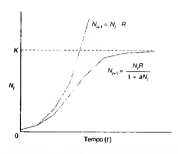


FIGURA 5.18 Modelos matemáticos de aumento populacional com o tempo, em populações com gerações discretas; aumento exponencial (á esquerda) e aumento sigmoidal (á direita).

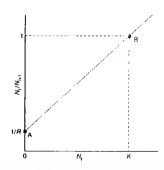


FIGURA 5.19 O modelo mais simples, em linha reta, no qual o inverso do crescimento da geração  $(N_i/N_{i-1})$  pode aumentar com a densi dade  $(N_i)$  Para mais explicações, ver o texto.

No ponto B, ao contrário, o tamanho populacional  $(N_i)$  é muito maior e não há um grau significativo de competição intra-específica. Nesse pouro, a taxa de reprodução líquida foi tão modificada pela competição que a população não pode tazer mais do que substituir a si mesma em cada geração, pois os "nascimentos" se igualam às "mortes". Em outras palavras.  $N_{r,1}$  é igual a  $N_r$  e  $N_i/N_{r,1}$  é igual a 1. O tamanho populacional em que isto ocorre é, por definição, a capacidade de suporte, K (ver Figura 5.7).

O terceiro componente da Figura 5.19 é a linha reta que une o ponto A ao ponto B e se estende além deste último. Ela descreve a modificação pro-

gressiva da taxa de reprodução líquida real à medida que aumenta o tamanho populacional, mas seu caráter linear é apenas uma premissa adotada por conveniência, uma vez que todas as linhas retas têm a forma simples: y = (inclinação) x + (interseção). Na Figura 5.19, N,/N, é medido no eixo y, N, uma população hipotética crescendo em tamanho ao longo

(interseção). Na rigura 3.17,  $iv_1 iv_{r+1}$  e interior in etab f,  $iv_{r+1}$  no eixo x, a interseção é 1/R, e a inclinação, com base no segmento entre os pontos A e B, é (1 - 1/R)/K. Portanto:

$$\frac{N_r}{N_{r+1}} = \frac{1 - \frac{1}{R}}{K} \cdot N_r + \frac{1}{R} \,, \tag{5.10}$$

ou, reatranjando:

$$N_{z=1} = \frac{N_z R}{1 + \frac{(R-1)N_z}{K}}.$$
 (5.11)

especifica competicăci intraPara uma maior simplicidade. (R-1)/K pode set indicado por a, resultando:

$$N_{s+1} = \frac{N_s R}{(1 + aN_s)}. (5.12)$$

Este é um modelo de aumento populacional limitado pela competição intta-específica. Sua esséncia baseia-se no faro de que R, irrealisticamente constante na Equação 5.7, foi substituída pot uma taxa de reprodução líquida teal, RI(1 + aIV), que decresce á medida que o tamanho populacional (N) aumenta.

quea: Jerm primetro – a ou K? Como muiros outros, nós derivamos a Equação 5.12 como se o comportamento de uma população estivesse determinado conjuntamente por Re K

(a taxa de aumento per capita e a capacidade de suporte da população) - a é, enrão, apenas uma combinação de ambas. Um ponto de vista alternativo é que a tem significado por direito próprio, medindo a susceribilidade per capita do adensamento: quanto maior o valor de a, maior será o efeito da densidade sobre a taxa real de aumento da população (Kuno, 1991). Considera-se agora o comportamento de uma população como sendo determinado conjuntamente por duas propriedades dos indivíduos que a compõem - sua taxa intrínseca de crescimento per capita e sua suscetibilidade ao adensamento, R e a. A capacidade de suporte da população (K = [R-1]/a) é, portanto, tima consequência dessas propriedades. A grande vantagem desse ponto de vista é que ele coloca indivíduos e populações em uma perspectiva biológica mais realista. Primeiramente chegam os indivíduos: as taxas de natalidade individuais, as de mortalidade e as suscetibilidades ao adensamento estão sujeitas á seleção natural e evoluem. As populações vem somente a seguit: a capacidade de suporte de uma população é apenas uma de muitas caractetísticas que refletem os valores dessas propriedades individuais.

propriedades do modeio mais simples As propriedades do modelo da Equação 5.12 podem ser observadas na Figura 5.19 (da qual derivou o modelo) e na Figura 5.18 (que mostra

uma população hipotética ctescendo em tamanho ao longo do rempo, conforme o modelo). A população na Figura 5.18 descreve uma curva em forma de S ao longo do tempo. Como vimos, essa é uma qualidade desejável de um modelo de competição intra-especifica. É importante observar, no entanto, que existem muitos outros modelos que também getariam uma curva desse ripo. A vantagem da Equação 5.12 é a sua simplicidade.

O comportamento do modelo nas ptoximidades da capacidade de suporte pode ser melhor observado na Figuta 5.19. Quando o ramanho populacional é inferior a K, ela aumenta de ramanho; quando o tamanho é superior a K, o tamanho populacional declina; no K, a população nem aumenta, nem diminui. A capacidade de suporte, portanto, é um equilíbtio estável para a população, e o modelo exibe as propriedades teguladoras em getal caracteristicas da competição intra específica.

#### 5.8.2 Que tipo de competição?

Amda não está claro, no entanto, exatamente que tipo ou amplitude de competição este modelo é capaz de descrever. Isso pode ser explorado estabelecendo a relação entre os valores k e o log N (como na Seção 5.6). Em cada getação, o número potencial de indivíduos produzidos (ou seja, o número que seria produzido se não houvesse competição) é  $N_rR$ . O número real produzido (isto é, o número que sobrevive aos efeitos da competição) é  $N_rR/(1 + aN_r)$ .

A Seção 5.6 demonstrou que:

 $k = \log \text{ (número produzido)} - \log \text{ (número de sobteviventes)}$  (5.13)

Assim, no caso presente:

$$k = \log N_c R - \log N_c R / (1 + aN_c),$$
 (5.14)

ou, simplificando:

$$k = \log(1 + aN_t).$$
 (5.15)

A Figura 5.20 mostra algumas representações gráficas de k em função de  $\log_{10}N_r$ , com a inserção no modelo de uma diversidade de valores de a. Em todos os casos, a inclinação do gráfico se aproxuma do valor 1 e, finalmente, o alcança. Em outras palavras, a dependência da densidade começa sempre com uma subcompensação e, depois, para valores mais altos de  $N_r$ , compensa perfeitamente. Portanto, o modelo é limitado quanto ao tipo de competição que é capaz de produzir, e tudo o que podemos dizer até o momento é que este tipo de competição leva a uma tegulação de populações muito fortemente controlada.

#### 5,8.3 Atrasos no tempo

Uma modificação simples que pode ser feita é flexibilizat a premissa de que as populações respondem instantaneamente ás mudanças em sua própria densidade, ou seja, que a densi-

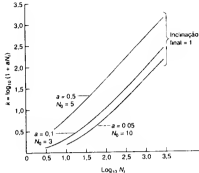


FIGURA 5.20 Competição intra específica inerente à Equação 5.13 A inclinação final de k em função de  $\log_{10}N_1$ é a unidade (compensação exata), independentemente da densidade inicial  $N_g$  ou da constante  $a \in [R-11/K)$ .

dade atual determina a quantidade de recutso disponivel para uma população e isto, por sua vez, determina a taxa de reprodução líquida dentto da população. Suponhamos, em vez disso, que a quantidade de tecutso disponível é determinada pela densidade em um intervalo de tempo prévio. Tomando um exemplo específico, a quantidade de plantas herbáceas em um campo na ptimavera (o recutso disponível pata o gado) pode ser determinada pelo nível de pastejo (e, potranto, a densidade do gado) no ano anterior. Nesse caso, a próptia taxa de reprodução dependetá da densidade em um intervalo de rempo anterior. Assim, como nas Equações 5.7 e 5.12:

$$N_{\rm ral} = N_{\rm r} \times \text{taxa de reprodução}$$
 (5.16)

A Equação 5.12 pode ser modificada para:

$$N_{col} = \frac{N_c R}{1 + aV} \tag{5.17}$$

at asus no témno prodocem nut, avies nas publiacióes Observa-se um atraso no tempo na resposta da população à sua próptia densidade, causada por um atraso na resposta de seus recutsos. Esse comportamento do modelo modificado é o seguinte:

R < 1,33: aproxima-se diretamente do equilíbrio esrável:</li>
 R > 1,33: oscilações amortecidas na direção de tal equilíbrio.

Comparativamente, a Equação 5.12 original sem um atraso no tempo deu origem a uma aptoximação direta ao equilibrio, para rodos os valores de *R*. O atraso no tempo provo-

cou fluruações no modelo e pode-se supor que tenha efeitos desestabilizadores similares sobre populações reais.

CAPÍTULO 5: COMPETIÇÃO INTRA-ESPECÍFICA 147

### 5.8.4 Incorporação de uma gama de competições

Um modelo de importância muito mais getal pode ser obtido por uma simples modificação da Equação 5.12. Tal modificação foi sugerida originalmente por Maynatd Smith e Slatkin (1973) e discurida em detalhe por Bellows (1981). Alterada, a equação fica assim:

$$N_{r+1} = \frac{N_r R}{1 + (aN_r)^2}. (5.18)$$

A justificativa dessa modificação pode ser observada pelo exame de algumas das propriedades do modelo revisado. A Figura 5.21, por exemplo, mostra representações gráficas de k em relação ao log  $N_i$ , de forma análoga ás da Figura 5.20; k é agora log $_{10}$  ( $1 + \{aN_i\}^b$ ). A inclinação da curva, em vez k e aproximar-se de 1, como fazia antes, aproxima-se agora do valor romado por b na Equação 5.18. Assim, por meio da escolha de valores aproximados, o modelo pode ilustrat a subcompensação (b < 1), a compensação perfeita (b = 1), a sobtecompensação o fipo desordenado (b > 1) ou mesmo a dependência da densidade (b = 0). Esse modelo rem a generalidade que falra na Equação 5.12, com o valor de b determinando o tipo de dependência da densidade que está sendo incorporado.

Outra qualidade desejável que a Equação 5.18 compartilha com outros modelos adequados é a capacidade de esclarecer o mundo real. Gtaças à análise sensível da dinâmica de populações gerada pela equação, é possível tirar conclusões cautelosas a testingua de populações gerada pela equação, é possível tirar conclusões cautelosas a testingua de populações gerada pela equação, é possível tirar conclusões cautelosas a testingua de populações

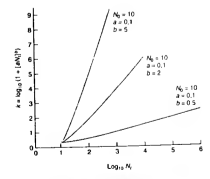


FIGURA 5.21 Competição intra específica inerente à Equação 5.19. A inclinação final é igual ao valor *b* na equação.

petto da dinàmica de populações naturais. O método matemático pelo qual esta e outras equações podem ser examinadas foi descrito e discutido por May (1975a), mas os resultados da análise (Figura 5.22) podem ser apreciados sem estender-se na análise propriamente dira. A Figura 5.22b apresenta os diferentes padrões de crescimento e dinâmica de populações que a Equação 5.18 pode gerar. A Figura 5.22a expõe as condições sob as quais cada um desses padrões ocorre. Observe primeiro que o padrão de dinâmica depende de dois aspectos: (i) b. o tipo exato de competição ou de dependência da densidade; e (ii) R, a raxa de reprodução líquida efetiva (levando em conta a mortalidade independente da densidade). Por outro lado, a não determina o tipo de padrão, mas apenas o nivel em que ocorrem as fluruações.

Como mostra a Figura 5.22a, os valores baixos de belou R levam a populações que se aproximam do seu tamanho de equilibrio sem flutuar em absoluto ("amortecimento monotono"). Isso já havia sido insinuado na Figura 5.18. Nela, uma população que se comportava em conformidade com a Equação 5.12 se aproximava diretamente do equilíbrio, independentemente do valor de R. A Equação 5.12 é um caso especial da Equação 5.18, em que b = 1 (compensação perfeita); a Figura 5.22a confirma que, para b = 1, o amortecimento monótono é a regra, seja qual for a taxa de reprodução líquida eferiva.

À medida que os valores de belou Raumentam, o comportamento da população passa primeiramente por oscilações amortecidas, que se aproximam de forma gradual do equilíbrio, e depois por "ciclos de limites estáveis", em que a população flutua ao redor de um nível de equilíbrio, revisitando cida vez os mesmos dois, quatro ou até mais pontos. Por fim, com valores elevados de b e R. a população flutua de uma maneira aparenremente irregular e caótica.

#### 5.8.5 Caos

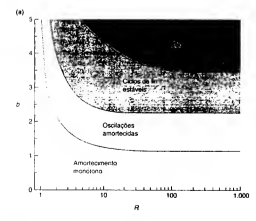
Assim, um modelo construído sobre a base de um processo dependente da densidade e supostamente regulador (competição intra-específica) pode levar a uma ampla gama de dinâmicas de populações. Se uma população-modelo tem uma taxa de reprodução liquida fundamental moderada (e não é exagerada a capacidade de deixar 100 [= R] indivíduos para a geração seguinte em um ambiente sem competicão) e uma reação dependente da densidade que sobrecompensa mesmo de forma moderada, então, longe de ser estável, o seu número de indivíduos pode flutuar amplamente sem a ação de qualquer fator extrínseco. O significado biológico disto é a forte indicação de que, mesmo em um ambiente totalmente constante e previsível, as qualidades intrinsecas de uma população e de seus individuos podem, por si so. originar uma dinâmica com flutuações amplas e talvez até caoricas. As consegüências da competição intra-específica evidentemente não estão limitadas à "regulação altamente controlada"

Isso nos leva a duas conclusões importantes. A primeira é que os atrasos no tempo, as elevadas taxas de reprodução e a dependência sobrecompensadora da densidade são capazes (sozinhas ou em combinação) de produzir todos os tipos de flutuacões na densidade da população, sem invocar qualquer causa extrinseca. A segunda, igualmente importante, é que este fato se tornou aparente por meio da análise de modelos matemáticos.

Mesmo os sistemas ecológicos simples podem conter a semente do caos. O reconhecimento desse fato fez com que o caos se tornasse um tópico

parlugar stick thave dalon.

de interesse por parte dos ecólogos (Schaffer e Kot. 1986; Hastings et al., 1993; Perry et al., 2000). Uma exposição dera-



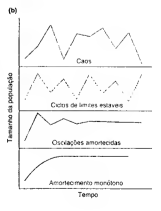


FIGURA 5.22 (a) Gama de flutuações das populações (mostradas também em [b]) geradas pela Equação 5.19. com inserção de diferentes combinações de b e R (segundo May, 1975a; Bellows, 1981)

Ihada do caos não é apropriada aqui, mas alguns pontos-chave devem ser compreendidos.

- 1. O termo "caos" pode ser enganoso, se utilizado para indicar uma flutuação sem absolutamente nenhum padrão discernível. A dinámica caótica não consiste em uma següência de números aleatórios. Ao contrário, existem testes (embora nem sempre seja fácil colocá-los em prática) concebidos para distinguir flutuações caóticas de aleatórias ou de outros tipos.
- 2. As flutuações em sistemas ecológicos caóticos ocorrem entre densidades superiores e inferiores definíveis. Assim, no modelo de competição intra-específica que discutimos, a idéia de "regulação" não está totalmente afastada, inclusive na região caórica.
- 3. Entretanto, de maneira distinta do comportamento de sisremas verdadeiramente regulados, as trajetórias de duas populações similares em um sistema caótico não tenderão a convergir ("ser atraidas para") na mesma densidade de equilíbrio ou no mesmo ciclo-limite (ambos são atratores "simples"). O comportamento de um sistema caótico, ao contrário, é governado por um "atrator estranho". Inicialmenre, as trajetórias muito similares divergirão entre si de modo exponencial com o tempo: os sistemas caóticos exibem uma "sensibilidade extrema às condições iniciais".
- 4. Portanto, o comportamento futuro, de longo prazo, de um sistema caótico é impossível de prever, e a previsão torna-se progressivamente inexata à medida que avançamos para o fururo. Mesmo que tenhamos observado o sistema em um estado anterior determinado - e saibamos com exatidão o que aconteceu posteriormente da última vez -, diferencas iniciais diminutas (talvez imensuráveis) aumentarão de maneira progressiva, e a experiencia passada terá cada vez menos valor.

A ecologia tem como objerivo ser uma ciéncia preditiva. Os sistemas nos colocam diante de alguns dos desafios mais dificeis para alcançar tal objetivo. Por isso, há um interesse compreensível em responder à pergunta: "Quão frequentes são os sistemas caóticos, se alguma vez o são?" No entanto, as tentativas para responder a essa pergunta, embora com resultados esclarecedores, não têm sido definitivas.

wers a Tare 0 c. 1 Listable. afragor.

As tenrativas mais recentes para detectar o caos em sistemas ecológicos baseiam-se em um avanço matemático conhecido como teorema de

Taken. Segundo ele, no contexto de ecologia, mesmo quando um sistema compreende muitos elementos interativos, as suas características (se ele é caótico, etc.) podem ser deduzidas a partir de uma sequência temporal de ahundáncias de apenas um desses elementos (p. ex., uma espécie). Isso é denominado "reconstrução do litrator". De modo mais específico: imaginemos, por exemplo, que o comportamento de um sistema é determinado por interações entre quarro elementos (para simplificar, quatro especies). Primeiramente, expressa-se a abundancia de apenas uma dessas espécies no tempo t. N., como

uma função da següência de abundâncias em quatro momentos anteriores sucessivos: N. J. N. J. N. J. N. J. (o mesmo numero de "atrasos" quantos são os elementos do sistema original). O atrator desse sistema atrasado de abundâncias e, então, uma reconstrução precisa do atraror do sistema original. que determina suas características.

Na prática, isso significa tomar uma següência de abundâncias de, digamos, uma espécie e encontrar o modelo "melhor", em termos estatísticos, para prever Nt como uma função de abundâncias atrasadas e, depois, investigar esse atrator reconstruído como um meio de investigar a natureza da dinamica do sistema subjacente. Infelizmente, as sequências ecológicas de tempo (comparadas, digamos, com as da física) são particularmente curtas e ruidosas. Assim, os métodos para :dentificar o modelo "melhor" e aplicar o teorema de Taken, e em geral para identificat o caos em ecologia, têm sido "o foco de contínuos debates e refinamentos metodológicos (Biornstad e Grenfell, 2001). Em vista disso, qualquer sugestão de um método adequado em um livro-texto, como este, está quase certamente fadada a se tornar obsoleta ja na primeira leirura.

Apesar dessas dificuldades técnicas, no entanto, e a despeito de demonstrações ocasionais de caos aparente em lambientes artificiais de laboratório (Constantino et al., 1997), é crescente o consenso segundo o qual o caos não é um padrão dominante na dinámica de sistemas ecológicos naturais. Por isso, uma tendencia tem sido procurar entender por que o caos pode não ocorrer na natureza, apesar de ser gerado facilmente por modelos ecológicos. Por exemplo, Fussmann e Heber (2002) examinaram populações-modelo inseridas em teias alimentares e verificaram que, á medida que as reias adquiriam mais características observadas na natureza (ver Capítulo 20), o caos se tornava menos provável.

Desse modo, a importáncia potencial do caos em sistemas ecológicos é clara. A partir de um ponto de vista fundamental, precisamos avaliar

que, se tivermos um sistema relativamente simples, apesar disso ele pode gerar uma dinamica caótica complexa; e que, se observarmos uma dinâmica complexa, a explicação subjacente pode, todavia, ser simples. Do ponto de vista aplicado, se a ecologia deve tornar-se uma ciencia preditiva e manipulariva. então necessiramos conhecei o gran com que a previsão a lon go prazo é ameaçada por uma das características mais distintivas do caos - a sensibilidade extrema às condições iniciais. Contudo, a pergunta prática chave - "o quão comum é o caos?" - permanece em grande parte sem resposta.

#### 5.9 Reprodução continua: a equação logistica

O modelo construído e discutido na Seção 5.8 era apropr.ado para populações com estações de reprodução discretas e, portanto, pode ser descrito por equações que crescem em passos discretos, isto é, por equações "em diferenças". No enranto, tus modelos não são apropriados para aquelas populações em que os nascimentos e mortes são contínuos. Estas são melhor descriras por modelos de crescimento contínuo ou equações "diferenciais", que serão considerados a seguir.

r a taxa intrinseca pe aumento 137573

A raxa liquida de aumento de uma população desse tipo setá indicada por dNIdt (que se lê "dN por dt"). Isso representa a "velocidade"

com que uma população aumenta de tamanho, N, à medida que passa o rempo, t. O aumento de tamanho da população como um rodo é a soma das contribuições dos vátios indivíduos que a compõem. Assim, a taxa média de aumenro por indivíduo, ou a "taxa de aumento per capita", é tornecida por dN/dt (1/N). Porém, já vimos na Seção 4.7 que, na ausência de competição, essa é a definição da "taxa intrínseca de aumento natural", r. Assim,

$$\frac{dN}{ds} \left( \frac{1}{N} \right) = t \tag{5.19}$$

$$\frac{\mathrm{d}N}{\mathrm{d}t} = r_i V. \tag{5.20}$$

A Figura 5.23 mostra uma população aumentando em tamanho sob a influência da Equação 5.20, com r > 0. Não é surpresa que se produza um aumento ilimitado "exponencial". De faro, a Equação 5.20 é a forma contínua da Equação 5.8 exponencial em diferencas e, conforme discutido na Seção 4.7. r é simplesmente  $\log R$ . (Leitores com bons conhecimentos matemáticos observação que a Equação 5.20 pode set obtida derivando-se a Equação 5.8.) Re r são claramente medidas do mesmo conceito: "natalidade mais sobrevivência" ou "natalidade menos mortalidade"; a diferença entre R e r é meramente uma mudança de moeda.

a rounts ្សង្គ ទៅ ១។

Para dar realismo, a competição intra-específica deve obviamente ser adicionada a Equação 5.20. Isso pode ser alcançado de modo mais simples

por um metodo exatamente equivalente ao utilizado na Figura 5.19. dando origem a:

$$\frac{\mathrm{d}N}{\mathrm{d}t} = rN\left(\frac{K - N}{K}\right) \tag{5.21}$$

Esta é conhecida como equação logistica (criada por Verhulst, 1838). A Figura 5.23 mostra uma população crescendo em tamanho soh a influencia desta equação.

A equação logística é o equivalente continuo da Equacão 5.12 e, por isso, possui rodas as caracrerísticas essenciais e todas as deficiências que esra apresenta. A equação 5.12 descreve uma curva de crescimento sigmoidal que se aptoxima de uma capacidade de suporte estável, mas é apenas uma das muiras equações razoáveis que fazem isso. Sua principal vantagem é a simplicidade. Além disso, enquanto era possível in-

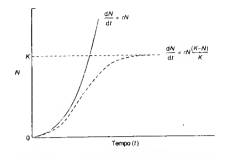


FIGURA 5.23 Aumento exponencial (- - 1) e sigmoidal ( ) da densidade (M) com o tempo, para modelos de reprodução continua. A equação logistica é a que da o aumento sigmoidal

corporar uma gama de intensidades competitivas à Equação 5.12, isto não é fácil de conseguir com a equação logística. Por isso, a logística esrá fadada a ser um modelo de dependência da densidade perfeitamente compensadora. Todavia, apesar dessas limitações, ela será um componente integral dos modelos usados nos Capírulos 8 e 10, e desempenhou um papel central no desenvolvimento da ecologia.

#### 5.10 Diferenças individuais: competição assimétrica

#### 5.10.1 Desigualdades de tamanho

Aré agora, nos concentramos no que acontece com a populacão como um rodo ou com o individuo médio que a representa. Individuos diferentes, entreranto, podem responder a competição intra-específica de maneiras diferentes. A Figura 5.24 mostra os resultados de um experimento em que o linho (Linun usitatissimum) foi semeado com trés densidades e colhido em très etapas de desenvolvimento, registrando o peso de cada planta. Isso permitiu monitorar os efeitos da competição crescente não apenas como resultado das variações da densidade de semeadura, mas também como resultado do crescimento das plantas (entre a primeira e a última colheita). Quando a competição intra-específica foi menos intensa (na menor densidade de colheita após somente duas semanas de crescimento), os pesos individuais das plantas se distribuiram de forma simetrica ao redor da media. Contudo, quando a competição foi mais intensa, a distribuição ficou bastante deslocada para a esquerda: havia muitos indivíduos pequenos e poucos indivíduos grandes. A medida que a inrensidade da comperição aumentava gradualmente, o grau de assimetria da distribuição rambém aumentava. O decrescimo do tamanho mas o aumenro da assimerria em tamanho - tamhém se considera associado ao aumento da densidade (e presumivelmente

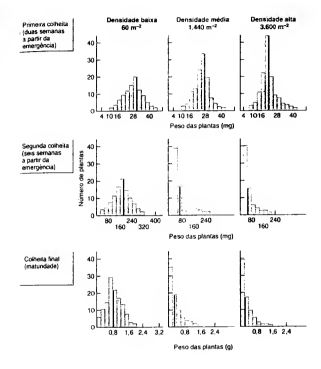


FIGURA 5.24 Competição e distribuição assimetrica dos pesos das plantas. Distribuicões de frequência dos pesos das plantas individuais em populações de linho (Linum usitatissimum) semeadas em três densidades e colhidas com três idades diferentes. A barra preta é o peso médio (segundo Obeid

da competição) do bacalhau (Gadus morhua), vivendo ao longo da costa da Noruega (Figura 5.25).

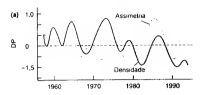
Sinhaeokad kaade

De maneira geral, podemos dizer também que uma maior competicão aumenta o grau de desigualdade

dos tamanhos dentro da população, isto é, o grau com que a biomassa total se distribui designalmente entre os diferentes indivíduos (Weiner, 1990). Resultados bastante semelhantes tem sido obtidos em algumas outras populações de animais (Uchmanski, 1985) e plantas (Uchmanski, 1985; Weiner e Thomas, 1986). Em geral, as populações suhmetidas à comperição mais intensa têm a major desigualdade de ramanhos e com frequencia exibem uma distribuição de ramanhos com muitos indivíduos pequenos e poucos indivíduos grandes. Evidentemenre, é possível que a caracrerização de uma população por meio de um indivíduo "médio" arbitrário seia muito enganosa em tais circunstâncias e pode desviat a arenção do fato de que a comperição intra-específica é uma força que afeta os individuos, embora seus efeitos possam muitas vezes ser detectados na população como um todo.

#### 5.10.2 Apropriação de recursos

Uma indicação sobre o modo com que a competição pode exagerar as desigualdades subjacentes em uma população provém de observações de uma população narural adensada de Impatiens pallida, espècie vegetal anual do sudesre da Pensilvania. Por um petíodo de oito semanas, n crescimento foi muito mais rápido em plantas grandes do que em pequenas - na realidade, as plantas pequenas não cresceram toralmente (Figura 5.26a). Isro anmentou de maneira significativa a desigualdade de tamanhos dentto da população (Figura 5.26b). Assim, quanto menor o tamanho inicial de uma planta, mais ela era afetada pelas vizinhas. As plantas estabelecidas antes se apropriaram do espaço ou o "capturaram"; subsequentemente, foram pouco afetadas pela competição intra-específica. As plantas que emergiram mais rarde penetraram em um universo cuja maior parre do espaço disponível já estava ocupada, por isso, elas foram basranre afetadas por competição intra-específica. A competição foi assimérrica: houve uma hierarquia. Alguns indivíduos foram muito mais aferados do que outros e, oito semanas mais tarde, pequenas diferenças iniciais foram transformadas por competição em diferenças muito maiores.



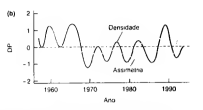


FIGURA 5.25 Valores de assimetria (na distribuição de freqüência de comprimentos) e densidade (a) e de assimetina e comprimento médio (a) são expressos como desvios-padrão dos valores médios nos anos 1957 a 1994, para o bacalhau ( $Gadus \, morhua$ ), de Skagerrak, ao longo da costa da Noruega. Apesar das acentivadas flutvações de ano para ano (resultantes, a maioria, de variações meteorológicas), a assimetirá foi claramente maior em densidades mais altas (r = 0,58, P < 0,01), quando os comprimentos foram menores (r = -0,45, P < 0,05), isto é, quando a competição foi mais intensa (segundo Lekve et a1, 2002).

Se a competição é assimétrica porque os competidores superiores se apropriam dos recursos, então é mais provável que ela seja assimétrica quando ocorre por recursos mais sujeitos a serem apropriados. Especificamenre, pode-se esperar que a competição das plantas pela luz, em que um competidot superior pode sobrepujar e sombrear um inferior, seja mais útil à aproptiação de tecurso do que a competição por nutrientes ou água do solo, em que as raízes, inclusive de um competidor infetior, terão um acesso mais imediaro do que as raízes de seus superiores a pelo menos alguma parte dos seus recursos disponíveis. Essa expectativa é confirmada pelos resultados de um experimento em que individuos de ipoméia (Ipomoea tricolor) foram cultivados de diferentes maneiras: cada planta no seu vaso ("sem comperição"); cada planta enraizada em um vaso, mas com seus caules enrrelaçados em uma única esraca ("caules competindo"); várias planras entaizadas no mesmo vaso, mas com seus caules crescendo isoladamente em suas estacas ("raízes comperindo"); várias plantas enraizadas no mesmo vaso e com seus caules entrelaçados na mesma estaca ("caules e raizes competindo") (Figura 5.27). Embora a competição das raízes fosse mais intensa do que a dos caules, pois ela provocou um decréscimo muito maior no peso médio das plantas individuais, foi a competição dos caules pela luz que levou a um aumento muito maior da desigualdade de tamanhos.

As distribuições assimétricas tepresenram uma das possíveis manifestações de competição assimétrica e hietárquica, mas existem muitas ourras. Ziemba e Collins (1999),

por exemplo, estudaram a competição entre salamandras larvais (Ambystoma tigrinum nebulosum), que se mantiveram ou isoladas, ou agrupadas com comperidores. O tamanho das larvas sobreviventes maiores não foi afetado pela competição (P=0.42), mas as larvas menores ficatam muito menotes (P<0.0001). Isso enfariza que a competição intra-específica não só é capaz de exagetar as diferenças individuais, mas também é fottemente aferada por rais diferenças individuais.

Em uma escala tempotal muito mais longa, a competição assimétrica foi observada em uma população da planta herbácea petene Anemone hepatica, na Suécia (Figura 5.28) (Tamm, 1956). Apesar das plantulas que passaram a fazer parte da população em 1943 e 1952, é evidente que o fatot mais importante na determinação dos indivíduos sobreviventes até 1956 foi se eles esrabeleceram-se ou não em 1943. Dos 30 indivíduos que alcancaram um tamanho grande ou intermediário em 1943, 28 sobteviveram aré 1956, e alguns deles ramificaram. Por outro lado, das 112 plantas que eram pequenas em 1943 ou que apateceram posteriormente como plântulas, apenas 26 sobreviveram até 1956, e nenhuma delas ficou suficienremente estabelecida para florescer. Em populações de árvores, podem ser observados padrões semelhanres. As taxas de sobrevivência, as taxas de natalidade e, porranto, a eficácia biológica dos poucos adultos estabelecidos são altas; os valores das numerosas plântulas e árvores jovens são comparativamente baixos.

Tais considerações ilustram um ponto importante e geral: as assimetrias tendem a reforçar os podetes reguladotes da competição intra-especí-

fica. As plantas estabelecidas por Tamm tiveram exito como competidotas ano após ano, mas as plantas pequenas e as plántulas fracassaram repetidamente. Assim, ficou garantida uma constáncia aproximada no númeto de plantas esrabelecidas entre 1943 e 1956. A cada ano havia um número quase constante de "vencedores", acompanhado por um número variável de "predadores", que não somente não cresciam, mas em geral, no devido tempo, acabavam morrendo.

#### 1. 1. 1. 1. 24. 3 v.

A rerritorialidade é um fenômeno particularmente importante e propagado que resulta em competição intia-específica assimétrica. Ela ocorre quando existe interferência ativa entre individuos, de maneita que uma área mais ou menos exclusiva, o tertitótio, é defendida contra os intrusos mediante um padrão de comportamento reconhecível.

Os indivíduos de uma espécie territorial que são incapazes de obter um territorio com frequência não prestam qualquer contribuição as gerações futuras. Portanto, a territorialidade é "torneio". Existem vencedores (os que conseguem dominar um território) e perdedores (os que não conseguem), e a rodo momento pode haver apenas um númeto limitado de vencedores. O número exato de territórios (vence-

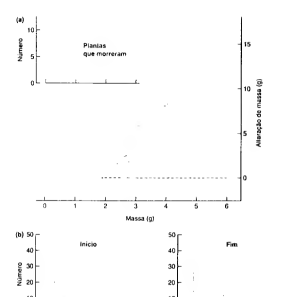
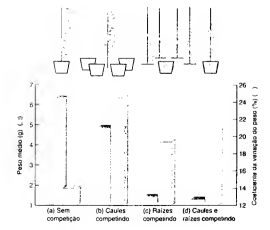


FIGURA 5.26 Competição assimétrica em uma população natural de Impatiens pullida. (a) Aumento de massa de sobreviventes de lamanhos diferentes, em um período de oito semanas, e distribuição dos tamanhos iniciais dos individuos que morreram durante o mesmo período. O eixo horizontal é o mesmo em cada caso. (b) Distribuição dos pesos individuais no inicio (coeficiente de Gini, uma medida de desigualdade, 0,39) e no final do período (coeficiente de Gini, 0,48) (segundo Thomas e Weiner, 1989).



Massa (g)

FIGURA 5.27 Quando os indivíduos de ipoméia competiram, a competição das raizes foi mais eficaz na redução do peso médio das plantas (todas as comparações entre os tratamentos foram significativamente distintas, P < 0.01, exceto em [c] com [d]), mas a competição entre os caules foi mais eficar o aumento do grau de desigualdade ce tamanhos, medido pelo coeficiente de varação do peso (diferenças significativas entre os tratamentos [a] e [b], com P < 0.05, e entre [a] e [d], com P < 0.01) (segundo Weiner, 1998)

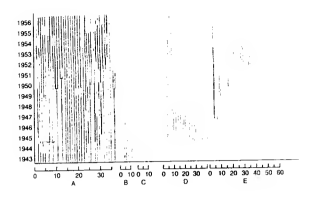


FIGURA 5.28 Apropriação do espaço por uma planta perene, Anemone hepática, em uma floresta da Suécia. Cada linha representa um individuo: linhas retas continuas, para individuos não-ramificados; linhas ramificadas, se a planta teve ramificação; linhas grossas, se a planta não foi observada no ano em questão. As do grupo A estavam vivas e eram pequenas em 1943; as do grupo B estavam vivas e eram pequenas em 1943; as do grupo D apareceram em 1945; e as do grupo E apareceram depois, presumivelmente a partir de plântulas (segundo Tamm, 1956)

dores) em geral é um tanto indeterminado em um cerro ano e certamente varia de ano pata ano, dependendo das condições ambientais. Contudo, a natureza de dispura da rettitorialidade assegura, como o que geralmente faz a competição assimétrica, uma constância comparativa no número de indivíduos sobteviventes e reprodutores. Por esse motivo, uma consequência importante da territorialidade é a regulação populacional ou, mais particularmente, a regulação do número de dominantes de um território. Assim, quando os proprierários de um tertitório morrem, ou são removidos experimentalmente, seus lugares costumam ser logo ocupados por recém-chegados. Por exemplo, em populações do chapim-real (*Parus major*), os territórios florestais vagos são reocupados por aves procedentes de vegetações arbustivas onde o êxito reprodutivo é sensivelmente menor (Krebs, 1971).

Alguns autores consideram que as conseqüências reguladoras da territorialidade deviam ser as causas em que se baseava a evolução do comportamento territorial — a territorialidade sendo favorecida porque a população como um todo saía beneficiada pelos efettos do racionamento, uma garantia de que a população não sobre-exploraria seus tecursos (p. ex., Wynne — Edwards, 1962). Todavia, existem razões poderosas e fundamentais para rejeitar essa explicação de "seleção de grupo" (essencialmente, estende a teoria evolutiva mais além dos limites razoáveis): a causa final da territorialidade deve ser buscada dentro dos domínios da seleção natural, em alguma vantagem que possa resultar para o indivíduo.

Naturalmente, qualquer beneficio que um individuo obtenha da terrirotialidade deve ser confrontado com os custos para defender o território. Em alguns

animais, essa defesa implica um combate violento entre competidores, e em outros há um reconhecimento muiro mais sutil dos competidores, mediante sinais de alerta (p. ex., canto ou odor). Mesmo quando as chances de dano físico são mínimas, os ani-

mais territoriais em geral gastam energia para patrulhar e marcar seus territórios; esses custos energéticos devem ser menores do que os beneficios, se a territorialidade é favorecida pela seleção natural (Davis e Houston, 1984; Adams, 2001).

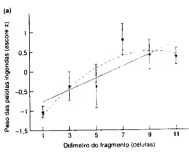
Praw e Grant (1999), pot exemplo, investigaram os cusros e os beneficios ao peixe ciclídeo Archocentrus nigrofasciatus
para defender tetritótios alimentares de tamanhos diferentes.
À medida que o tamanho do território aumentou, a quantidade de alimento consumido pelo seu defensor aumentou (o
beneficio; Figura 5.29a), mas a freqüência de perseguição aos
intrusos (o custo; Figura 5.29b) também aumentou. A evolução deveria favorecer um tamanho territorial intermediário
em que o balanço (trade-off) entre custos e beneficios fosse
otimizado, e onde os defensores alcançassem realmente a maior
taxa de crescimento (Figura 5.29c).

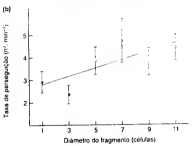
Por ourro lado, a explicação da territorialidade em termos de um beneficio líquido para o proprierário do território vem a ser como a história sempre escrita pelos vencedores. Existe ourra questão, possivelmente mais ardilosa, que parece não ter sido respondida – não seriam mais beneficiados os individuos sem um território se desafiassem com mais frequência e determinação os proprietários do território?

Naturalmente, descrever territorialidade apenas em termos de "vencedores" e "vencidos" é uma simplificação excessiva. Em geral, existem os primeiros, os segundos e uma gama de

. -: 10/8 Simit formation .-100/1766 / .e 1/308

premios de consolação – nem todos os territórios são de Igual valor. Isso rem sido demonstrado, de uma maneira extraordinariamente significativa, em um estudo com ostreitos (Haematappio ostralegus) na costa holandesa, onde os pares de aves defendem tanto os retritórios para nidificação no marisma como os territórios para alimentação nas terras lamacentas das praias (Ens et al., 1992). Para algumas aves ("residentes"), o território para alimentação é apenas uma extensão do retritó-





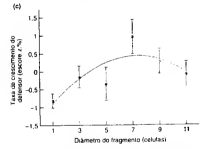


FIGURA 5.29 Tamanho territorial otimo para o peixe oclideo *Archocentus ingrofasciatus*. (a) À medida que o tamanho do iragmento (território) aumentou, a quantidade de alimento ingerido por um defensor (escore z padronizado) também aumentou, mas nivelado aos tamanhos maiores padronizado) também aumentou, mas nivelado aos tamanhos maiores (sinha continua, regressão ilunear,  $r^2=0.27$ , P=0.002, inha tracejada, regressão ulterar,  $r^2=0.33$ , P=0.003). A medida que o tamanho do fragmento (território) aumentou, a taxa de perseguição dos defensores do território aumentou (regressão linear:  $r^2=0.68$ , P<0.0001), (c) À medida que o tamanho do fragmento (território) aumentou, a taxa de crescimento dos defensores do território (escore z padronizado) tornouse a mais alta em territórios de tamanho intermediáno (regressão quadrática:  $r^2=0.22$ , P=0.028) (segundo Praw e Grant, 1999).

rio para midificação: eles formam uma unidade espacial. No entanto, para outros pares ("com saltos"), o território pata nidificação é continental e, portanto, fica separado espacialmen-

te do território para alimentação (Figura 5.30a). Os descendentes emancipados são muitos mais numerosos nos pares residentes do que nos saltadores (Figura 5.30b), pois os primeiros entregam muito mais alimento aos seus filhotes (Figura 5.30c). Desde a mais tenra idade, os filhotes tesidentes acompanham seus pais às retras lamacentas das praias, ingerindo cada presa tão logo ela é capturada. Por outro lado, os filhotes saltadores ficam presos em seu território para nidificação antes de poder voar; todo seu alimento é transportado por vôo. É muito melhot rer um território que possibilite atuar como um residente do que um que exige atuar como um saltador.

#### 5.12 Auto-atenuação (self-thinning)

Ao longo desre capítulo, vimos que a comperição intra-especifica pode influenciar no número de mortes, no número de nascimentos e no grau de crescimento dentro de uma população. Em geral, isso tem sido ilustrado considerando os resultados finais da competição. Porém, na prática, os efeitos são muitas vezes progressivos. À medida que uma coorte amadurece, os indivíduos crescem em tamanho, suas necessidades crescem e, por conseqüência, eles competem cada vez com maior intensidade. Por sua vez, isto tende a aumentar de modo gradual seu risco de morrer. Todavis, se alguns indivíduos morrem, coorre então um decréscimo da densidade e da intensidade de comperição – que afera o crescimento, que afeta a competição, que afeta a sobrevivência, que afeta a densidade, e assim por diante.

#### 5.12.1 Linhas dinâmicas de atenuação

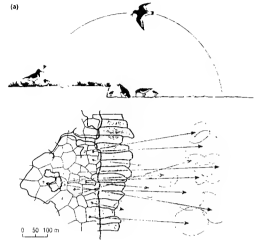
Os padrões que emergem nas coortes de indivíduos em crescimento e adensadas foram originalmente o foco de atenção especial em populações vegerais. Por exemplo, o azevém perene (Lolium perenne) foi semeado em diferentes densidades, e as amostras de cada densidade foram colhidas apos 14, 35, 76, 104 e 146 dias (Figura 5.31a). A Figura 5.31a tem os mesmos eixos logaritmicos – densidade e peso médio das plantas – que a Figura 5.1, mas é mais importante avaliar as diferenças entre ambas. Na Figura 5.14, cada linha representava uma relação produção-densidade separada para diferentes idades de uma coorte. Os pontos sucessivos ao longo de uma linha representavam diferentes densidades iniciais de semeadura. Na Figura 5.31, cada linha representa uma densidade de semeaduta diferente, e ns pontos sucessivos ao longo de uma linha representam populações com a mesma densidade inicial de semeadura, mas em idades diferentes. Portanto, as linhas são trajerórias que seguem uma coorte através do tempo. Isso está indicado por setas, que partem de muitos individuos pequenos e jovens (abaixo, à direita) até poucos individuos maiores e mais velhos (acima, à esquetda).

O peso médio das plantas (em uma determinada idade) era sempre maior nas populações com densidade mais baixa (Figura 5.31a). Também ficou claro que as populações com densidade mais alta eram as primeiras a sofrer uma mortalida-

0.6

0.4

0.2



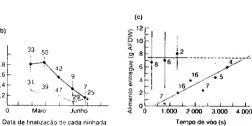


FIGURA 5.30 (a) Uma área costeira na Holanda que proporciona territorios tanto para nidificação quanto para alimentação dos ostreiros. Nos territórios dos "residentes" (sombreado escuro), as áreas para nidificação e para alimentação são adjacentes, e os filhotes podem ser transportados de uma para outra em uma idade tema. Entretanto, as aves "com saltos" têm territórios separados para nidificação e alimentação (sombreado-claro) e o alimento e transportado por voo, antes que os lithotes se emancipem. (b) Os residentes ( ) proporcionam um número maior de lilhotes emancipados do que os saltadores (\*). (c) Os residentes (\*) entregam mais alimento por cada evento de mare (gramas de peso seco sem residuo mineral - g AFDW ash-free dry weight) do que os saltadores ( ) Estes entregam mais alimento aumentando o esforco (de vôo), mas não consequem entregar tanto alimento como os residentes (segundo Ens et al., 1992)

de substancial. No entanto, o que chama mais a atenção é que, ao final, em todas as coortes, a densidade diminuia e o peso médio das plantas aumentava de maneira harmônica: as populações progrediam aproximadamente ao longo da mesma linha reta. Diz-se que as populações experimentaram uma auto-atenuação (ou seja, iim declinio progressivo da densidade de uma população de individuos em crescimento); a linha da qual elas se aproximam e sobre a qual depois progridem è conhecida como uma linha dinâmica de atenuação (Weller, 1990).

Quanto mais baixa é a densidade de semeadura, mais tarde começa a auto-atenuação. Em todos os casos, contudo, as populações seguiram inicialmente uma trajetória quase vertical, isto é, apresentaram pouca mortalidade. Após, à medida que se aproximavam da linha de atenuação, as populações sofreram aumento das taxas de mortalidade, de modo que as inclinações de todas as trajetórias de auto-arenuação se aproximaram gradualmente da linha dinámica de atenuação e então progrediram ao longo dela. Observe também que a Figura 5.31 foi elaborada, segundo a convenção, com o logaritmo da densidade no eixo x e o logaritmo do peso médio no eixo y. Isso não significa que a densidade é a variável independente da qual depende o peso médio. De faro, pode-se argumentar que o peso médio aumenta naturalmente durante o crescimento vegeral e que isso determina o decrescimo da densidade. O enfoque mais satisfatório é aquele em que a densidade e o peso médio são totalmente interdependentes.

Tem sido dito muitas vezes que as populações vegetais (se semeadas em a lei da potência densidades suficientemente elevadas)

se aproximam e logo seguem uma linha dinámica de atenuação. Por muitos anos, tais linhas foram amplamente entendidas como tendo uma inclinação em torno de - 3/2, e a relação foi muitas vezes referida como a "lei da potência de - 3/2" (Yoda et al., 1963; Hutchings, 1983).

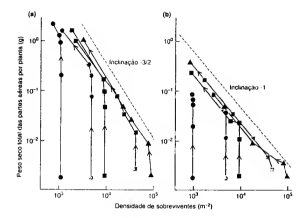


FIGURA 5.31 Auto-atenuação em Lolium perenne semeado em cinco densidades 1.000 ( ), 5.000 ( ), 10.000 ( ), 50 000 ( ) e 100,000 (A) "sementes" m-2, em; (a) 0% de sombra e (b) 83% de sombra. As linhas unem as populações das cinco densidades de semeadura colhidas em cinco ocasiões sucessivas Portanto elas indicam as traie. tórias, no tempo, que essas populações teriam seguido. As setas indicam as direções das trajetórias, ou seja, a direcão da autoatenuação. Para mais detalhes ver texto (segundo Lonsdale e Watkinson, 1983).

uma vez que a densidade (N) está relacionada com o peso médio (iv), segundo a equação:

$$\log \overline{w} = \log c - 3/2 \log N \tag{5.22}$$

$$\bar{w} = c N^{3/2} \tag{5.23}$$

em que c è constante.

Observe, entretanto, que existem problemas estatísticos ao usar as Equações 5.22 e 5.23 para esrimar a inclinação da relação (Weller, 1987). Em particular, já que  $\bar{w}$  é geralmente estimado como B/N, em que B é a biomassa toral por unidade de área,  $\bar{w}$ e N esrão inevitavelmente correlacionados, e roda a relação entre eles, até certo ponto, é falsa. Por esse motivo, é preferível usat a relação equivalente, que necessita de autocorrelação:

$$\log B = \log c - 1/2 \log N$$
 (5.24)

$$B = c N^{-1/2}. (5.25)$$

#### 5.12.2 Linhas-limites das espécies e populações

De fato, nos vários casos em que a relação biomassa-densidade rem sido documentada, não foi seguida uma única coorte ao longo do tempo, mas sim foram comparadas populações com densidades diferentes (e possivelmente com idades diferentes). Em tais casos, è mais correto falar de uma linha-limite da espècie - uma linha além da qual certas combinações de densidade e peso mêdio não são possíveis para a espécie (Weller, 1990). Já que é possivel para uma espécie variar de acordo com o ambiente em que vive, na verdade, a sua linha-limite abrangerá toda uma série de linhas-limites das populações, cada uma das quais define os limites de uma população particular da especie em questão em um ambiente especifico (Sackville Hamilton et al., 1995).

Assim, uma população com autoatenuação se aproxima da sua linhalimite e depois se desloca ao longo dela, que, como uma trajetoria, chamariamos de sua linha dinámica de

atenuação - mas esta não é necessatiamente também a linhalimite da espécie. Por exemplo, o regime de luz, a fertilidade do solo, a disposição espacial das plantulas e outros fatores podem alterar a linha-limite (e, como consegüência, a linha dinàmica de atenuação) para uma população em particular (Weller, 1990; Sackville Hamilton et al., 1995). Em diferentes estudos, pot exemplo, tem sido verificado que a ferrilidade do solo altera a inclinação da linha de atenuação, a interseção. nenhuma delas, ou amhas (Morris, 2002).

A influência da luz é digna de ser considerada em mais detalhe, pois ela ressalta uma caracteristica-chave da li-

nha de atenuação e da linha-limite. Uma inclinação de aproximadamente +3/2 indica que o peso médio das plantas está aumentando mais rapidamente do que a densidade está diminuindo e, portanto, a biomassa toral está aumentando (uma inclinação de -1/2 em um gráfico da biomassa-densidade rotal). Porem, finalmente, isso deve cessar: a biomassa total não pode crescet de forma indefinida. Em vez disso, pode-se espetar que a linha de atenuação mude para uma inclinação de -1: isto é, a perda pela mortalidade é equilibrada com exatidão pelo crescimento dos sobreviventes, de modo que a biomassa total permanece constante (uma linha horizontal sobre um gráfico da biomassa-densidade). Isso é o que se observou quando populações de Lolium perenne (Figura 5.31b) foram cultivadas com intensidades luminosas baixas. Um limite (e a linha de atenuação) com uma inclinação de –1 era aparente com densidades muito mais baixas do que seria de outro modo. Fica clato, o regime de luz pode alterar a linha-limite da população. Isso também enfatiza, entretanto, que as linhas-limires con inclinações negativas mais ingremes do que –1 (sejam elas ou não exatamente –3/2) subentenden limites ás combinações admissíveis de densidades e pesos médios das plantas que se manifestam antes que a biomassa máxima de uma área de rerreno tenha sido alcançada. As razões possíveis são discutidas a seguir.

### 5.12.3 Uma linha-límite única para todas as espécies?

De forma curiosa, quando as linhas de arenuação e as linhaslimite de todos os tipos de plantas são representadas na mesma figura, parece que tem aproximadamente a mesma inclinação e que possuem também interseções (isto é, valores de c na Equação 5.24) que ficam dentro de uma faixa estreira (Figura 5.32). No extremo inferior a direira na figura estão as populações de plantas pequenas com densidade alta (ervas anuais e plantas perenes com partes aéreas de vida curta), e no extremo infetior à esquerda se encontram populações esparsas de plantas muito grandes, incluindo as sequóias da costa (Sequota sempervirens), as árvotes mais altas conhecidas. As modas mudam em ciência como em todos os campos de atividade. Houve tempo em que os ecólogos, ao observar a Figura 5.32, viam uniformidade - todas as plantas marchando no ritmo de -3/2 (p. ex., White, 1980), sendo os desvios da norma considerados como "ruído" ou apenas de menor interesse. Posteriormente, uma séria dúvida foi lançada sobre a concordância das inclinações individuais com -3/2, bem como sobre a concepção geral de uma única linha de atenuação ideal (Weller, 1987, 1990; Zeide, 1987; Lonsdale, 1990). Mesmo assim, não existe realmente qualquer contradição. Por um lado. as linhas da Figura 5.32 ocupam uma porção muito menor do gráfico do que seria esperado ao acaso. Existe aparentemente algum fenômeno fundamental vinculando esse espectro total de ripos vegetais: não se trata de uma "regra" invariável, mas de uma tendencia fundamental. Por outro lado, as variações entre as linhas são reais e importantes e necessitam de ranta explicação quanto a tendência geral.

#### 5.12.4 A base geométrica da auto-atenuação

lniciaremos pelo exame das bases possíveis para a tendência geral e depois analisatemos por que diferentes espécies ou populações podem apresentar suas próprias variações com relação a este tema comum. Para a tendência, são propostos dois tipos gerais de explicação. A primeira (e por muitos anos, a tinica) é geométrica; a segunda é baseada na alocação de recursos em plantas de tamanhos diferentes.

O argumento geometrico se processa como segue. Em uma coorte de plantas em crescimento, à medida que a massa da população aumenta, o índice de área foliar (L, a área foliar por uni-

dade de área de terreno) não segue crescendo. Ao contrário, além de um certo ponto, ele permanece constante, independentemenre da densidade das plantas (N). De fato, é precisamente a partir deste ponto que a população segue a linha dinâmica de atenuação. Isto pode ser expresso da seguinte forma:

$$I = \lambda N = constante$$
 (5.26)

em que  $\lambda$  é a área foliar média por planta sobrevivente. No entanto, a área foliar das plantas individuais aumenta á medida que elas crescem e, portanto, o mesmo acontece com sua média,  $\lambda$ . É razoável que  $\lambda$ , sendo uma área, esteja relacionada com dimensões lineares de uma planta, como o diámetro do caule, D, mediante uma fórmula do tipo:

$$\hat{\lambda} = aD^2 \tag{5.2}$$

em que a é uma constante. Analogamente, é razoável esperar que o peso médio da planta,  $\overline{w}$ , esteja relacionado com D pela fórmula:

$$\bar{w} = bD^3 \tag{5.28}$$

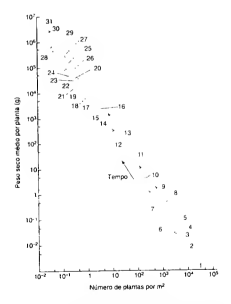


FIGURA 5.32 Auto-atenuação em uma ampla diversidade de ervas e árvores. Cada linha corresponde a uma espécie diferente, e a propria linha indica a faixa sobre a qual foram feitas as observações. As setas, dispostas apenas sobre as linhas representativas, indicam a direção da auto-atenuação ao longo do tempo. A figura baseia-se na Figura 2.9 de White (1980), que fornece também as fontes onginais e os nomes das espécies dos 31 conjuntos de dados.

em que *b* também é uma constante. Unindo as Equações **5.26** a **5.28**, obtemos:

$$\bar{w} = b (L/a)^3$$
.  $N^{-3/2}$  (5.29)

Isto é estruturalmente equivalente à lei da potência de -3/2 da Equação 5.23, na qual a constante de interseção, c, é dada por  $h(I/a)^{3/2}$ .

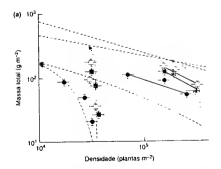
Portanto, é evidente por que em geral se pode esperar que as linhas de atenuação possuam inclinações de aproximadamente -3/2. Além disso, se as telações das Equações 5.27 e 5.28 fossem aproximadamente as mesmas para todas as espécies vegetais e se todas as plantas alcançassem aproximadamente a mesma área foliar por unidade de área do terreno (L), então a constante c seria apioximidamente a mesma para todas as espécies. Por outro lado, suponha que L não é constante para algumas espécies (ver Equacão 5,26), ou que os expoentes das Equações 5,27 e 5 28 não são exatamente 2 ou 3, ou que as constantes dessas equações (a e b) variam entre as espécies, ou na realidade não são em absoluto constantes. As linhas de atenuação teriam então inclinações divergentes de -3/2, e as inclinações e as interseções variariam de espécie para espécie. É fácil perceber por que, de acordo com o argumento geométrico, existe uma ampla semelhança no comportamento de espécies diferentes, mas também por que, em um exame mais detalhado, existem variações entre espécies e não há algo tal como uma linha de atenuação única e "ideal".

Além disso, contrariamente ao simples argumento geométrico, a relação produção-densidade de uma coorte em crescimento não necessaria-

mente depende apenas do número de indivíduos que morrem

e do modo que crescem os sobteviventes. Vimos (ver Seção 5.10) que a competição é, com freqüência, altamente assiniétrica. Se todos os indivíduos que morrem em uma coorte são predominantemente os muito menores, então a densidade (indivíduos por unidade de área) declinará com mais rapidez á medida que a coorte cresce, e a inclinação será mais rasa, em especial nos estágios iniciais de auto-atenuação. Essa concepção é sustentada por uma comparação da auto-atenuação em plantas normais de Arabidopsis thaliana com a auto-atenuação em mutantes que sobre-expressam o fitocromo A, reduzindo nuito a sua tolerância á sombra e tornando mais assimétrica a competição entre elas (Figura 5.33a).

Parece possível também usar os desvios dos pressupostos utilizados na construção das Equações 5.26 a 5.29 para explicar ao menos algumas das variações da regra "getal" dos -3/2. Osawa e Allen (1993) estimaram vários dos parâmetros das equações a partir de dados de crescimento de indivíduos de faia-da-monranha (Nothofagus solandri) e do pinheiro vermelho (Pinus densiflora). Eles estimaram, por exemplo, que os expoentes das Equações 5.27 e 5.28 não eram 2 e 3, mas 2.08 e 2,19 para a faia-da-montanha, e 1,63 e 2,41 para o pinheiro vermelho. Esses expoentes sugerem inclinações de atenuação de -1,05 e -1,48, no primeiro e no segundo casos, respectivamente. Tais valores são significativamente comparáveis aos das inclinações de -1,06 e -1,48 (Figura 5.33b). As semelhanças entre os valores esrimados e os observados também foram impressionantes para as constantes de interseções. Esses tesultados mostram, portanro, que podem ocorrer linhas de atenuação com inclinações diferentes de -3/2, mas estas podem ser explicadas a partir da biologia detalhada da espécie considerada - e mesmo quando ocorrem inclinações de -3/2, talvez



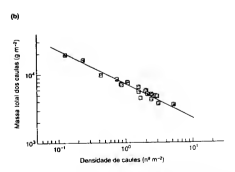


FIGURA 5.33 (a) Relação entre a biomassa total e a densidade de duas linhagens selvagens da espécie vegetal *Arabidopsis thaliana* (☐ e ■) e uma linhagem mutante sobre-expressando um fitocromo A (●) 15, 22 e 33 dias após a semeadura (de baixo para cima). Os dados são representados pelas medias (± 1 EP, n = 3) Em cada caso, as linhagens foram semeadas em duas densidades iniciais; as linhas continuas pretas de regressão são apresentadas em cada caso para a densidade mais alta. A linha tracejada preta más lingreme tem uma inclinação de -1/2 (indicativa da auto-atenuação de -3/2), e a linha rasa, uma inclinação de -1/3 (indicativa da auto-atenuação de -4/3). Também são mostradas as trajetórias de competição assimética ( — —) e simétrica ( — —) e simétrica ( · — ) A linhagem mutante exibiu linhas de atenuação mais rasas, indicativas de competição mais assimétrica (segundo Soll et al., 2002). (b) Linha-limite da espécie para populações do pinheiro vermelho (*Pinus densiflora*) (inclinação = − 1,48), do norte do Japão (segundo Osawa e Allen, 1993).

ocorra por uma razão "equivocada", como no caso do pinheiro vermelho (-2,41/1,63, em vez de -3/2).

### 5.12.5 Uma base de alocação de recursos para os limites de atenuação

O reconhecimento crescente de que pode ser esperada uma variedade de valores de inclinações, mesmo no argumento geométrico, juntamente com dificuldades estatísticas para estimar as inclinações, tem aberto o caminho a explicações alternativas para a própria tendência subjacente básica. Enquist e colaboradores (1998) utilizaram o modelo muito mais geral de West e colaboradores (1997), que consideraram os delineamentos mais eficazes da arquitetura dos organismos (não só de plantas) pata a distribuição neles dos recursos adquiridos. Eles sugeritam que a taxa de uso de recursos por individuo, u, deveria estat relacionada ao peso médio da planta,  $\bar{w}$ , de acordo com a equação.

$$u = a \, \bar{u}^{5/4} \tag{5.30}$$

em que *n* é uma constante. Na verdade, Enquist e colaboradores (1998) puderam também encontrar sustentação empírica para essa relação.

Eles argumentaram que as plantas evoluíram para utilizar plenamente os recursos disponíveis e, assim, se S é a taxa de suprimento de recursos por unidade de área e  $N_{max}$  a densidade máxima admissível de plantas, então:

$$S = N_{min} u \tag{5.31}$$

ou, da Egnação 5 30:

$$S = a N_{max} \bar{w}^{5/4}$$
 (5.32)

Porèm, quando as plantas chegaram a um equilíbrio com a taxa de suprimento de recursos. S deveria ser constante. Por conseqüência:

$$\overline{w} = b N_{max}^{-1/3} \tag{5.33}$$

em que h ē uma outra constante. Resumindo, a inclinação esperada de um limite de população nesse argumento é -4/3, em vez de -3/2

Enquisr e colaboradores consideraram os dados disponíveis mais consistentes para sustentar sua previsão de uma inclinação de -4/3 do que o mais convencional -3/2. Entretance, essa não tem sido a conclusão extraída de levantamentos de dados anteriores ou da análise de experimentos posteriores (p. ex., Figura 5.33a: Stoll et al., 2002). Em parte, a discrepância pode ter surgido porque o argumento geométrico está centrado na obtenção de luz, e os dados coletados para testar tal rêm igualmente enfocado as partes aéreas das plantas (tecido fotossintético ou tecido de sustentação); além disso, o argumento de Enquist e colaboradores (1998) a respeito da obtenção de recursos é muito mais geral, e ao menos alguns dos

seus dados basearam-se nos pesos totais das plantas (folhas, caules e raizes). Os conjuntos de dados de Enquist e colaboradores (1998) foram concentrados nas densidades máximas de um grande número de espécies, e outras análises enfatizaram o processo de auto-atenuação, que ocorre bastante antes que o limite global de determinado recurso tenha sido alcançado. Outra vez, portanto, pode não haver contradição entre as duas abordagens.

#### 5.12.6 Auto-atenuação em populações animais

Os animais, sésseis ou móveis, precisam também "auto-atenuar-se", na medida em que os indivíduos em crescimento de uma coorte competent progressivamente entre si e teduzem sua própria densidade. Não existe nada em comum entre todos os animais, como o é a necessidade compartilhada de interceptar a luz que agrupa rodas as plantas. Desse modo, é menos provável a existência de uma "lei" geral de auto-atenuação para animais. Por outro lado, como as plantas, pode-se considerar que os animais sésseis adensados precisam acondicionar "volumes" abaixo de uma átea aproximadamente constante: os mexilhões, por exemplo, seguem uma linha de atenuação com uma inclinação de -1,4, e as cracas, uma linha com uma inclinação de -1,6 (Hughes e Griffirhs, 1988). Já a auto-atenuação no tunicado gregário Pyura praeputialis, na costa do Chile, segue uma inclinação de apenas -1,2; mas, quando a análise foi modificada para teconhecet que os invertebrados de costão rochoso são mais "tridimensionais" do que plantas e podem ocupar mais do que uma camada em uma área totalmente ocupada (em oposição ao constante índice de área foliar de plantas), então a inclinação estimada passou a ser -1,5 (Figura 5.34a).

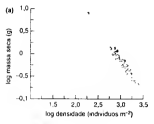
Para os animais móveis, foi sugerido que a relação entre taxa metabólica e tamanho corporal poderia gerar linhas de atenuação com inclinações de -4/3 (Begon et al., 1986). Contudo, a generalização para isso provavelmente é ainda mais questionável do que as "regras" em plantas, dadas as vatiações no suprimento de recursos e nos coeficientes das relações fundamentais e as possibilidades de auto-atenuação dependentes do comportamento territorial, em vez da simples disponibilidade de alimento (Steingrimsson e Grant, 1999). Contudo, cada vez mais têm sido registradas evidências de auto-atenuação, embora sem uma base segura (p. ex., Figura 5.34b).

As plantas não são tão consistentes em seus padrões de auto-atenuação como se pensava. Pode set que os animais estejam tão sujeitos às regras "gerais" de auto-atenuação quanto as plantas.

#### Resumo

A competição intra-específica é definida e explicada. A exploração e a interferência são distinguidas, além de ser enfatizada a natureza commente unilateral de competição.

Descrevemos os efeitos da competição intra-específica sobre as taxas de mortalidade e fecundidade, distinguindo subcompensação, sobrecompensação e dependência da densidade exatamente compensadora. Entretanto, explicamos que a densidade em si é, em geral, apenas uma expressão conveniente do adensamento ou da escassez de recursos.



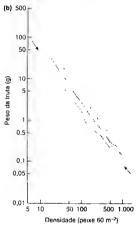


FIGURA 5.34 (a) Auto-atenuação no tunicado gregário *Pyura praeputalis*, onde a densidade foi modificada para incluir uma "área efetiva" que incorpora o numero de camadas nas colônias dos animais. A inclinação estimada é –1,49 (95% Cl.–1,59 a –1,39, *P* < 0,001) (segundo Guiñez e Castilla, 2001). (b) Linhas dinâmicas de atenuação, em 23 anos sucessivos para a truta (*Salmo truta*), em um riacho do Lake District na Inglaterria: as setas indicam a posição da linha média de regressão (inclinação = –1,35) (segundo Elliott, 1993).

Esses efeitos, em nível individual, levam sucessivamente a padrões e tendências reguladoras, em nível populacional. A capacidade de suporte é definida, e suas limitações são explicadas, com a natureza convexa das curvas de recrutamento líquido e a natureza sigmoidal das cutvas de crescimento populacional.

Descrevemos os efeitos da competição intra-especifica sobre as taxas de crescimento, explicando a "lei da produção final constante", em especial em organismos modulares

O uso de valores k na quantificação da competição inrra-específica é descrito, e as competições desorganizadas e de torneio (contest) são distinguidas.

Introduzimos o uso genérico de modelos matemáticos em ecologia e, após, desenvolvemos um modelo de uma população, com estações de reprodução discretas, sujeita à competição intra-específica. O modelo ilustra a tendência de atrasos no tempo (time lag) em provocar flutuações populacionais e que tipos diferentes de competição podem determinar tipos diferentes de dinâmicas de populações, incluindo padrões de caos deterministico, dos quais são explicadas a natureza e a importância. Também é desenvolvido um modelo com reprodução contínua, levando á equação logística.

É explicada a importância de diferenças individuais na geração de assimetrias na competição, bem como a importância da competição na geração de diferenças individuais. As assimetrias tendem a aumentar a regulação; a territorialidade é um exemplo particularmente importante disto.

Os efeitos progressivos da competição no crescimento e na mortalidade podem frequentemente estar interligados no processo de auto-atenuação, que tem sido enfatizado em populações vegetais. Explicamos as linhas dinâmicas de atenuação e a lei de potência de –3/2, quando coortes únicas são acompanhadas, bem como linhas-limites da espécie e da população, quando uma série de populações adensadas é observada em densidades diferentes. Questionamos se existe uma linha-limite única para todas as espécies.

Esclarecemos como foram propostos dois tipos amplos de explicação para a tendência consistente entre espécies: aqueles baseados na geometria e aqueles haseados na alocação de recursos em plantas de tamanhos diferentes.

Por fim, examinamos a auto-atenuação em populações animais e concluímos que as plantas não são tão consistentes em seus padrões de auto-atenuação como se pensava, e os animais se acham tão sujeitos às regras "gerais" de auto-atenuação quanto as plantas.



### Capítulo 6 Dispersão, Dormência e Metapopulações

#### 5.1 Introdução

Todos os organismos na natureza são encontrados em determinados locais porque eles se deslocaram até lá. Isto é verdadeiro mesmo para os mais aparentemente dos organismos sesseis, como ostras e átvores. Seus movimentos variam desde o transpotte passivo, que afeta muitas sementes de plantas, até ações aparentemente intencionais de muitos animais moveis. Dispersão e migração são termos utilizados para descrever os aspectos relacionados ao movimento dos organismos. Eles são definidos para grupos de organismos, a despeito de que é o individuo que tealmente se move.

os significados de rispersão e m gradão

A dispersão está relacionada ao disranciamento dos individuos entre si e, por isso, é uma descrição apropriada pata vários tipos de movimentos: (i) de

sementes ou larvas de esttela-do-mat que se distanciam umas das outras e de seus progenitores; (ii) de ratos silvesttes se deslocando de uma átea de campo para outra, geralmente deixando residentes para trás e sendo equilibrados pela dispersão de outros individuos em outras direções; e (iii) de aves terricolas se deslocando entte ilhas de um arquipelago (ou de afideos em uma unidade mista de plantas) na busca de um hábitat apropriado.

A migração é mais frequentemente considerada como movimentos direcionais em massa de um grande númeto de individuos de uma espécie de um local para outro. O termo, portanto, se aplica às clássicas migrações de determinados animais (enxames de gafanhotos, viagens intercontinentais das aves), mas também a outros exemplos menos óbvios, como os movimentos de ir e vir de animais costeiros, seguindo o ciclo das marés. Seja qual for o caso, neste capitulo será adequado dividir o processo de dispersão em três fases: parrida, movimento e chegada (South et al., 2002) ou, em outros termos, emigração, transferência e imigração (Ims e Yoccoz, 1997). Estas ttês fases diferem (e as perguntas que formulamos sobre elas também) tanto do ponto de vista comportamental (o que desencadeia o inicio e o fim do movimento:, etc.) quanto do ponto de vista demográfico (a distinção entre petda e ganho de indivíduos, erc.). A divisão em fases também

enfatiza que a dispersão pode se referir ao processo pelo qual os individuos escapam do ambiente imediato dos seus pais e vizinhos; por outto lado, a dispersão muitas vezes pode também envolver uma grande dose de descoberta ou mesmo exploração. É adequado, igualmente, fazer a distinção entre dispersão natal e dispersão reprodutiva (Clobert et al., 2001). A primeira se tefere ao movimento entre a area onde o individuo nasceu e onde ocorre a primeira reprodução. Este tipo só é encontrado em plantas. A dispersão reprodutiva se refere ao movimento entre duas áreas teprodutivas sucessivas.

#### 6.2 Dispersões ativa e passiva

Como a maioria das categorias biológicas, a distinção entre organismos com dispersão ativa e organismos com dispersão passiva se sobrepõe em parte. A dispersão passiva pelo vento, por exemplo, não está restrita às plantas. As aranhas jovens que alcançam lugares mais altos e então liberam fios de seda que as rransporta ao vento, ficam à merce das correntes de ar; ou seja, a "parrida" é ativa no início deste processo, porém o deslocamento em si é efetivamente passivo. Mesmo as asas de insetos representam frequentemente um auxílio ao que é efetivamente um movimento passivo (Figura 6.1).

#### 6.2.1 Dispersão passíva: chuva de sementes

A majoria das sementes cai próximo as plantas-mãe e a densidade delas diminui conforme se afastam da origem. Este é o caso para sementes dispersas pelo vento e para aquelas que são ejetadas ativamente pelo orgão materno (por exemplo, muitas leguminosas). O destino final da prole dispersada é determinado pela localização da planta-mãe e pela relação entre a densidade de sementes e a distància da planta-mãe; porém o micro-hábitat detalhado do destino é devido ao acaso. Este tipo de dispersão não apresenta um caráter exploratório; a descoherta è uma questão de chance. Alguns animais apresentam



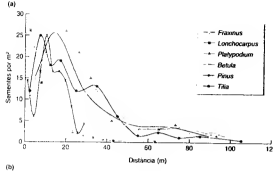
FIGURA 6.1 As densidades das formas aladas do afideo Aphis fabae, na primavera, resultam, em grande parte, de seu transporte pelo vento (a) Os ovos de A fabae são encontrados sobre individuos de evônimo (spindle plants) e a sua distribuição no Reino Unido, durante o inverno, coincide com a das plantas (log<sub>10</sub> da média geométrica de ovos por 100 gemas de evônimo). (b) Na primavera, no entanto, embora as densidades mais altas se encontrem nas regiões onde as plantas ocorrem, os afideos se dispersaram através do vento por todo o território (log to da densidade aérea média geométrica) (segundo Compton, 2001; de Cammell et al., 1989).

este mesmo tipo de dispersão. Por exemplo, a dispersão da maioria dos organismos habirantes de lagos ou açudes que não apresentam um estágio de vôo livre depende de estrututas tesistentes ao vento (como, pot exemplo, gêmulas de esponjas, cistos de camatões de água salgada).

A densidade das sementes imediatamente abaixo da planta-mãe é frequentemente baixa, alcança um máximo nas proximidades dela e, após, exibe uma queda íngreme à medida que a distancia aumenta (Figura 6.2a). Não obstante, existem problemas práticos imensos no estudo da dispersão de sementes (ou seja, no "acompanhamento" das sementes), que se tornam progressivamente insolúveis com o aumento da distância em relação ás fontes. Greene e Calogeropoulos (2001) propusetam a noção de que "a maioria das sementes percorre distâncias curtas", afirmando com isso que muitas são "perdidas" durante o deslocamento. Certamente, os poucos estudos sobre dispetsão por distâncias longas sugetem que a densidade de sementes declina muito lentamente em distâncias maiores a partir da planra-mãe (Figura 6.2b), e mesmo alguns otganismos dispersados por distância longa podem set cruciais na invasão ou recolonização (vet Seção 6.3.1).

#### 6.2.2 Dispersão passiva por um agente mutualista

A incerteza de direção na dispersão passiva pode ser reduzida se um agente ativo estiver envolvido. As sementes de muitas



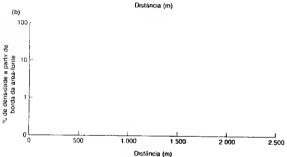


FIGURA 6.2 (a) Densidade de sementes dispersadas pelo vento a partir de árvores solitárias no interior de florestas. Os estudos tiveram uma quantidade razoável de pontos de amostragem, as arvores da mesma espècie não estavam próximas e a árvore fonte não se situava nem em clareira nem na borda da floresta. (b) Dispersão de sementes de longa distância, pelo vento, a 1,6 km de uma area-fonte florestada (segundo Greene e Calogeropoulos, 2001, onde os dados originais também podem ser encontrados).

espècies herbaceas possuem espinhos ou outras emergências que aumentam a chance de serem transportadas passivamente sobre o pêlo dos animais. As sementes podem, enrão, ficar concentradas em ninhos ou tocas arrumadas pelos próprios animais. Os frutos de muitos arhusros e de árvores da parte inferior do dossel são suculentos e atrativos para as aves, sendo as cascas das sementes resistentes à digestão no intestino. O local onde a semente è dispersa è mais incerto, dependendo do comportamento de defecação da ave. Geralmente, presume-se que tais associações sejam "mutualistas" (henéfica a ambas as partes - ver Capítulo 13): a semenre é dispersa de forma mais ou menos previsivel e o dispersor consome a polpa como "recompensa" ou até inesmo uma proporção das sementes (as que ele encontra novamente).

Existem também exemplos importantes em que os animais são dispersos por um agente ativo. Por exemplo, há muiras espécies de ácaros que se dispersam de uma porção de excrementos a outro ou de um organismo em decomposição a outro, ao prender-se a besouros necrótagos. Geralmente, eles se prendem a um besouro adulto recem-emergido e o abandonam quando este chega a uma nova porção de excrementos ou carniça. Esta relação, igualmente, è mutualista: os ácaros ganham um agente dispersor ativo e muitas espécies deles atacam e consomem ovos de moscas, potenciais competidores dos besouros.

#### 6.2.3 Descoberta e exploração ativas

Muiros outros animais não podem ser considerados exploradores, mas eles cerramente controlam sua decisão de onde se estabelecer ("parada", ver Seção 6.1.1) e cessam o movimento somente quando encontram um local aceitável. Por exemplo, a maioria dos afideos, mesmo em sua forma alada, tem poder de vôo demasiadamente fraco para se opor às forças dos ventos predominantes. Porèm, eles controlam sua partida do seu local de origem, bem como controlam sua saida da corrente de vento; muitas vezes eles realizam vôos adicionais de pequena escala, se o seu local encontrado é insatisfatório. De forma análoga, as larvas de muitos inverrehrados de rios usam o fluxo da coluna de água para se dispersar dos locais de eclosão para micro-hábitats apropriados ("deriva de invertebrados") (Brittain e Eikeland, 1988). A dispersão dos afideos por meio dos ventos e a dos invertebrados em cursos d'agua, portanro, envolvem uma "descoberta", sobre a qual possuem um certo controle, embora limitado.

Outros animais realizam sondagem do ambiente, visitando muiros locais antes de retornarem ao que for mais adequado. Por exemplo, ao contrário das suas larvas carregadas pela corrente, a maioria dos insetos adultos de água doce depende do vôo para se dispersar entre corpos de água ou em direção às cabeceiras dos rios. Eles realizam sondagem do ambiente e, se bem-sucedidos.

descobrem locais adequados para ovopositarem: partida, movimento e parada são todos comportamentos ativos.

#### 6 2.4 Dispersão clonal

Em quase todos os organismos modulares (ver Seção 4.2.1), um geneta se ramifica e expande suas partes ao redot de si, enquanto cresce. Portanto, hà um consenso que uma árvore ou um coral em desenvolvimento dispersa ativamente seus módulos no amhiente circundante, no qual realiza a sondagem. Muitas vezes, as interconexões de tal clone se desfazem, de modo que ele se torna representado por algumas das partes dispersadas. Pode resultar, por fun, que o produto de um zigoto seja representado por um clone de idade avançada, que é propagado a grandes distâncias. Estima-se que alguns clones da samambaia rizomatosa Pteridium aquilinum tenham mais de 1.400 anos e se estendam por uma irea de cerca de 14 ha (Oinonen, 1967).

querrinas c

Em um continuum de estrarégias na dispersão clonal, podemos reconhecer dois extremos (Lovett Doust e Lovett Doust, 1982; Sackville Hamilron

et al., 1987). Em um extremo, as conexões entre os módulos são longas, e estes ficam bastante espacados. Estas formas são chamadas de "guerrilhas" porque elas dão a uma planta, hidròide ou coral, um carater que lembra uma tropa de guerrilha. Fugitivas e oportunistas, elas estão em constante movimento, desaparecendo de alguns territórios e penetrando em outros. No outro exttemo, existem as formações do tipo "infanraria", assim denominadas em analogia aos corpos das infantarias romanas, firmemente reunidas e protegidas por seus escudos. Neste caso, as conexões são curtas e, os módulos, firmemente unidos; os organismos expandem seus clones lentamente, retêm seu local de ocupação por periodos longos, e, compactos, não penetram rapidamente nas plantas vizinhas nem são facilmente penetrados por elas.

Mesmo entre as árvores, é ficil observar que a maneira com a qual as gemas são dispostas confere a elas uma forma de crescimento do tipo guerrilha ou infantaria. A disposição densa de môdulos das parres aéreas (shoot modules) em espécies como cipiestes (Cupressus) produz uma copa do tipo infantaria, relativamente compacta e impenetravel. Por outro lado, muitas árvores latifoliadas frouxamente estruturadas (Acacua, Betula) podem ser consideradas como copas em guerrilha, portando gemas amplamente dispersas e pattes aéreas que se misturam com as gemas e os ramos de árvores vizinhas. As lianas, em uma floresta, apresentam formas de crescimento do tipo guerrilha por excelência, dispersando sua folhagem e gemas por distancias imensas, tanto vertical quanto lateralmenre.

A maneira com a qual os organismos modulates dispersam e exibem seus módulos afeta a sua interação com seus vizinhos. Aqueles do tipo guerrilha continuamente se encontram e competem com outras espécies e genetas co-especificos. Com a estrutura em infantaria, entretanto, a maioria dos encontros realiza-se entre módulos de um único geneta. Para uma touceira de gramínea ou para um cipreste a competição deve ocorrer muito fortemente entre partes da pròpria planta.

O crescimento clonal é mais efetivo, em termos de dispersão, em ambientes aquáticos. Muitas plantas aquáticas se fragmentam facilmente e as partes de um único clone se dispersam independentemente, pois não são dependentes da presença de raízes para manter suas relações hidricas. Os principais problemas com plantas invasoras aquáticas no mundo são causados por plantas que se multiplicam como clones, fragmentando-se è desagregando-se à medida que crescem: lentilha-d'àgua (Lemna spp.), aguapé (Eichhornia crassipes), elodéia (Elodea canadensis) e salvinia (Salvinia)

#### 6.3 Padrões de distribuição: dispersão

Os movimentos dos organismos atetam o padrão espacial da sua distribuição (sua dispersão) e podemos reconhecer três principais padrões de dispersão, embora eles igualmente formem parte de um contínuo (Figura 6.3).

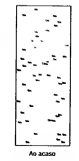
A dispersão ao acaso ocorre quando ha uma probabilidade igual de um organismo ocupar qualquer ponro no espaço (independentemente da posi-

nistriburções ab acasa requiar e agregada

ção de ourros organismos). O resultado é que os organismos são distribuídos desigualmente devido aos eventos de chance.

A dispersão regular (também chamada uniforme, constante ou sobredispersão) ocorre quando um indivíduo possui uma tendência de evitar outros, ou indivíduos especialmente muito proximos a ourros morrem. O resultado é que os individuos são mais uniformemente espaçados do que o espetado pela chance.

A dispersão agregada (rambém chamada contugiosa, agrupada ou subdispersão) ocorre quando os individuos tendem a ser atraidos (ou sobrevivem mais) para locais particulares do ambiente ou quando a presença de um indivíduo atrai (ou dâ



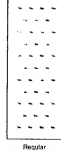




FIGURA 6.3 Très padrões gerais de distribuição espacial que podem ser exibidos pelos organismos ao longo de seus habitats

origem a) um outro. O resultado permite que os indivíduos fiquem mais próximos do que o esperado pela chance.

Contudo, o modo como estes padrões se manifestam a um observador e a sua relevância para a vida de outros organismos dependem da escala espacial na qual são vistos. Considere a distribuição de um afídeo que vive em uma espécie particular de árvore em uma floresta. Em uma escala ampla, os afídeos parecem estar agregados em partes particulares do mundo, isto é, em matas, em comparação a outtos tipos de hábirats. Se as amostras forem menores, elas ainda podem estat agregadas, mas agora sobre suas espécies arbóreas hospedeiras, em vez de árvores em geral. Entretanto, se as amostras forem menores ainda (25 cm², aproximadamente o tamanho de uma folha) e coletadas na copa de uma única árvore, os afideos deverão revelar uma distribuição ao acaso. Em uma escala menor ainda (cerca de 1 cm²), poderíamos detectar um padrão regular, uma vez que os afideos se evitam mutuamente sobre uma mesma folha.

#### 6.3.1 Distribuição em mosaico

Airiu entas de arak tennie Mulgrad grosseno Na prática, as populações de todas as espècies são distribuídas em mosaico em alguma ordem de escala, mas é importante descrever a dispersão em escalas re-

levantes para o estilo de vida dos organismos em questão. A este respeito, MacArthur e Levis (1964) introduziram o conceito de grão ambiental. Por exemplo, o dossel de uma floresta de carvalhos e nogueiras, do ponto de vista de uma ave, como sanhaço-escarlate (Piranga olivaceae), que forrageia indiscriminadamente em ambas as espécies, é de grão fino: ou seja, o ambiente se apresenta em mosaico, mas as aves experimentam o hábitat como uma mistura de carvalhos e nogueiras. No entanto, o hábitat é de grão grosseiro para insetos desfolhantes, que atacam preferencialmente carvalhos e nogueiras: eles experimentam o hábitat como uma mancha a cada momento, movendo-se de uma mancha preferida para outra (Figura 6.4).

A distribuição em mosaico pode ser uma característica do amhiente físico: ilhas circundadas por água, afloramentos rochosos em pântanos, e assim por diante. Igualmente importante, a distribuição em mosaico pode também ser criada pelas atividades dos próprios organismos, pelo seu pastejo, depósito de estrume, pisoteio ou depleção de água e outros recursos minerais. As manchas ambientais que são ctiadas pela atividade de organismos têm histórias de vida. Uma clareira criada em uma floresta pela queda de uma árvore é colonizada e se desenvolve, passando a conter átvores maduras, enquanto outras clareiras são formadas. A morte de uma folha em uma área campestte é um fragmento para a colonização de uma série de fungos e bactérias, formando uma sucessão de organismos, até a exaustão do recurso, mas novas folhas mortas são encontradas e colonizadas, em um processo contínuo.

Distribuição em mosaico, dispersão e escala estão intimamente interligadas. Uma ferramenta útil é a que auxilia a distinguir entre escalas local e de paisagem (considerando que "local"

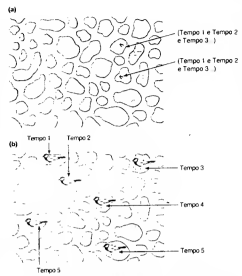


FIGURA 6.4 O grão de um ambiente deve ser observado a partir da perspectiva do organismo em questão. (a) Um organismo pequeno ou que se move pouco provavelmente percebe o ambiente com de grão grosseiro: ele experimenta um único tipo de hábitat dentro de seu ambiente por longos períodos ou talvez por toda a sua fase de vida. (b) Um organismo maior ou que se move mais pode perceber o mesmo ambiente como de grão fino: ele se move freqüentemente entre tipos dilerentes de hábitat e os utiliza, portanto, na proporção em que etes ocorrem no ambiente como um todo.

seja muito diferente para um verme e para uma ave) e entre dispersão por renovação (turnover) e dispersão por invasão (Bullock et al., 2002). A dispersão por renovação em escala local descreve o movimento para uma clareira a partir de hábitat ocupado localirado no entorno imediato dela; uma clareira tamhém pode ser invadida ou colonizada por indivíduos procedentes de outros lugares da comunidade circundante. Em escala de paisagem, similarmente, a dispersão pode ser parte de uma renovação contínua de extinção e recolonização de manchas ocupáveis inseridas em uma matriz de hábitats desfavotáveis (exemplo, ilhas em um rio; "dinámica de metapopulações" — ver Seção 6.9, a seguir). A dispersão pode também resultar na invasão de um hábitat por uma "nova" espécie expandindo a distribuição espacial.

### 6.3.2 Forças que favorecem a agregação (no espaço e no tempo)

A explicação evolutiva mais simples para a distribuição em mosaico das populações é que os organismos se agregam quando e onde encontram recursos e condições favoráveis à reprodução e à sobrevivência. Esses recursos e condições esrão geralmente distribuídos em manchas, tanto no espaço como no tempo. Dependendo de onde e quando essas manchas ocorrem, existe um custo (é pago em tempo evolutivo) associado á dispersão até estas áreas. Entretanto, existem outras maneiras específicas nas quais os organismos podem ganhar por se aprovimarem de seus vizinhos no tempo e no espaço.

agregação e vantagem seletiva para us indivíduos que se agregam uns com os outros foi

sugerida por Hamilton (1971) em seu estudo "Geometria do rebanho egoista". Ele argumentou que o risco de um individuo ser predado pode ser diminuído se for colocado outro indivíduo como presa potencial entre ele e o predador. A consequencia de muitos indivíduos se comportarem assim é a agregação. A "zona de perigo" para indivíduos de um rebanho situa-se na borda, de modo que um individuo teria vantagem se seu status social lhe permirisse uma posição no centro do rebanho. Individuos subordinados, então, devem ser forçados a se posicionar nos locais de maior perigo na borda do grupo. Esse parece ser o caso da tena (Rangifer tarandus) e do pombo torcaz (Columba palumbus), em que um indivíduo recém-chegado pode se juntar ao grupo, se posicionando na periferia do mesmo e só se posicionando em uma zona mais protegida depois que houver a interação social (Murton et al., 1966). Os individuos também podem ter vantagens em viver em grupo, se isto ajudar a encontrar alimento, advertir-se de predadotes ou servir para repelir um predador (Pulliam e Caraco, 1984).

O principio do rehanho egoísta, como descrito para a agregação de organismos no espaço, é também apropriado para o aparecimento sincronizado de indivíduos no tempo. Um indivíduo que é precoce ou tardio no seu aparecimento, fora das normas da sua população, pode ter um risco maior de predação, em comparação com aqueles indivíduos conformistas que participam da "saturação do mercado" e assim diluem sen próprio risco. Entre os exemplos mais notáveis de sincronia, estão as "cigarras periódicas" (insetos), cujos adultos emergem simultaneamente após 13 ou 17 anos de vida subterrânea como ninfas. Williams e colaboradores (1993) estudaram a mortalidade de populações de cigarras com período de 13 anos que emergiam no nomeste do Arkansas (EUA) em 1985. As aves consumiram quase rodo o

produto em pé das cigarras quando a densidade estava baixa, mas somente 15 a 40% quando as cigatras alcançaram o pico de densidade. Após, a predação subiu para quase 100%, á medida que a densidade das cigarras decrescia novamente (Figura 6.5). As quementos equivalentes podem ser aplicados a muitas espécies de árvores, especialmente em regiões temperadas, que exibem anos sincrônicos de produção massiva de sementes (ver Seção 9.4).

### 6.3.3 Forças que díluem a agregação: dispersão dependente da densidade

Existem também fortes pressões seletivas que podem atuar conma a agregação no espaço ou no tempo. Para algumas espécies, um grupo de indivíduos pode realmente concentrar a atenção do predador (o efeito oposto do "rebanho egoísta"). Contudo, as principais forças que diluem a agregação são certamente a competição intensa sofrida pelos indivíduos adensados (ver Capitulo 5) e a interferência direta entre os indivíduos, mesmo não havendo escassez dos recursos. Uma consequência provável é que as maiores taxas de dispersão ocorrerão em direção oposta ás manchas mais adensadas: dispersão por emigração dependente da densidade (Figura 6.6) (Sutherland et al., 2002), embora, como será visto adiante, a dispersão dependente da densidade não seja uma regra geral.

De qualquer forma, contudo, os tipos de distribuição sobre manchas disponíveis encontradas na natureza tendem a reproduzir os compromissos entre forças opostas atuando sobre os indivíduos (agregação ou não). Como veremos nos próximos capítulos, tais compromissos são convencionalmente identificados como a distribuição "livre ideal" ou outras distribuições teóricas (ver Seção 9.6.3).

#### 6.4 Padrões de migração

#### 6.4.1 Movimentos de marés, diários e sazonais

Indivíduos de muitas espécies se movem *em massa* (todos) de um hábitat a outrn e retornam tepetidamente durante sua vida. A escala de tempo envolvida nisso pode ser de horas, dias,

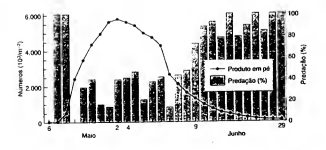
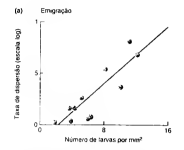


FIGURA 6.5 Mudanças na densidade de uma população de cigarras com periodicidade de 13 anos no noroeste de Arkansas, em 1985. e as mudanças na porcentagem ingenda por aves (segundo Williams et al., 1993)



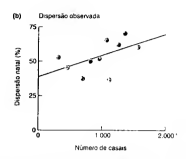


FIGURA 6.6 Dispersão dependente da densidade (a) As taxas de dispersão de larvas do borrachado (Simulium vittatum) recém-eclodidas crescem com o aumento da densidade (dados de Fonseca e Hart. 1996). (b) A porcentagem de machos juvenis de gansos da Gorenlandia (Branta leucopsis), dispersando-se de colônias de reprodução em ilhas no Mar Báltico para locais onde não há reprodução, cresceu à medida que a densidade aumentou (dados de van der Juegd, 1999) (segundo Sutherland et al., 2002).

meses ou anos. Em alguns casos, esses movimentos têm o efeito de manter o organismo em um mesmo tipo de ambiente. Este é o caso do movimento de caranguejos na linha de cosra: eles se movem com o avanço e a retração da maré (movimenro de mares). Em outros casos, a migração diária pode envolver o movimento entre dois ambientes distintos: os nichos fundamentais dessas espécies somente podem set satisfeitos pela alternància de vida em dois hábitars distinros em cada dia. Por exemplo, algumas algas planctônicas, tanto marinhas quanro de agua doce, descem até as profundezas à noite, mas retornam a superfície durante o dia. Elas acumulam fósforo e talvez outros nutrientes na água mais profunda à noire, antes de voltar a realizar forossintese próximo à superfície durante as horas de luz (Salonen et al., 1984). Ourras espécies se agregam durante um periodo de descanso e se separam quando saem para se alimentar. Por exemplo, a majoria dos catacóis rerricolas se agrupa em micro-hábitars úmidos durante o dia. mas se separam à noite para buscar alimento.

Muitos organismos tealizam migrações sazonais - novamente, para encontrar um hábitat favorável ou se beneficiar de hábitats diferentes, complementares. A migração alrirudinal de animais pastadores em regiões montanhasas é um exemplo. Uma espécie de vendo-mula (Cervus elaphus) e o alce americano (Odocoileus hemionus), por exemplo, se movem para cima em áreas montanhosas no verão e descem em direção aos vales no inverno. Através da migração sazonal, os animais escapam das principais mudanças no suprimento alimentar e no clima que encontratiam, caso permanecessem no mesmo local. Isto pode ser comparado com a "migração" dos anfíbios (ras, sapos, tritões) entre um hibitat aquarico de reprodução, na primavera, e outro ambiente terrestre durante o resto do ano. Os jovens (girinns) se desenvolvem na água com um recurso alimentar diferente daquele que irão ingerir mais tarde no ambiente terricola. Depois, rerornarão ao mesmo hábitat aquático para se acasalarem, se agre-

gando em populações densas durante um determinado tempo, para, enrão, se separarem e viverem isolados em ambienre terrícola.

#### 6.4.2 Migração de longa distância

As mudanças mais marcanres de hábitar são aquelas que envolvem o deslocamenro por distâncias muito longas. Muitas especies de lives rerticolas no Hemisfério Norte se movem para regiões mais ao notre na primavera, quando os suptimentos alimentares se tornam abundantes durante o periodo quente de verão, e se movem para as savanas ao sul durante o outono, quando o alimento se rorna abundante somente apos a passagem da estação chuvosa. Ambas são regiões em que estações de saciedade e fome se alternam. Os migrantes, com isso, contribuem para a diversidade da fauna local. Das 589 especies de aves (excluindo as aves marinhas) que se reproduzem na região Paelárrica (Europa e Ásia temperadas), 40% passa o inverno em outros locais (Moreau, 1952). Destas especies que deixam a região no inverno. 98% se dirigem para o sul, para a África. Em uma escala ainda maior, o trinna-reis do Artico (Sterna paradisaea) a cada ano viaja das zonas de reprodução do Ártico até il Antartica e tetorna novamenre – cerca de 10.000 milhas (16.100 km) em cada viagem (embora diferentemente de muitos outros migrantes, eles podem se alimentar durante o percurso).

A mesma espècie pode se comportar de maneiras diferentes em locais distintos. Todos os tordos europeus (Erathacus rubecula) deixam a Finlândia e a Suécta no inverno, mas nas Ilhas Canarias a especie é residente durante todo o ano. Na maioria dos países onde a especie se desloca, uma parte da população migra enquanto a outra permanece residente. Em alguns casos, rais variações estão claramente associadas a uma divergência evolutiva. Isto è valido para o maçarico (Calidris canucus),

uma pequena ave pernalra que se reproduz em áreas temotas das tundras do Ártico e "hiberna" nos verões do hemisfério sul. No minimo cinco subespecies parecem ter divergido no final do Pleistoceno (baseado em evidências geneticas do sequenciamento de DNA mitocondrial), apresentando notáveis diferenças quanto ao padrão de distribuição e de migração (Figura 6.7).

A migração a longa distância é igualmente uma caracteristica encontrada em outros grupos. As baleias no hemisfério sul se movem mais para o sul no vetão, para se alimentarem nas águas ricas em alimento da Antártica. No invetno, elas se movem para o notte para se acasalarem (mas se alimentam escassamente) em águas tropicais e subtropicais. O caribu (Rangifer turandus) se desloca vátias centenas de quilômetros a cada ano, das florestas setentrionais até a tundra e rerorna. Em rodos estes exemplos, o individuo que migra retorna várias vezes dessas viagens ao longo de sua vida.

Muitas migrações de longas distáncias, entretanto, realizam apenas um retorno dutante sua vida. Eles nascem em um determinado hábitat, crescem em outro local, porém retornam para se reproduzir e morrer no mesmo local de sua infância. Enguias e salmões são exemplos clássicos. A enguia européia (Anguilla anguilla) se movimenta desde rios, acudes e lagos europeus, cruza o Atlântico até o Mar de Sargaço, onde actedita-se que

se reproduza e morra (embora adultos em desova e ovos nunca tenham sido caprurados lá). A enguia americana (Anguilla rostrata) realiza uma viagem semelhante, desde as Guianas, no sul, até o sul da Groenlândia, no norte. O salinão tealiza migração semelhante, porém os ovos e os juvenis é que se encontram em águas doces, enquanro os adultos amadurecem no oceano. Esres, depois, rerornam aos rios e riachos para desovar. Após a desova, todos os salmões do Pacifico (Oncorhynchus nerka) morrem, não rerornando ao mar. Muitos salmões do Atlànrico (Salmo salar) também morrem após desovar, porem, alguns sobrevivem e retornam ao mat, desovando mais uma vez quando voltam aos rios.

#### 6.4.3 Migração de "somente uma via"

Em algumas especies migrantes, a viagem para um individuo é de somente uma via. Na Europa, as borboletas Colias croceus, Vanessa atalanta e Vanessa cardui se reproduzem nas duas extremidades de suas migrações. Os individuos, ao alcançarem a Grá Bretanha no verão, se reproduzem e sua prole se desloca para o sul, no outono, e se reproduz na região do Medirerrâneo - sendo que a prole destes indivíduos volta para o norre no verão seguinte.

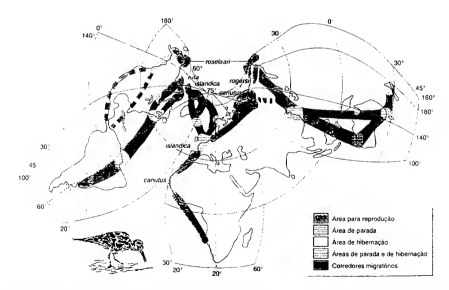


FIGURA 6.7 Distribuição global e padrão de migração das espécies de maçancos (Calidhis spp.) As áreas em marrom são de reprodução, os locais com listras horizontais indicam áreas de paradas, usadas apenas durante as migrações norte-sul e sul-norte; os locais com linhas cruzadas indicam áreas usadas tanto para paradas como para hibernação; os locais com linhas verticais designam áreas usadas somente para hibernação. A area acinzentada indica os corredores que são usados nas rotas migratorias; os corredores tracejados em cinza indicam tentativas de rotas migratorias sugeridas na literatura (segundo Piersma e Davidson, 1992).

A maioria das migrações ocorre sazonalmente na vida dos indivíduos ou das populações. Elas geralmente parecem ser estimuladas por algum tipo de fenómeno sazonal externo (por exemplo, a mudança no comprimento do día) e ás vezes também por um relógio fisiológico interno. Elas são muitas vezes precedidas por profundas mudanças fisiológicas, como o acúmulo de gotdura no corpo. Estas migrações representam estratégias que evoluíram em ambientes onde eventos sazonais. como mudanças cíclicas na temperatura ou precipitação pluviométrica, são repetidas ano a ano. Há, contudo, um tipo de migração que é tática, forçada por eventos como as superpopulações, não aparentando nenhuma regularidade ou cíclo. Este tipo de migração é mais comum em ambientes onde as chuvas não são sazonais. São exemplos as migrações de gafanhotos em regiões áridas e semi-áridas, causadoras de devastações no ambiente, muitas vezes trazendo também danos econômicos.

#### 6.5 Dormência: migração no tempo

Um organismo ganha em fitness ao dispersar sua prole por tanto tempo que possibilite que ela tenha descendentes. Similarmente, um organismo aumenta seu fitness retardando sua atividade, contanto que o retardo aumente suas chances de ter descendentes. Isto será o caso quando as condições no futuro se apresentarem melhores do que as do presente. Assim, um retardo no tecrutamento de um indivíduo em tima população pode ser considerado como migração no tempo-

Os organismos, na maioria das vezes, passam pelos períodos de retatdo em um estado de dormência. Este estado relativamente inativo apresenta o benefício de conservar energia, a qual pode ser usada durante os períodos subsequentes ao teratdo. Além disso, a fase de dormência de um organismo frequentemente é mais tolerante às condições adversas que prevalecem no ambiente durante o tetardo (isto é, tolerante a seca, temperaturas extremas, pouca luminosidade e assim por diante). A dorméncia pode set preditura ou subsequiente (Muller, 1970). A dormência preditiva é iniciada antes das condições advetsas, e é muitas vezes encontrada em ambientes previsíveis, sazonais. Ela é geralmente referida como diapausa em animais e como dormência primária ou inata em plantas (Harper, 1977). Dormencia subsequente ou secundária, por outro lado, é iniciada em resposta ás condições adversas.

#### 6.5.1 Dormência em animais: diapausa

A diapausa tem sido mais intensamente estudada em insetos, cujos exemplos ocorrem em todos os estágios de desenvolvimento. O gafanhoto comum do campo Chorthippus brunneus é um exemplo típico. Esta espécie anual passa por uma diapausa obrigatória em seu estágio de ovo, que, ao parar seu desenvolvimento, torna-se resistente às condições de inverno rigoroso, capaz de matar as ninfas e os adultos. De fato, os ovos necessitam de um longo período de frio antes de reiniciar o

seu desenvolvimento (cerca de cinco semanas a 0°C, ou por um período um pouco mais longo a uma temperatura ligeiramente mais alta) (Richards e Waloff, 1954). Isto assegura que os ovos não sejam aferados por um curto e inesperado período quente no inverno, seguido por condições normais frias e perigosas. Isto significa também que ocotte um aumento da sincronização do desenvolvimento subsequente da população como um todo. Os gafanhotos "migrani no tempo" no final do verão até a primavera seguinte.

A diapausa é também comum em especies que apresentam mais de uma geração por ano. Por exemplo, a mos-

a importancia do fotoperiodo

ca-das-frutas (Drosophila obscura) passa por quatro gerações por ano na Inglaterra, mas entra em diapausa durante apenas uma delas (Begon, 1976). Esta diapausa facultativa compartilha características importantes com a diapausa obrigatória: ela aumenta a sobrevivência durante um período de inverno ptevisivelmente adverso, e é experimentada por adultos de diapausa resistente, com desenvolvimento gonadal interrompido e gtandes quantidades de gordura abdominal esrocada. Nesse caso, a sincronização é conseguida não somente durante a diapausa. mas também antes desta. Os adultos recém-emergidos reagem aos dias curtos do outono por meio do depósito de gordura e da entrada no estado de diapausa; eles recomeçam o desenvolvimento como resposta aos días mais longos da primaveta. Assim, como muitas outras especies, contando com a previsibilidade do fotoperíodo para o desenvolvimento sazonal, D. obscura entra em um estado de diapausa preditiva confinada aquelas gerações que inevitavelmente passam por condições adversas.

A dormencia subsequente pode evoluit em ambientes relativamente imprevisíveis. Em tais circunstáncias, será uma desvantagem responder ás condições adversas somente após elas terem aparecido, mas pode haver compensação pelas vantagens de: (i) responder às condições favoráveis imediatamente após elas reaparecerem e (ii) entrar em um estado de dormência somente se as condições adversas realmente ocorrerem. Desse modo, os muitos mamíferos entram em hibernação (após uma fase preparatória obrigatória) em resposta direta ás condições adversas. Tendo alcançado a "resistência" por poupar energia, por meio da diminuição da temperatura corporal, e tendo periodicamente emergido e monitorado seu ambiente, eles finalmente podem cessar a hibernação quando as adversidades desaparecem.

#### 6.5.2 Dormência em plantas

A dormència de sementes é um fenómeno amplamente difundido em plantas floríferas. O emhrião jovem cessa o desenvolvimento enquanto ainda está ligado á planta-mãe, perdendo muito de sua água e tornando-se dormente em uma condição de dessecação. Em determinadas espécies de plantas superiores, tais como algumas de mangue, um período dormente inexiste, mas isto é uma exceção - quase todas as sementes são dormentes quando se desprendem da planta-mãe e tequerem certos estímulos para retornat a um estado ativo (germinação).

A dorméncia em plantas, contudo, não é restrita ás sementes. Por exemplo, à medida que cresce, a ciperácea da areía Carex arenaria tende a acumular gemas dormentes ao longo do seu rizoma predominantemente lineat. Essas gemas podem permanecer vivas, potém dotmentes, por longo tempo após as nartes aéreas (com as quais elas foram produzidas) terem morrido. Nobel e colaboradores (1979) encontraram para esta espécie 400-500 gemas por m<sup>2</sup>. Elas desempenham um papel unálogo ao do banco de sementes produzido por outras espécies.

De fato, o hábito de deciduídade, amplamente difundido entre as plantas, é uma forma de dormência exibida por muitas árvores e arbustos perenes. Em determinados periodos, geralmente com tempetaturas baixas e níveis luminosos haixos, os indivíduos estabelecidos petdem as folhas e reduzem a atividade metabólica.

> Três tipos de dormência têm sido distinguidos:

- 1. A dormência mata é um estado em que há uma necessidade absoluta de um estímulo externo especial para reativar o processo de crescimento e desenvolvimento. O estímulo pode ser a presença de água, temperatura baixa, luz, fotoperíodo ou um balanço apropriado de radiações vermelho-próximo e vermelho-distante. As plántulas de tais espécies tendem a surgir em manifestações súbitas de germinação quase simultánea. A deciduidade é tamhém um exemplo de dorméncia inata.
- 2. A dormência forçada é um estado imposto por condições externas (ou seja, ela é uma dormencia subsequente). Por exemplo, a vara-de-ouro do Missouti (Solidago missouriensis) entra em um estado de dormência quando atacada pelo hesouro Trirhabda canadensis. Oito clones, identificados por marcadores genéticos, foram acompanhados antes, durante e após um período de desfolhação severa. Os clones, que variaram de 60 a 350 m² em dimensão e de 700 a 20.000 rizomas, não conseguiram crescer acima do solo (ou seja, ficaram dormentes) na estação seguinte ao desfolhamento e aparentemente morreram. Porém, eles reapareceram 1 a 10 anos após terem desaparecido, e seis dos oito ressurgiram vigorosamente em uma única estação (Figura 6.8). Geralmente, a prole de uma única planta com dorméncia forçada pode ser dispersa durante anos, décadas ou mesmo séculos. Sementes de Chenopodrum album, coletadas de escavações arqueológicas, se mostraram viáveis com 1.700 anos de idade (Ødum, 1965).
- 3. Dormencia induzida é um estado produzido em uma semente durante um período de dormencia forçada, em que ela adquire alguma nova necessidade antes de poder germinar. As sementes de muitas ervas-daninhas em culturas agricolas germinam sem um estímulo luminoso, quando liberadas da planta-mãe; porém, após um período de dormência forçada, elas precisam de exposição à luz para germinar. Durante muito tempo, foi um enigma o fato de amostras de solo trazidas para o laboratório gerarem prontamente enormes quantidades de plántulas, embora essas sementes

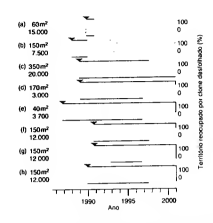


FIGURA 6.8 Os ciclos de oito clones da vara-de-ouro do Missouri (Solidago missouriensis) (linhas de a-h). Para cada clone, a área antes da desfolhação (m²) e o número estimado de rametas são mostrados à esquerda. Os paineis mostram um registro de 15 anos da presença (sombreado) e ausência de rametas em cada território de clone. As cabeças de setas indicam o início da dormência, produzida por uma erupção e desfothação de Trirhabda canadensis. A reocupação, por rametas de pós-dormência, de segmentos inteiros ou parciais dos lerritórios originais dos clones é expressa como porcentagem do ternitório original de cada clone (segundo Morrow e Olfelt, 2003)

não conseguissem germinar no campo. Wesson e Wareing (1969) tiveram uma idéia inovadora ao coletar amostras de solo do campo à noite e levá-las ao laboratório no escuto. As amostras exposras á luz produziram uma grande quantidade de plântulas. Este tipo de dorméncia induzida é responsável pelo acumulo de grandes populações de sementes no solo. Na natureza, elas germinam somente quando são levadas á superfície do solo por minhocas ou animais que fazem tocas, ou por exposição à luz após a queda de uma árvore.

A dormência em sementes pode ser induzida por radiação que contém uma razão relativamente alta de comprimenros de onda de vermelho-distante (7,30 nm) para vermelhopróximo (aproximadamente 660 nm), uma composição espectral característica de luz filtrada na passagem pela folhagem do dossel. Na natureza, isto deve ter o efeito de reter em estado latente as sementes sensíveis mantidas no solo sob um dossel, liberando-as para a germinação somente quando desaparecer a cobertura vegetal sobre elas.

Muitas das espécies de plantas que possuem sementes resistentes e que persistem no solo são anuais ou bienais. Essas espécies são principalmente herbáceas - opottunistas à espera (literalmente) de uma clateira. Elas não dispõem de características que as dispersem extensivamente no espaço. As sementes de arvores, ao contrário, geralmente apresentam curtos períodos de dormência no solo, sendo difícil estocá-las por mais de um ano. As sementes de muitas árvores tropicais são particularmente de vida curta: algumas semanas ou mesmo dias. Entre as árvores, a longevidade que mais chama atenção é encontrada naquelas espècies que retêm as sementes em pinhas ou frutos secos, soltando-as após eventos de fogo (muitas espécies de *Eucalyptus e Pinus*). Este fenômeno de *serotiuia* protege as sementes contra riscos sobre o solo até que o fogo crie um ambiente favorável para o seu rápido estabelecimento.

#### 6.6 Dispersão e densidade

A emigração dependente da densidade foi considerada na Seção 6.3.3 como uma resposta freqüente ao sobre-adensamento. Retomamos esta questão da dispersão sendo dependente da densidade e também quais são as forças evolutivas que podem lei conduzido esta dependência. Assim procedendo, é importante ter em mente a questão inicial (veja Seção 6.1.1): que a dispersão "efetiva" (de um local a outro) requer emigração, transferência e imigração, As dependências de densidade não precisam se dar igualmente em todos estes três processos.

#### 6.6.1 Endogamia e exogamia

Muito deste capítulo é devotado para as conseqüéncias demográficas ou ecológicas da dispersão, mas há também consequéncias genéticas e evolutivas importantes. Qualquer "consequéncia" evolutiva é, naturalmente, força seletiva potencialmente importante favorecendo padrões específicos de dispersão ou a tendência de se dispersar. Particularmente, quando individuos aparentados se reproduzem, sua prole provavelmente sofre uma "depressão endogâmica" no fitness (Charlesworth e Charlesworth, 1987), resultante especialmente da expressão no fenótipo de alelos deletérios recessivos. Com dispersão limitada, torna-se mais provável a endogamia e, desse modo, a sua evitação é uma força que favorece a dispersão. Por outro lado, muitas espécies mostram adaptação local ao seu ambienre imediato (ver Seção 1.2). A dispersão por longas distancias pottanto, pode reunir genotipos adaptados a diferentes situacões locais, cuio cruzamento origina descendentes de baixo finess, adaptados a nenhum hábitat. Isto è chamado de "depressão exogámica", resultante do surgimento de combinações co-adaptadas de genes – uma força atuando contra a dispersão. A situação se complica ainda mais quando a depressão endogâmica é mais provável entre populações que normalmente se cruzam exogamicamente, uma vez que a pròpria endogamia deputa as populações de seus recessivos deletérios. Entretanto, pode-se esperar que a seleção natural favoreca um padrão de dispersão que, de certo modo, seja intermediário maximizando o fitness ao evitar tanto uma depressão endogámica quanto exogamica, embora estas claramente não serão as unicas forças seletivas agindo sobre a dispersão.

Certamente, em plantas, existem diversos exemplos de depressões endogámica e exogámica, quando o polen é transfetido de doadores próximos ou distantes, e, em alguns casos, ambos os efeitos podem ser demonstrados em um único experimento. Por exemplo, quando a prole da espora (*Delphinium nelsonii*) foi gerada por meio de polinização induzida de plantas distanciadas a 1, 3, 10 e 30 metros (Figura 6.9), tanto a depressão endogámica quanto a exogámica foram aparentes.

#### 6.6.2 Evitando a competição parental

Evirar a endogamia não é, de fato, a única força a favor da dispersão natal da prole. Tal fato pode também ser favorecido uma vez que diminua o resultado dos efeitos competitivos que

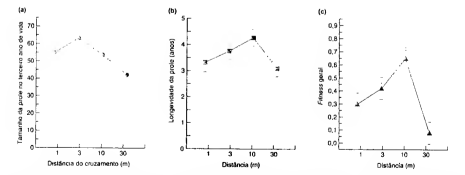


FIGURA 6.9 Depressões endogâmica e exogâmica em *Delphinium* nelsonii: (a) tamanho da prole no terceiro ano de vida: (b) longevidade da prole e (c) *litness* gerai da prole, parâmetros em que todos foram menores quando a prole loi o resultado de cruzamentos de polens tomados de 1 a 30 metros da planta receptora. As barras verticais indicam os erros-padrão (segundo Waser e Price, 1994).

ocorrem com os progenitores. Isso foi discutido em um estudo clássico por Hamilton e May, em 1977 (ver também Gandon e Michalakis, 2001). Eles demonstraram que, mesmo em hábitats muito estáveis, todos os organismos estarão sob uma forte pressão seletiva para se dispersar da sua progênie. Imagine uma população cuja maioria dos organismos tenha um genótipo não-dispersivo, O, mas com um raro genótipo mutanre. X. que mantem alguns descendentes no hábitat, mas incumbe outros à dispersão. O dispersor X não sofrerá competição com o seu parente pròximo O, mas sim com outros organismos tipo O não-aparentados. O dispersor X direcionará a majoria de seus efeitos competitivos para organismos não-aparentados (com genótipo O), enquanto O direcionará todos os seus esforcos contra seus parentes (também com genótipo O). Com isso, X tenderá a numentar sua frequência na população. Por outro lado, se a maioria da população for do tipo X, com O sendo raro, este não aumentaria, uma vez que O não conseguiria deslocar X de seus locais, competindo com dispersores muito pròximos a ele, no seu local de origem. A dispersão, portanto, è encarada como sendo uma estratégia evolutiva estavel (EEE; ESS, de evolutionarily stable strategy) (Maynard-Smith, 1972; Parker, 1984). Uma população de indivíduos não-dispersados tenderá a evoluir para um comportamento dispersivo; por outro lado, uma população de indivíduos dispersados tenderá a não perder esta característica. Evitar a competição parental e a endogamia, portanto, se consegue via proecsso de emigração quando as populações se encontram em altas densidades, momento em que elas são mais intensas.

Há, de fato, evidências para que a competição exerça um papel a fim de que a prole se distancie do seu hábitat natal (Lambin et al., 2001), sendo, no entanto, muitas delas de forma indireta. Por exemplo, no camundongo da Califórnia (Peromyscus califórnicus) a distância inédia de dispersão aumento com o tamanho da prole em machos e, dentre as fêmeas, com o aumento no número de irmãs na ninhada (Ribble, 1992). Quanto maior o número de parentes circundando um jovem individuo, maior é a sua dispersão.

Lambin e colaboradores (2001) concluíram em sua revisão, contudo, que, onde há clara evidência para a emigração ser dependente da densidade (ver Seção 6.3.3), há pouca evidencia para que a dispersão "eferiva" (emigração, transferência e imigração) seja dependente da densidade. Isto em parre é causado porque a imigração (e talvez a transferência) possa ser inibida em densidades muito altas. Por exemplo, em um estudo com o rato-canguru (Dipodomys spectabilis) durante vários anos com densidades variadas, a dispersão foi monitorada inicialmente apos os juvenis tornarem-se independentes dos seus pais, e novamente após sua sobrevivência e primeira reproducão. Este roedor ocupa um complexo sistema de túneis contendo reservas de alimento e estes túneis permanecem mais ou menos constantes em número: as altas densidades, desta forma, levam a um ambiente saturado e com intensa competição (Jones et al., 1988). A densidade não teve nenhum efeiro em relação à dispersão pos-independência juvenil, (ou seja, na emigração); porém, para a primeira reprodução, as taxas de dispersão (dispersão efetiva) foram menores em altas densidades (relação inversamente dependente da densidade) (Figura 6.10). Para os machos, isto ocorreu principalmente por causa de que eles se movetam menos entre a independência juvenil e a teprodução. Para as fémeas, isto ocorreu porque a taxa de sobrevivência foi menor em novos locais habitados, quando a população se encontrava em altas densidades (Jones, 1988).

#### 6.6.3 Filopatria

A dispersão efetiva não é exatamente dependente da densidade, ao menos em patte, porque existem também forças seletivas em favor da não dispersão, mostrando, em vez disso, a assim chamada filopatria ou comportamento "caseiro" (Lambin et al., 2001). Este comportamento existe porque há certas vanragens de se permanecer no ambiente familiar; ou os individuos podem cooperar com ourros (ou ao menos serem preparados para se tolerarem) da mesma família, que possuem alta similaridade genética; ou os indivíduos que dispersam podem ser confrontados com uma "barreira social" de agressões ou intolerâncias de grupos não-aparentados (Hestbeck, 1982). Estas forças, igualmente, podem tornar-se mais intensas á medida que o ambiente fica mais saturado. Por exemplo, Lambin e Krebs (1993) descobtiram que, com o rato silvestre de Townsend (Microtus townsendii), no Canadá, os ninhos ou centros de arividade das fêmeas mais próximas eram de parentes próximos (mães e filhas, irmas de uma mesma ninhada), compara-

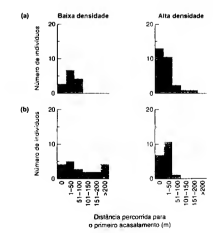


FIGURA 6.10 Dispersão efetiva inversamente dependente da densdade para o rato-canguru (*Dipodomys spectabinis*): (a) machos. (b) fémeas. As distâncias para a dispersão natal foram maiores em baxas e não em altas densidades (segundo Jones, 1988).

n etazelil edilek e

suppose a sonus

dos aos de outros graus de parentesco (irmás de outras ninhadas, tias e primas). Outros ninhos não-aparentados estavam mais distantes ainda. Em um estudo com os esquilos de Belding (Spermophilus beldingi), mesmo quando as fêmeas se dispersavam, elas tendiam a se fixar próximas ás suas irmás (Nunes et al., 1997). Mais ainda, ha exemplos de fimess sendo maiores quanto mais próximos dos pais. Por exemplo, Lambin e Yoccoz (1998) manipularam o parentesco de grupos de fêmeas do roedor M. townsendir, realizando uma situação em que a população apresentou recrutamento filopátrico seguido por uma alta sobrevivência ("alto parentesco") e outra na qual a população experimentou baixo recrutamento filopátrico e alta mortalidade entre os recrutados ("baixo parentesco"). A sobrevivencia dos filhotes, especialmente logo após nascer, foi significativamente mais alta na primeira situação ("alto parentesco"), comparada á segunda manipulação.

Resumindo, então, a relação entre dispersão e densidade dependera, como todas as outras adaptações, dos compromissos evolutivos entre forças conflitantes, e também de qual é o foco de atenção para o aspecto da dispersão (emigração, dispersão efetiva, etc). Não é de se surpreender, como veremos a seguir, que o balanço adaptarivo funcione diferentemente para diversos grupos: machos e femeas, idosos e jovens, e assim por diante. Tais variações também se revelam contra generalizações amplas, sugerindo que a dispersão ocorra "tipicamente" em densidades de pré-saturação (ou seja, antes que a limitação pelo recurso seja intensa) ou que ocorra em densidades de saturação (Lidicker, 1975).

#### 6.7 Variação na dispersão dentro de populações

#### 6.7.1 Polimorfismo da dispersão

Uma fonte de variabilidade de dispersão dentro de populações é um polimorfismo somático entre a progênie de um mesmo individuo, Isto esta muito associado com hábitats que são variáveis ou imprevisíveis. Um exemplo clássico pode ser visto na planta anual do deserto Gynnarrhena micrantha. Ela porta muito pou-

cas sementes (uma a très) de tamanho grande (em aquénios), a partir de flores que permanecem fechadas abaixo da superfície do solo. Essas sementes germinam no mesmo local da planta-mãe. O sistema de raízes das plántulas pode até crescer para baixo, através do "canal" de raízes mortas da planta-mãe. Porém, essas mesmas plantas também produzem sementes pequenas acima do solo, com papus plumoso, o que lhes permite a dispersão pelo vento. Em anos muito secos, são produzidas apenas semenres subterrâneas não-dispersadas, porém, em anos mais úmidos, as plantas crescem vigorosamente e produzem um grande número de sementes acima da superficie do solo, as quais são expostas á dispersão (Koller e Roth, 1964).

Ha muitos exemplos de dimorfismos em sementes entre as plantas floriferas. Tanto as sementes dispersa-

das quanto as "caseiras" ("stay at home") produzem proles dispersadas e "caseiras". Alem disso, a semente "caseira" e muitas vezes produzida subterraneamente por flores autopolinizadas ou por flores fechadas, enquanto as sementes dispersadas resultam frequentemente da polinização cruzada. Portanto, a tendência á dispersão está ligada á posse de novos genótipos, recombinantes ("experimentais"), enquanto a prole "caseira" é, com maior prohabilidade, o produto da autopolinização.

O dimorfismo de organismos dispersados e não-dispersados é também um fenómeno comum entre os afídeos (prole alada e prole aptera). Como esta diferenciação ocorre durante a fase de crescimento populacion il quando a reprodução é partenogenetica, as formas aladas e apteras são geneticamente idénticas. As formas aladas são claramente mais capazes de se dispersar para novos hihitats, tendo, no entanto, um tempo de desenvolvimento major, fecundidade mais baixa, menor longevidade e, portanto, reduzida taxa intrínseca de crescimento (Dixon, 1998). Não e de se surpreender, por isso, que os afídeos possam modificar a proporção de formas aladas e ápteras como uma resposta imediata ao ambiente no qual se encontram. O afideo da ervilha (Acyrthouphou pisumi), por exemplo, produz mais formas aladas na presença de predadores (Figura 6.11), presumivelmente como uma resposta de escape a um amhiente adverso.

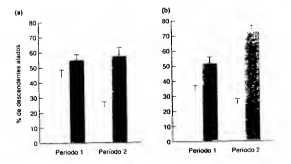


FIGURA 6.11 A proporção média (± erropadrão) de formas aladas do afideo da ervitha (Acyrthosiphon pisum) produzidas apos dois periodos separados de exposição a dois predadores (a) larva de diptero sirtideo e (b) larva de neuroptero. As barras escuras indicam o tratamento com predador e as barras claras indicam o controle (segundo Kunert e Weisser, 2003)

#### 6.7.2 Diferenças relacionadas ao sexo

Machos e fémeas muiras vezes diferem na sua necessidade de se dispersar. As diferenças são especialmente grandes em algumas espécies de insetos, em que o macho geralmente é mais ariyo na dispersão. Por exemplo, no caso da mariposa do inverno (Operophtera brumata), as femeas são apreras e os machos são alados. Em um estudo pioneiro, Greenwood (1980) comparou a dispersão relacionada ao sexo em aves e mamíferos. Entre as aves, é comum que as fêmeas se dispersem, mas, entre os mamíferos, a dispersão é frequente para os machos. Por um lado, as explicações evolutivas para uma tendência entre um dos sexos enfatizam as vantagens em minimizar a endogamia, mas, por outro, as particularidades do sistema de acasalamento podem gerar uma assimetria entre os custos e beneficios da dispersão e filopatria entre os sexos (Lamhin et al., 2001). Desse modo, para as aves, a competição pelos territorios é mais intensa entre os muchos. Eles teriam, porranto, mais a ganhar através da filopatria, em termos de familiarização com seu hábitat natal. Já as fémeas (muitas vezes monogâmicas) levam vantagent na possibilidade de escolha com qual macho irá se acasalar. Em mamíferos, os machos (muitas vezes poligamos) podem competir muito mais por uma parceira do que por um território e, com isso, é mais vantajoso conseguir areas para se dispersar com um maior número possível de fêmeas.

#### 6.7.3 Diferenças relacionadas à idade

Grande parte da dispersão é natal, ou seja, dispersão por juvenis antes que se reproduzam pela primeira vez. Em muitos taxons isto é constitucional: como já discutido, a dispersão de sementes è típica natal. Do mesmo modo, muitos invertebrados marinhos possuem um estágio adulto séssil (reprodutiva) no qual larvas são lançadas (idade pré-reprodutiva) para a dispersão. Por outro lado, a maioria dos insetos possui um estágio sessil e um estágio adulto apto á dispersão. Em geral, para espécies iteroparas, a dispersão ocorre através da fase de vida adulta, antes e após o primeiro episódio reprodutivo; para espécies semelparas, a dispersão é inevitavelmente natal.

Aves e mamiferos, uma vez emplumados ou desniamados e independentes de suas máes, possuem também o potencial para se dispersarem por todo o resto de suas vidas. Não obstante, muito da dispersão neste caso rambém e naral (Wolff, 1997). De fato, tendências para a dispersão entre os sexos e em relação às idades, e forças para evitar endogamia. competição e filopatria, estão rodas interligadas em relação aos padrões de dispersão observados entre os mamíferos. Por exemplo, em um experimento com o rato silvestre da cauda cinzenta (Microtus canicaudus), 87 % dos machos juvenis e 34% das femeas juvenis se dispersaram dentro de quatro semanas de capruras iniciais, em situações de baixa densidade, sendo que apenas 16% e 12%, respectivamente, o fizeram em situações de alta densidade (Wolff et al., 1997). A dispersão foi massiva, particularmente entre os machos, com um efeito inversamen-

te dependente da densidade. Especialmente o fato das altas raxas de dispersão em baixas densidades favorece o argumento da pressão seletiva a favor de se evitar a endogamia.

#### 6.8 O significado demográfico da dispersão

O fato ecológico da vida identificado na Seção 4.1 enfatizou que a dispersão pode ter um efeito pronunciado sobre a dinámica das populações. Na prática, contudo, muitos estudos deram pouca atenção á dispetsão. A razão muitas vezes dada é que a emigração e a imigração são aproximadamente identicas e que, portanto, neutralizam-se mutuamente. Uma suspeita, contudo, é que a real razão reside no fato de ser extremamente dificil de se quantificar a dispersão.

A natureza do papel da dispersão sobre a dinámica das populações depende de como nos definimos uma popula-

cão. A visão mais simples diz respeito a um grupo de individuos distribuídos mais ou menos continuamente sobre um trecho de hábitat adequado, sendo uma entidade indivisível. A dispersão, então, contribuirá com o aumento (imigração) ou decréscimo (emigração) da população. Muitas populações, conrudo, são de fato metapopulações, isto é, coleções de subpopulações.

Vimos, na Seção 6.3.1, a ubiquidade da fragmentação em ecologia e a importância da dispersão em unir um fragmenro a outro. Uma subpopulação, então, ocupa um fragmento de hábitat disponível na paisagem, correspondendo, isoladamente, áquela descrição mais simples do conceito de uma população. Porém, a dinâmica de uma metapopulação como um todo é determinada, em grande parte, pela taxa de extinção de cada subpopulação e pela taxa de colonização - pela dispersão - de fragmentos inabitáveis. Destaca-se, contudo, que não significa que só porque uma população de uma espécie qualquer que ocupa mais do que um hábitat, cada um deste suportando um determinado nível populacional, esta seja considerada uma metapopulação. Conforme discutiremos a seguir, o status "classico" de metapopulação é conferido somente quando a extinção e a recolonização desempenham um papel principal na dinâmica glohal.

#### 6.8.1 A modelagem na díspersão: a distribuição de manchas

Os modos com os quais a dispersão intervém na dinâmica das populações podem ser examinados ou até modelados matematicamente de três diferentes maneiras (ver Kareiva, 1990; Keeling, 1999). A primeira é utilizando uma abordagem de "ilha" ou "espacialmente implícita" (Hanski e Simberloff, 1997; Hanski, 1999). A ideia basica é que uma proporção de individuos saia de seus locais de nascimento (manchas), constituindo-se em um grupo de dispersos que são então redistribuídos entre as manchas disponiveis, geralmente ao acaso. Neste modelo, as manchas não possuem qualquer especificidade espacial. A princípio, todas as manchas podem ganhar ou perder individuos através da dispersão, sendo todas as manchas igualmente distantes umas das outras. Muitos modelos merapopulacionais, incluindo o primeiro na literatura (modelo de Levin. ver a seguir), se encontram nesta categoria, e, a despeito da sua simplicidade (manchas reais possuem uma localização no espaço), ele tem promovido importantes descobertas, em parte pela facilidade de analisar os dados envolvidos.

Por outro lado, os modelos que levam em consideração a questão espacial sabem que as distâncias variam entre as manchas, influenciando assim na troca de individuos arravés da dispersão. O primeiro modelo, desenvolvido pela genética de populações, foi o de "trampolim" linear, em que a dispetsão ocorre somente entre manchas adjacentes se estes se encontrarem inseridos dentro de um determinado "caminho" (Kimura e Weiss, 1964). Mais recentemente, abordagens espaciais rêm envolvido modelos "em entrelacamento", nos quais as manchas estão arranjadas dentro de uma grade (getalmente quadrangular) e os individuos se dispersam pata aquelas manchas mais pròximas - mais provavelmente entre os quatro circundantes, ou oito, incluindo movimentos diagonais (Keeling, 1999). É claro que, a despeito de levar em consideração o espaco, estes modelos são caricaturas dos reais atranjos encontrados na natureza. Não obstante, ressaltam os padtões dinânticos que devem ser incorporados, não somente em telação ao espaço (ver, por exemplo, a Seção 10.5.6), mas também em relação ao tempo, incluindo, por exemplo, a crescente ptobabilidade de extinção global de metapopulações quando o hábitat è destruido (Figura 6.12). Modelos espaciais mais recentes se propõem a ser mais "realísticos" (ver Hanski, 1999), incluindo informações a respeito da real geometria ou fragmentação da paisagem. Um deles, o "modelo de função de incidência" (Hanski. 1994b) será apresentado a seguir (Seção 6.9.4).

Finalmente, a terceira abordagem trata o espaço não como manchas (com ou sem hábitat), mas sim como faixas contínuns e homogéneas de maior a menor qualidade de hábitat. com a dispersão tomando parte de um sistema de reação-difusão, no qual a dinâmica em um dado local no espaço é considerada a "reação" e. a dispersão, a "difusão". Esta abordagem tem sido mais útil em ourras áreas da biologia (por exemplo, a biologia do desenvolvimento). Não obstante o grande nivel de entendimiento inaiemático de tais modelos, estes são muito adequados em demonstrar como a variação espacial (ou seja, a fragmentação) pode ser gerada, internamente, dentro de um sistema essencialmente homogéneo (Kareiva, 1990; Keeling, 1999).

### 6.8.2 Dispersão e demografia de populações

Os estudos que têm dado atenção à dispersão têm tentado confirmar a sua importância. Em um longo e intensivo estudo de uma população do chapim-real (Parus major) próximo a Oxford, Reino Unido, foi observado que 57% dos adultos reprodutivos eram imigrantes (Greenwood et al., 1978). Em uma população do besouro-da-batara-dn-Colorado (Leptino-

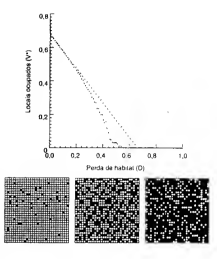


FIGURA 6.12 Numa série de modelagem, quanto mais se aumenta a fragmentação do habitat (eixo x), a fração de locais ocupados (eixo v) diminui até que se tenha extinção global. A linha diagonal pontilhada mostra a relação de um modelo espacial em que todos os locais estão igualmente conectados. Os pontos mostram o rendimento de um modelo em entrelaçamento: os valores representam a média de cinco réplicas (o modelo é probabilistico, cada trajeto é um pouco diferente). Trés exemplos do modelo em entrelacamento são apresentados abaixo do gráfico, com 0,05, 0,40 e 0,70 dos fragmentos destruidos (preto). Com baixo nivel de destruição (a esquerda), um modelo que leve em consideração o espaço parece dispensavel, uma vez que os fragmentos permanecem razoavelmente bem conectados. Porem, conforme se perde mais habitat, as manchas tendem a se tornar mais isoladas, sendo mais improvável a recolonização, permanecendo as mesmas muito mais desocupadas do que o modelo prevé (segundo Bascompte e Sole, 1996)

tarsa decemlineata) no Canadá, a taxa mêdia de emigração de adultos recem-eclodidos foi de 97% (Harcourt, 1971). Este dado ajudou a entender a rápida expansão do besouro na Europa em meados do século passado (Figura 6.13).

Um ptofundo efeito da dispersão sobre a dinâmica de uma população foi visto em um estudo sobre Cakile edentula, uma planta anual de verão que cresce sobre as dunas da Martinique Bay. Nova Escócia. A população se concentrava no meio das dunas, sendo encontrados menos individuos em direção tanto ao mat quanto ao continente. Somente na área em direção ao mar. conrudo, é que a prindução de sementes era suficientemente alta e, a mortalidade, baixa o suficiente para que a população se mantivesse ano após ano. Nos locais em meio às dunas e pròximos ao continente, a mortalidade excedia a produção de sementes. Por isso, se esperava que a população viesse a se tornar extinta (Figura

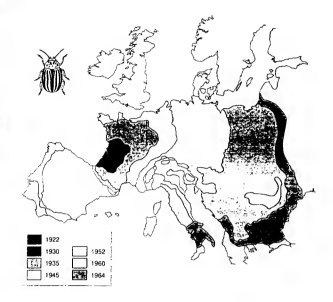


FIGURA 6.13. Expansão do besouro do Colorado (Leptinotarsa decemlineata) pelo continente europeu (segundo Johnson,

6.14). Porèm não houve mudança na distribuição de C. edentula no longo do tempo. Em vez disso, um grande número de sementes produzidas na zona pròxima ao mar foi dispersado para as áreas citadas. De fato, as plantas germinadas nestas duas zonas foram provenientes de sementes dispersas, comparadas às plantas residentes. A distribuição e abundância de C. edentula deveramse diretamente à dispersão das sementes pelo vento e pelas ondas.

Provavelmente a consequência mais fundamental da dispersão para a dinâmica de populações únicas é o efeito regulador da emigração dependente da densidade (ver Seção 6.3.3). Em uma escala local, o que foi discutido no Capítulo 5 em relação à mortalidade dependente da densidade se aplica igualmente à emigração dependente da densidade. Em uma escala global, as consequencias de ambos podem ser muito diferentes. A perda de individuos pode ser para sempre, no tempo e no espaço. Com a emigração, a perda de uma população pode significar o ganho de uma outra.

#### 6.8.3 Dinâmica de invasão

Em quase rodos os aspectos do ciclo de vida, hà um certo perigo em iniaginat que aquilo que é comun ou "notmal" na natureza seja um fato universal, e o

que é incomum ou excentrico pode ser perdido ou ignorado. Toda a distribuição estatistica possui uma "cauda", e aqueles individuos que ocupam esta posição são tão reais quanto aqueles que se situam na média. Isto rambém ocorre com a dispersão. Por muitas razões, é razoàvel caracterizar as taxas de dispersão e as distincias percortidas em termos do que é tipico. Porêm, quando o foco esrá direcionado para a expansão de uma espècie em um hábirar que não estava previamente ocupado, aqueles propágulos que se dispersam além do esperado podem ter uma grande relevancia. Neubert e Caswell (2000), por exemplo, analisaram a taxa de expansão de duas espécies de plantas. Calathea ovandensis e Dipsacus sylvestris. Em ambos os casos, eles descobriram que a taxa de expansão foi fortemente dependente da distáncia máxima de dispersão, enquanto as variações no padrão médio de dispersão, a distâncias menores, tiveram pouco efeito.

A probabilidade de uma espécie invadir um novo hábitat tem mais a vet com a dispersão a longas distáncias (e, portanto, com a oportunidade de invadit) do que com a proximidade de uma população-fonte, e com a performance do individuo que se desloca até aquele local. Por exemplo, foi estudada a invasão de 116 manchas de um urzal de baixada no sul da Inglaterra, por espécies arbustivas e atbóreas, durante os períodos de 1978 a 1987 (Figura 6.15) e de 1987 a 1996 (Nolan et al., 1998; Bullock et al., 2002). Havia quatro tipos de urzais - seco, pouco úmido, bem úmido e lamacento - e dois períodos, produzindo-se oito conjuntos de dados nos quais uma análise foi realizada. Para seis destes, uma proporção significativa da variação na perda das espêcies originais pelas espécies invasoras póde ser explicada. As variáveis mais importantes que explicam o comportamento dos dados fo-

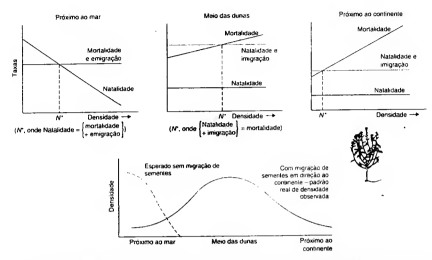


FIGURA 6.14 Representação diagramática das variações da mortalidade e produção de sementes em Cakile edentula em três áreas ao longo de um gradiente ambiental de zonas abertas costeiras (próximas do mar) a dunas densamente vegetadas (mais para o interior). Ao contrário das outras áreas, a produção de sementes toi maior no local próximo ao mar. Os nascimentos, contudo, diminuíram com a densidade, e, onde estes foram iguais á mortalidade, uma densidade de equilibno pode ser prevista. Nº. Nos locais para o interior, as mortes sempre excederam os nascimentos resultantes das sementes locais, porém as populações foram persistentes por causa da dispersão da maioria das sementes produzidas pelas plantas próximas à praia. Com isso, a soma dos nascimentos locais más as sementes imigrantes podem contrabalançar a mortalidade nos locais distantes da praia, resultando em um equilibrio em densidades apropriadas (segundo Keddy, 1982; Watkinson, 1984)

ram aquelas relacionadas à abundância das espécies invasoras na vegetação que circundava as manchas. As invasões e, assim, a dinâmica subsequiente de manchas foram sendo dirigidas pelas ações iniciais da dispersão.

### 6.9 Dispersão e a demografia de metapopulações

#### 6.9.1 O desenvolvimento da teoria de metapopulações: manchas habitáveis inabitadas

O reconhecimento de que muitas populações são de fato metapopulações foi fortemente estabelecido por volta de 1970, mas houve um tetardo de cerca de 20 anos antes que ele fosse traduzido em ação e um número crescente de estudos colocasse a dinámica de metapopulações em um estágio ecológico de destaque. Hoje em día, o perigo não é ranto de negligência, mas de que todas as populações sejam reconhecidas como metapopulações, simplesmente porque o mundo está estruturado em mosaico.

O centro do conceito de uma metapopulação è a ideia, enfatizada por Andtewartha e Birch (1954), de que manchas habitaveis poderiam estar inabitadas simplesmente porque os

individuos não conseguiram se dispersar até elas. Para demonstrar que isto é assim, precisamos ser capazes de identificar locais habitaveis que não estão habitados. Só muito raramente isto tem sido tentado. Um modelo implica na identificação de caracteristicas de manchas de hábitat às quais uma espécie é restrita e, depois, na determinação da distribuição e abundância de manchas similares cuja ocorrência da especie podería ser esperada. O ratão-d'água (Arvicola terrestris) vive em margens de rios e, em um levantamento de 39 seções de margem de rio em North Yorkshire. Reino Unido, 10 continham colónias de ratões em reprodução (locais-núcleos). 15 foram visitadas por ratões, mas que não se reproduziram nesses locais (locais periféricos), e 14 aparentemente nunca foram usadas ou visitadas. Uma análise de "componentes principais" foi utilizada para caracterizar os locais-núcleos e, com base nessas características, foram identificados adicionalmente 12 locais desocupados ou periféricos que seriam apropriados para ratões em reprodução (ou seja, locais habitaveis). Aparentemenre, cerca de 30% dos locais habitáveis não são habitados por ratões por serem demasiadamente isolados para a colonização. ou, em alguns casos, por sofrerem níveis altos de predação pela visão (Lawton e Woodroffe, 1991).

Fragmentos habitaveis podem ser também identificados para muitas espécies raras de borboletas, pois suas larvas con-

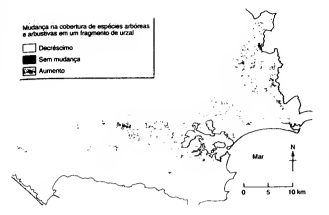


FIGURA 6.15 A invasão (ou seja, o aumento na abundância) na maiona dos 116 fragmentos de um urzal de baixada em Dorset, Reino Unido, por espécies de arbustos e árvores, entre 1978 e 1987. A região costeria localiza-se ao sul e, o limite do municipio, ao leste (segundo Bullock et al., 2002)

somem apenas uma ou poucas espécies vegetais com distribuição em manchas. Thomas e colaboradores (1992) constataram que as manchas que permaneceram inabitadas eram menores e isoladas das fontes de dispersão: a borboleta *Phlebejus argus* era capaz de colonizar virtualmente todos os locais habitáveis a menos de 1 km de populações existentes. Na verdade, a habitabilidade de alguns desses locais isolados (previamente desabitados) foi demonstrada quando a borboleta foi introduzida com sucesso (Thomas e Harrison, 1992). Este é o teste decisivo para se saber se um local é realmente habitável ou não.

#### 6.9.2 O desenvolvimento da teoria de metapopulações: ilhas e metapopulações

O livro clássico A Teoria da Biogeografia de Ilhas, de MacArthur e Wilson (1967), foi um catalisador importante na mudança radical da teoria ecológica em geral. Os autores desenvolveram suas ideias no contexto da dinâmica dos animais e plantas em ilhas reais (maritimas), que eles inrerpretaram como refletindo um equilibrio entre forças opostas de extinções e colonizações. Eles enfatizaram que algumas espécies (ou populações locais) gastam a maior parte do seu tempo se recuperando de desgastes do passado ou em fases de invasão de novos territórios (ilhas), enquanto outros usam esse tempo na sua capacidade de suporte ou próximo a ela. Essas duas extremidades de um continuum são as espécies r e K da Seção 4.12. Em um extremo (r-estrategisras), os indivíduos são bons colonizadores que favorecem o crescimento populacional rápido em um hábitat vazio. Na outra extremidade do continuo (Kestrategistas), os individuos não são tão bons colonizadores, mas tem catacterísticas que favorecem a persistencia a longoprazo em um ambiente adensado. As espècies K, portanto, possuem taxas de colonização e extinção relativamente baixas, enquanto para as espécies r essas taxas são relativamente altas.

Essas idéias são desenvolvidas a seguir, no Capítulo 21, na discussão sobre biogeografia de ilhas.

Mais ou menos na mesma època que o livro de MacArthur e Wilson foi publicado, Levins (1969, 1970) propôs um modelo simples de dinâmica de "metapopulações". Como MacArthur e Wilson, ele procurou incorporar no pensamento ecológico a fragmentação inerente do mundo ao nosso redor. MacArthur e Wilson estavam mais interessados nas comunidades de espécies como um todo e imaginaram um "continente" que pudesse propiciar uma fonte tegular de colonizadores para as ilhas. Levins enfocou populações de uma única espécie e não concedeu a qualquer uma das suas manchas o status especial de continente. Levins introduziu a variável p (t), fração de manchas de hábitat ocupada no tempo t, refletindo a aceitação de que nem todas as manchas habitáveis são sempre habitadas.

A taxa de mudança na fração de hábitar ocupado (manchas, p) è dada no modelo de Levins como:

$$dp / dt = mp(1-p) - \mu p,$$
 (6.1)

em que  $\mu$  è a taxa de extinção local de manchas e m è a taxa de recolonização de manchas vazias. Isto significa que a taxa de recolonização aumenta com a fração de manchas vazias propensas à recolonização (1-p) e com a fração de manchas ocupadas capazes de fornecer colonizadores, p, enquanto a taxa de extinção cresce simplesmente com a fração de manchas propensas à extinção, p. Reescrevendo esta equação, Hanski (1994a) mostrou que ela é estruturalmente idêntica à equação logistica (ver Seção 5.9):

$$dp \, Idt = (m - \mu) \, p \, \{ 1 - p \, I \, [ 1 - (m \, / \mu) ] \}. \tag{6.2}$$

Portanto, desde que a taxa intrinseca de recolonização exceda a taxa intrinseca de extinção  $\{(m - \mu) > 0\}$ , a metapo-

pulação total atingirá um equilíbrio estavel, com uma fração,  $1 - (\mu/m)$ , dos fragmentos ocupados.

extinções e colonizacióes en suppopulações, um a metapopulação

A essencia desta interpretação a partir de uma perspectiva de metapopulação, que emerge mesmo dos modelos mais simples, é que ela pode persistit, estavelmente, como resultado do balanço entre extinções e recoloniza-

ções aleatórias, mesmo que nenhuma das populações seja, por si só, estável. Este caso é exemplificado na Figura 6.16, em que, dentro de uma metapopulação persistente alramente fragmentada da borbolera fritilária Glanville (Melitaea cinxia) na Finlândia, mesmo as populações locais maiores tiveram uma probabilidade alta de declinio aré a extinção em duis anos. Em outras palavras, se quisermos entender a persistência de uma população a longo prazo ou a dinâmica de ral populaçãu, podemos precisar olhar alem das taxas de natalidade e mortalidade (e o que as determina), un mesmo as taxas locais de imigração e emigração. Se a população como um todo funciona como uma merapopulação, as taxas de extinção e colonização da subpopulação podem ser ao menos de importância comparavel.

#### 6.9.3 Quando uma população é uma metapopulação?

Duas características necessárias de uma população já foram demonstradas aqui: que subpopulações individuais têm uma chance realística de experimentat tanto a extinção como a recolonização. A estas, podemos adicionar uma terceira, implícita na discussão até aqui. As dinámicas das subpopulações diferentes deveriam ser totalmente independentes, isto é, não

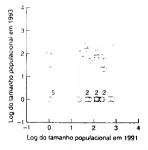


FIGURA 6.16 Comparação dos tamanhos populacionais locais em junho de 1991 (adultos) e agosto de 1993 (larvas) da borboleta finitária Glanville (Melitaea cinxa), em Aland Island, Finlândia Os pontos de dados multiplos são indicados por números. Vánas populações de 1991, incluindo muitas das maiores, foram extintas até 1993 (segundo Hanski et al., 1995)

sincrônicas. Haveria, afinal, pouca expectativa de estabilidade se todas as subpopulações fossem extintas quando uma o fosse. Certamenre, a assinctonia garante que, à medida que uma é exrinta (ou mesmo diminui), existam provavelmente outras que prosperam e geram indivíduos para a dispersão, promovendo o "efeiro do salvamento" (Brown e Kodtic-Brown, 1977) dos primeiros pelos últimos.

Algumas merapopulações pofontes e drenos dem se ajustar ao conceito "classico", em que todas as subpopulações têm uma chance realistica (e aproximadamente igual) de extinção, mas em outros casos pode haver uma variação significativa no tamanho ou na qualidade de manchas individuais. Desse modo, as manchas podem ser divididas em "fontes" (manchas doadoras) e "drenos" (manchas receptoras) (Pulliam, 1988). Em manchas fontes em equilibrio, o número de nascimentos supera o número de mortes, enquanto em manchas drenos acontece o inverso. Portanto, populações fontes sustentam uma ou mais populações drenos denrro de uma merapopulação. A persistência da metapopulação depende não só do balanço geral entre extinção e recolonização, como no modelo simples, mas também do balanço entre fonres e drenos.

Na prática, naturalmente, é ptovável que exista um contínuo de tipos de metapopulação: de conjuntos de populações locais quase idênticas, todas igualmente propensas à extinção, até metapopulações em que há uma grande desigualdade entre populações locais, algumas das quais são, pot si só, efetivamente estáveis. Este contraste é ilustrado na Figura 6.17, para a borboleta azul silver-studded (Plejebus argus), em Norrh Wales.

O faro de uma população ter distribuição em manchas. contudo, não faz com que necessatiamente ela seja uma metapopulação (Harrison e Taylor, 1997; Bullock et al., 2002). Em primeiro lugar, uma população pode exibir distribuição em manchas, mas a dispersão entre as manchas pode ser tão grande que as dinâmicas das manchas individuais não são independentes: são uma única população, embora ocupem um hábirat heretogêneo. Alternativamente, as manchas podem estar tãu isoladas umas das outras, que a dispersão entre elas é insignificante: são uma série de populações efetivamenre separadas.

Por fim, e talvez mais comumente, todas as manchas podem ter uma chance desprezivel de extinção, ao menos em escalas de tempo observáveis. Isto significa que suas dinâmicas podem ser influenciadas por natalidade, mortalidade, imigração e emigraçãn - mas não em algum grau significativo por extinção ou recolunização. Esta última categoria se aproxima de uma verdadeira metapopulação, podendo haver pouda dúvida de que o título dado a muitas populações fragmentadas se ajusre a esta descrição. Naturalmente, pode ser perigoso proreger excessivamente a pureza das definições. Que prejuizo pode haver se, à medida que o conceito de metapopulação cresce, o proprio rermo é estendido a uma variedade mais ampla de cenárins ecológicos? Talvez nenhum - e a expansão do uso do rermo para populações originalmente além do seu alcance, em

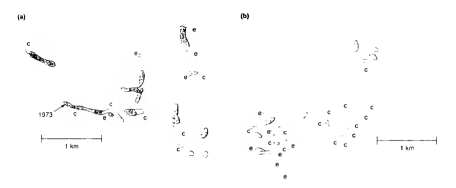


FIGURA 6.17 Duas populações da borboleta azul silver-studded (Plejebus argus) em North Wales; (a) em um ambiente calcáno no Dulas Valley, onde havia um número grande de populações locais persistentes (frequentemente maiores) entre populações locais menores e muito mais efémeras; (b) em um hábitat de urzal em South Stack Cliffs, onde a proporção de populações menores e efémeras foi muito mais alta. Contornos cheios = presença em 1983 e 1990; contornos vazios = ausência nos dois momentos, e = presença só em 1983 (extinção presumida); c = presença so em 1990 (colonização presumida) (segundo Thomas e Harrison, 1992).

todo o caso, pode ser interminável. Porém, como qualquer outro sinal, uma palavra só é efetiva se o receptor compreende o que o emissor tenciona. O tecomendável é que os usuários dos termos devessem ter o cuidado de confirmar se a extinção e a tecolonização de manchas são demonstradas.

Hetapopu acões a plantas empre do bando re sementes

O problema de identificação de metapopulações é especialmente evidente para plantas (Husband e Barrett, 1996; Bullock et al., 2002). Não há dúvida de que muiras plantas ha-

bitam amhientes em mosaico, e a extinção aparente de populações locais pode ser comum. Isto é ilustrado na Figura 6.18 para a planta aquática anual Etchhornia paniculata, vivendo em poças e valas temporátias de tegiões áridas do nordeste do Brasil. Entretanto, a aplicabilidade da idéia de recolonização seguindo uma extinção genuína é questionável em algumas espécies vegetais que aptesentam bancos de sementes enterrados. Em E. paniculata, por exemplo, as sementes pesadas quase sempre caem na vizinhança imediata da planta-mãe, em vez de setem dispersadas para outras manchas. "Extinções" tipicamente resultam da perda catastrófica de hábitat (observe na Figura 6.18 que a chance de extinção efetivamente não tem qualquer relação com o tamanho populacional previo) e "recolonizações" são quase sempte simplesmente o resultado da germinação de sementes seguinte à restautação do hábitat. A recolonização por dispersão, um pre-requisito para uma verdadeira metapopulação, é exttemamente rara.

Além disso, como salientaram Bullock e colaboradores (2002), dos estudos com vegetais que documentaram extinções e colonizações de manchas, a grande maioria foi realizada em manchas recentemente surgidas (estágios iniciais de suces-

são; ver Capítulo 16). As extinções, na maiotia das vezes, ocorrem quando a vegetação em uma mancha atinge um estado de desenvolvimento não mais adequado para as espécies em questão, e esra mancha, por isso, também não é adequada para a recolonização pela mesma espécie. Isto é "fuga do hábitat" ("habitat tracking") (Harrison e Taylor, 1997), em vez de extinção e colonização reperidas do mesmo hábitat, que é central para o conceito de uma metapopulação.

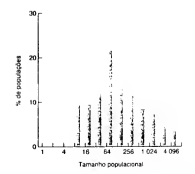


FIGURA 6.18 Das 123 populações da planta aquática anual Eichhornia paniculata no nordeste do Brasil, observadas durante um ano, 39% foram extintas, mas o tamanho inicial médio destas (barras escuras) não foi significativamente diferente do das populações nãoextintas (barras claras) (Mann-Whitney U = 1 925, P > 0,3) (segundo Husband e Barrett, 1996)

#### 6.9.4 Dinâmica de metapopulação

O modelo simples de Levins não considera a variação em ramanho de manchas, suas localizações espaciais nem as dinâmicas das populações dentro de manchas individuais. Não é sutptesa que os modelos que consideram todas estas variáveis altamente relevantes se totnem matematicamente complexos (Hanski, 1999). Contudo, a natuteza e as conseqüências de algumas dessas modificações podem ser compreendidas sem que se entre em detalhes da matemática.

Imagine, por exemplo, que as manchas de hábitat ocupadas pot uma metapopulação vatiam em tamanho e que manchas gtandes sustentam populações locais maiores. Isto permite a persistência da metapopulação, com taxas menores de colonização, como resultado das taxas mais baixas de extinção sobre manchas maiores (Hanski e Gyllenberg, 1993). Na verdade, quanto maior a variação no tamanho da mancha, maior é a probabilidade de persistência da população, mantendo-se iguais os outros aspectos. As variações no tamanho de populações locais podem ser, alternativamente, resultantes de variações na qualidade e não no tamanho da mancha: de modo geral, as conseqüências seriam as mesmas.

A probabilidade de extinção de populações locais declina tipicamente à medida que aumenta o tamanho da população local (Hanski, 1991). Além disso, à medida que a fração de manchas ocupadas pela metapopulação, p, aumenta, em média devetia havet mais migrantes, mais imigração para as manchas e, portanto, populações locais maiores (resultados confirmados, por exemplo, para a fritilária Glanville - Hanski et al., 1995). Assim, a taxa de extinção, μ, não devetia set constante como é no modelo simples, mas declinatia à medida que p aumenta. Os modelos que incorporam este efeito (Hanski, 1991; Hanski e Gyllenberg, 1993) frequentemente originam um valor limiar de p, instivel e intermediario. Acima desse limiat, os tamanhos de populações locais são suficientemente grandes e sua taxa de extinção suficientemente baixa para a merapopulação persistir em uma fração de manchas relativamente alta, como no modelo simples. Abaixo do limiat, contudo, o tamanho medio de populações locais é demasiadamente baixo e sua taxa de extinção, portanto, demasiadamente alta. A metapopulação declina até um equilíbrio estavel alternativo para p = 0 (extinção de toda a metapopulação) ou um nível em que p é baixo, no qual essencialmente apenas as manchas mais favoráveis são ocupadas.

Podetia set esperado que metapopulações diferentes, da mesma espécie, ocupassem uma fração alta ou baixa de suas manchas habitáveis

(os equilibrios estáveis alternativos), mas não uma fração intermediátia (junto ao limiar). Tal distribuição bimodal é, na verdade, evidente para a ftitilária Glanville na Finlândia (Figura 6.19). Além disso, esses equilibrios alternativos potencialmente têm implicações profundas para a conserva-

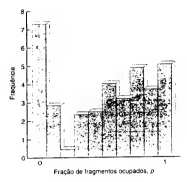


FIGURA 5.19 Distribuição de freqüência bimodal de ocupação de manchas (proporção de manchas habitáveis ocupadas, p) entre diferentes metapopulações da fritilâria Gtanville em Áland Island, Finlândia (segundo Hanski et al., 1995).

ção (vet Capítulo 15), especialmente quando o equilibrio mais baixo ocotte pata p=0, sugerindo que a ameaça de extinção para qualquer metapopulação possa aumentar ou diminuit subitamente, à medida que a fração de manchas habiráveis ocupadas desloque algum valor limiat para baixo ou pata cima.

Um estudo de Moilanen e colaboradres (1998), teunindo muitas linhas anteriores, examinou a dinámica de uma suposta metapopulação de um pequeno mamífero, o ocótono americano (Ochosona princeps) na California. (O adjetivo "suposta" è necessario porque a dispersão entre manchas de habitat foi suposta, e não efetivamente observada (veja Clinchy et al., 2002].) A metapopulação total pode set dividida em redes ao norte, em posição intermediária e ao sul, e a ocupação de manchas em cada uma foi determinada em quatro ocasiões entre 1972 e 1991 (Figura 6.20a). Esses dados puramente espaciais foram usados ao lado de uma informação mais geral sobre a biologia do ocórono, para fornecer valores paramétricos para o modelo de função de incidência de Hanski (1994b). Este foi então usado para estimular a dinâmica total de cada uma das tedes, com um grau realistico de variação estocástica incorporada, partindo de uma situação observada em 1972 e tratando a metapopulação inteira como uma entidade única (Figura 6, 20b) ou simulando cada uma das redes isoladamente (Figura 6.20c).

Os próptios dados (Figuta 6.20a) mostram que a rede ao notte manteve uma ocupação alta durante o periodo de estudo, a rede de posição intermediária teve uma ocupação mais variável e muito mais baixa, enquanto a rede ao sus sofreu um declínio constante e substancial. A resposta através do uso do modelo de função de incidência (Figura 6.20b) foi muito animadota no sentido de espelhar com

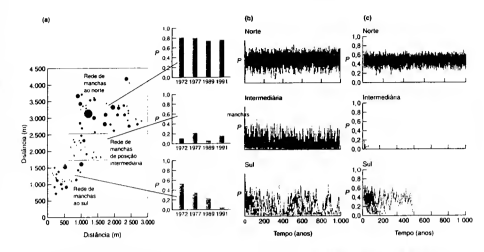


FIGURA 6.20. Dinâmica de metapopulação do ocórono americano (Ochotona princeps), em Bodie, Califórnia. (a) Posições relativas e tamanhos aproximados das manchas habitáveis, bem como as ocupações nas redes de manchas ao norte, em posição intermediána e ao sul, em 1972, 1977, 1989 e 1991. (b) Dinâmicas temporais das três redes, com a população interra tratada como uma entidade única, usando o modelo de função de incidência de Hanski (1994b). São apresentadas dez réplicas de simulações, cada uma começando com os dados reais em 1972 (c) Simulações equivalentes a (b), mas cada uma das redes simulada isotadamente (segundo Moltanen et al., 1998).

precisão esses padrões em dinámica temporal, a despeito de ser baseado apenas em dados espaciais. Em especial, foi previsto que a tede ao sul sofresse um colapso periódico are a extinção total, mas que fosse salva pela ação da rede de posição intermediária, apesar da sua ocupação baixa, como um degrau da rede ao norie, dotada de uma capacidade de sustentação muito maior. Esta interpretação e corroborada pelos resultados quando as três redes são simuladas isoladamente (Figura 6.20c). A rede ao norte permanece com uma ocupação alta e estável; desprovida de migrantes do norte, a rede de posição intermediária, previsivelmente, declina rapidamente; e a rede ao sul, embota não tão instável. finalmente sofre o mesmo destino. Segundo esta visão, dentro de uma metapopulação como um rodo, a rede ao norte é uma fonte, e as redes de posição intermediária e ao sul são drenos. Desse modo, não há necessidade de tecorret a qualquer mudança ambiental para explicar o declinio na rede ao sul; tais declinios são previstos mesmo em um ambiente inalteravel.

Fundamentalmente, esses resultados ilistram como netapopulações integrais podem ser estáveis quando suas subpopulações individuais não o são. Além disso, a comparação das redes ao norte e de posição intermediária (ambas estáveis, mas com ocupações muito diferentes) mostra como a ocupação pode depender do tamanho do pod de individuos dispetsados, que em si pode depender do tamanho e do número das subpopulações.

Finalmente, essas simulações nos conduzem a um tema que se repete através deste livro. Os modelos simples frequentemente enfocam equili-

raraments os equilibrios podem ser alcandados

btios alcançados a longo prazo. Porem, na prática, tais equilíbrios raramente podem ser alcançados. No presente caso, equilibrios estáveis rapidamente podem ser gerados em modelos simples de metapopulações, mas a dinâmica observável de uma especie muitas vezes pode tet mais telação com o comportamento "transitorio" de suas metapopulações, distantes do equilíbrio. Tomando um outro exemplo, a borboleta saltadota silver-spotted (Hesperia comma) declinou certamente na Gra-Bretanha, de uma distribuição ampla sobre a maioria de morros calcários em 1900, para 46 ou menos localidades-refugio (populações locais) em 10 regiões no micio da década de 1960 (Thomas e Jones, 1993). As razões prováveis foram mudanças no uso da terra - aumento do emprego do arado em campos não melhotados e povoamento reduzido com animais domésticos pastadores - e a eliminação virtual de coelhos pela mixomatose, com suas consequentes profundas altetações da vegetação. Durante todo esse período de não-equilibrio, as taxas de extinção local geralmente supetaram as de recolonização. Nas décadas de 1970 e 1980, contudo, a reintrodução da pecuária e a recuperação dos coelhos levaram a um aumento do pastejo, e o número de hábitats apropriados cresceu outra vez. A recolonização superou a extincio local, mas a expansão de H comma permaneceu lenta, especialmente para locais isolados dos refúgios da década de 1960. Mesmo no sudeste da Inglaterra, onde a densidade de refúgios foi maiot, prevê-se que a abundância da borboleta aumentará apenas lentamente – e permanecerá distante do equilíbrio – pot pelo menos 100 anos.

#### Resumo

Fizemos a distinção entre dispersão e migração; dentro de dispersão, foi examinada a diferença entre emigração, transferência e imigração.

São descritas diferentes categorias de dispetsões ativa e passiva, abordando especialmente a dispetsão passiva na chuva de sementes e as estratégias de guetrilha e de infantaria de organismos clonais dispetsados.

São explicadas as distribuições ao acaso, regular e agregada, e é enfatizada a importância da escala e da estrutura em mosaico na percepção de tais distribuições, especialmente no contexto do "grão" ambiental. São detalhadas as forças que favorecem e enfraquecem as agregações, incluindo a teoria do rebanho egoista e a dispersão dependente da densidade.

Descrevemos alguns dos principais padrões de migração em uma gama de escalas – de marés, diária sazonal e intercontinental – incluindo aquelas que voltam repetidamente e as que ocorrem uma só vez.

Examinamos a dotméncia como uma migração no tempo, tanto em animais (especialmente diapausa) como em vegetais. É enfatizada a importância do fotoperíodo no titmo da dormência.

A relação entre dispersão e densidade é examinada em detalhe. São explicados os papeis da endogamia e exogamia na

direção das dependências da densidade, incluindo especialmente a importância em evitar a competição entre parentes, por um lado, e as atrações da filopatria, por outro.

Descrevemos uma diversidade de tipos de variação dentro de populações: polimorfismos e diferenças relacionadas ao sexo e à idade.

Voltamos à significância demográfica da dispersão e introduzimos o conceito da metapopulação composta de muiras subpopulações. A dispersão pode ser incorporada à dinâmica de populações e modelada de três maneiras diferentes; (i) uma "ilha" ou abordagem "espacialmente explícita"; (ii) uma abordagem espacialmente explícita que reconhece que as distâncias entre as manchas variam; e (iii) uma abordagem que trata o espaço como contínuo e homogêneo.

Ptovavelmente, a consequência importante da dispersão para a dinâmica de populações únicas é o efeito regulador da emigração dependente da densidade. Contudo, é relevante também teconhecet a importância, na dinâmica de invasões, dos raros otganismos dispersados por longas distâncias.

A reoria de metapopulações se desenvolveu a partir do conceito inicial da mancha habitável não-habitada. Sua origem como um conceito em si mesmo foi o modelo de Levins, que estabeleceu a mensagem mais fundamental: que a metapopulação pode persistir, estável, como resultado do balanço entte extinções e recolonizações aleatórias, ainda que as subpopulações não sejam estáveis.

Como nem todas as populações com distribuição em mosaico são metapopulações, formulamos a pergunta "Quando uma população é uma metapopulação?", que pode set particularmente problemática com populações vegetais.

Por fim, exploramos a dinámica de metapopulações quanto a provável importancia de equilíbrios estáveis alternativos

### Capítulo 7

## Aplicações Ecológicas nos Níveis Individual e Populacional: Restauração, Biossegurança e Conservação



#### 7.1. Introdução

a proce k and enta p a virantos a aresourant acobiación numeno A crescente população humana (Figura 7.1) tem criado uma grande variedade de problemas ambientais. Nossa espécie não é a única que esgota e contamina o ambiente, mas, certamente, somos os únicos que usam o fogo, os

combustíveis fósseis e a fissão nuclear para produzir energia para a realização de trabalho. Essa geração de força tem tesultado em conseqüências de longo alcance para o estado de conservação do solo, dos ecossistemas aquáticos e da atmosfera, com dramáticas repercussões no clima global (ver Capitulo 2). Além disso, a energia gerada tem dado ao homem o poder de transformar paisagens terrestres (e aquáticas) por meio da urbanização. da agricultura industrial, da silvicultura, da pesca e da mineração. Temos poluído o solo e a água, destruido grandes áreas de quase todos os tipos de ambientes naturais, sobre-explorado os recursos naturais, transportado espécies ao

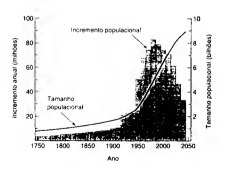


FIGURA 7.1 Crescimento da população humana mundial desde 1750 e aumento previsto ate 2050 (linha sólida). Os histogramas representam os aumentos populacionais a cada decada (Fonte Nações Unidas, 1999)

redor do mundo com consequências negativas para os ecossistemas nativos e levado um grande número de espécies à beira da extincão.

Um entendimento da extensão dos problemas que enfrenramos e dos meios de que dispomos para agir contra eles e resolvê-los depende inteirarequerem a apiroacho da conhecimento ecológico

mente da correra compreensão dos fundamentos ecológicos. Na primeira parte deste livto, tratamos da ecología em nível individual e de populações de uma única espécie (as interações interespecíficas setão o assunto da segunda parte). Neste capítulo, enfocatemos como esse conhecimento pode beneficiat os gestores ambientais. No final da segunda e da terceira pattes deste livto, abordaremos de maneira semelhante a aplicação do conhecimento ecológico no nível das interações interespecíficas (Capítulo 15) e das comunidades e ecossistemas (Capítulo 22).

A fisiologia dos organismos lhes da teona do petmite toletar certas variações nas condições físico-químicas do ambiente

e determina suas necessidades por determinados recursos (ver os Capítulos 2 e 3). Dessa forma, a ocorréncia e a distribuição das espécies depende principalmente de sua ecofisiologia e, para os animais, também de seu repertório comportamental. Esses aspectos da ecologia das espécies estão inseridos no conceito de nicho (ver Capitulo 2). Temos observado que as especies não ocorrem em todos os locais onde as condições amhientais e os recursos são apropriados para sua existência. Contudo, as estratégias de maneio em geral se baseiam na capacidade de prever onde as espécies prosperarão, seja quando desejamos restaurar hábitats degradados, prever a furura distribuição de especies invasoras (e por meio de medidas de biossegurança prevenir sua chegada) ou conservar espécies ameaçadas em novas reservas. Portanto, a teoria do nicho fornece o fundamento essencial para muitas ações de maneio. Discutiremos este assunto na Seção 7.2.

A bionomia de uma espécie (ver Capítulo 4) é outro aspecto básico que pode guiar o seu manejo. Por exemplo, da teoria pionômica .

set anual ou perene, com ou sem estágios dormentes, grande ou pequena, generalista ou especialista pode influenciar a probabi-

lidade de uma espécie (a) representar uma parte de sucesso em um projeto de restauração de um hábirat, (b) ser um invasor problemático ou (c) ser um candidato à extinção e, dessa forma, merecedor de prioridade na conservação. Voltaremos a essas idéias na Secão 7.3.

Uma caracteristica particularmente importante do comportamento das especies, sejam elas animais ou vegerais, é o seu padrão de deslocamento e dispersão (ver Capírulo 6). O conhecimento acerca do comportamento migratório dos animais pode ser especialmente importante em tentativas de restauração de habitats danificados, previsão e priorização de espécies invasoras a serem combatidas e planejamento de unidades de conservação. Tais aspectos são apresentados na Seção 7.4.

e .a 3 m. = 03 95 : 500,506 -1.2.2.2.2

A conservação de espécies ameaçadas tequer um extenso entendimento da dinámica de pequenas populações. Na Secio 7.5, discutimos a abordagem

chamada analise de viabilidade populacional (AVP), uma determinação das probabilidades de extinção que depende do conhecimento das tabelas de vida (ver Capítulo 4, especialmente a Seção 4.6), das taxas de crescimento populacional (ver Seção 4.7), da competição intra-específica (ver Capírulo 5), dos fatores dependentes da densidade (veja Seção 5.2), das capacidades de suporte (ver Seção 5.3) e, em alguns casos, da estrutura da metapopulação (se a espécie sob risco de extinção ocorte em um conjunto de subpopulações inrerligadas - ver Seção 6.9). Como veremos na Parte 2 deste livro (em particular na síntese fornecida no Capítulo 14), a dererminação da abundância e, consequentemente, a probabilidade de extinção de uma população não dependem apenas de propriedades intrinsecas das especies (taxas de natalidade e mortalidade, etc.), mas também de suas interações com outras espécies na sua comunidade (competidores, predadores, parasitos, mutualistas, etc.). Contudo, a AVP em geral uriliza uma abordagem mais simplista e não lida explicitamente com estas complicações. Por essa razão, esse tópico e trarado no presente capítulo.

10 0.1035 C - dants smoother

Um dos maiores desafios do fururo para as espécies, os ecólogos e os gestores ambienrais é a mudança climática global (ver Seção 2.9). Tenta-

tivas de mitigação das mudanças climáticas previstas rêm uma dimensão ecológica (p. ex., plantar mais árvores para absorver parte do dióxido de carbono extra produzido pela queima de combustíveis fósseis), embora a mitigação também deva enfocar as dimensões econômicas e sociopolíticas do problema. Isso é discutido no Capítulo 22 devido às questões relevantes relacionadas ao funcionamento do ecossistema. Todavia, o presente capítulo aborda como podemos usat o conhecimento sobre a ecologia das especies para prever e manejar as consequências da mudança climática global, como a propagação de doenças e ervas daninhas (ver Seção 7.6.1) e a localização geográfica de unidades de conservação (ver Seção 7.6.2).

Devido à urgência dos problemas ambientais que enfrentamos, não e de surpreender que um grande número de ecólo-

gos atualmente conduza pesquisas aplicadas (isto é, direcionadas para a resolução desses problemas) e publique os seus resulrados em petiódicos científicos especializados. Mas em que proporção esse rrabalho é assimilado e usado pelos gestores ambientais? Questionários tealizados por dois periódicos especializados, Conservation Biology (Flashpohler et al., 2000) e Journal of Applied Ecology (Ormerod, 2003), revelaram que 82 e 99% dos autores entrevistados, respectivamente, faziam recomendações de manejo em suas publicações. Destes, é animador salientar que mais de 50% declararam que seu trabalho havia sido utilizado por gestotes. Os resultados dos trabalhos publicados no Journal of Applied Ecology, entre 1999 e 2001, mais comumente utilizados pelos gestores, por exemplo, envolviam o planejamento de estratégias de conservação para espécies e hábitats importantes, o controle de espécies-praga, o manejo de sistemas agroecológicos, a regulação de rios e o planejamento de unidades de conservação (Ormerod, 2003).

### 7.2 A teoria do nicho e o manejo

#### 7.2.1 Restauração de hábitats impactados por atividades humanas

A expressão "ecologia da restauração" pode ser usada, praticamente sozinha, para englobar quase todos os aspectos da ecologia aplicada (tecuperação de

esroques pesqueiros sobre-explorados, temoção de espécies invasoras, revegetação de corredotes de hábitat para auxiliar a dispersão de espécies ameaçadas, etc.) (Otmerod, 2003). Aqui, restringimos essa exptessão à testauração de paisagens terrestres, marinhas, fluvisis ou lacustres, cuja natureza física foi afetada por atividades humanas, e tratamos especificamente da mineração, da agricultura intensiva e da capração de água dos rios.

O solo que foi danificado pela mineração é normalmente instável, sujeito a erosão e desprovido de vegetação. Tony Bradshaw, o pai da participated

cine mic annuc

das Especies

spore os niones

ecologia da restauração, observou que a solução mais simples para a recuperação do solo e o restabelecimento da cobertura vegetal, porque ela estabiliza a superfície, é visualmente atraente e auto-sustentável e provém a base para a sucessão natural ou manejada até o estabelecimento de uma comunidade mais complexa (Bradshaw, 2002). As plantas candidatas à recuperação são aquelas tolerantes á presença de metais pesados tóxicos; tais espécies são caracteristicas de solos naturalmente metaliferos (p. ex., Alyssum bertalonit, espécie endêmica de solos serpentinos italianos) e tem nichos fundamentais que incorporam condições extremas. Além disso, os ecótipos (genótipos de uma espécie que possuem diferentes nichos fundamentais - ver Seção 1.2.1) que desenvolveram resistência a áreas mineradas apresentam um valor especial. Antonovics e Bradshaw (1970) foram os ptimeiros a notar que a intensidade de seleção contra genótipos intoletantes muda de forma abrupta na horda de áteas contaminadas, e que as populações nessas reas contaminadas podem diferir muito em sua tolerância aos metais pesados em distâncias pequenas, de apenas 1,5 m (p. ex., o capim-doce [Anthoxanthum odoratum]). Posteriormente, cultivares de gramíneas tolerantes a metais foram selecionadas para a produção comercial no Reino Unido para serem usadas em solos neutros ou alcalinos contaminados por chumbo ou zinco (Festuca rubra cv 'Merlin'), rejeitos acidíferos de chumbo ou zinco (Agrostis capillaris cy 'Goginan') e tejeitos acidiferos de cobre (A. capillaris cy 'Parys') (Baket, 2002).

Como as plantas não podem locomover-se, muitas especies que são características de solos metaliferos desenvolvetam sistemas hioquimicos para a

obtenção de nutrientes, desintoxicação e controle de condições geoquímicas locais (de fato, elas ajudam a criar as condicões apropriadas ao seu nicho fundamental). A fitorremediacão envolve o estabelecimento dessas plantas em solos contaminados, a fim de auxiliar na redução das concentrações de metais pesados e outras substâncias tóxicas. Ela pode ser realizada de varias formas (Susarla et al., 2002). A fitoacumulação ocorte quando o contaminador é absorvido pelas plantas, mas não é degradado rápida ou completamente; essas plantas, como a erva Thlaspi caerulescens, que hipetacumula o zinco, são cultivadas para remover o contaminador e, depois, substituídas. A fitoestabilização, por outro lado, aproveita a capacidade dos exsudados de raízes de precipitarem os metais pesados e, assim, reduzirem sua disponibilidade para os seres vivos. Finalmente, a fitotransformação envolve a eliminação de um contaminador pela ação de enzimas vegetais; por exemplo, álamos hibridos Populus deltoides × P. nigra tem uma capacidade notá-

vel para degradar o TNT (2,4,6-trinitrorolueno) e são promissores na resrauração de depósitos de lixo bélico. Lembre-se que os microrganismos rambém são usados para a remediação em casos de poluição.

para restaurar a parsagem para um mamitero em decunio FOOL BOIDE

Às vezes, o objetivo dos gestores ambientais é restaurar a paisagem para o beneficio de uma dada espécie. A lebre européia (Lepus europaeus) é um exemplo. O seu nicho fundamental inclui paisagens criadas pela atividade humana ao longo dos séculos. As lebres são mais comuns em áreas cultivadas, mas suas populações têm diminuído onde a agricultura é muito intensiva. Por isso, a espécie está atualmente protegida por lei. Vaughan e colaboradores (2003) fizeram uma pesquisa pot correspondência junto a produtores rurais (1.050 responderam) para investigar a relação entre a abundância de lebres e o manejo atual da terra. Seu objetivo eta estabelecer as características-chave das duas dimensões mais importantes do nicho das lebres, isro é, a disponibilidade de recursos (culturas consumidas pelas lebres) e a disponibilidade de hábitat, para, então, propor ações de manejo pata mantet e restaurar paisagens beneficas para a espécie. As lebres eram mais comuns em terras aradas, em especial naquelas cultivadas com trigo e beterraba e onde bavia retras de pousio (áreas não-utilizadas para culrivo por um certo período). Elas eram menos comuns em pastagens, mas sua abundància aumentava se houvesse pasto 'melhorado' (arado, semeado com uma mistura de gramíneas e fertilizado), algumas culturas aráveis ou áreas arborizadas (Tabela 7.1). A fim de aumentar a distribuição e a abundáncia das lebres, as recomendações de Vaughan e colaboradores (2003) incluíram a provisão de forta-

gem e cobertura anual contra a raposa (Vulpes vulpes) em rodas as fazendas, a provisão de áreas arborizadas, pasto melhorado e culturas aráveis nas

e deta festa 15 5 Nox 2 353 (\*25 para os palkes

TABELA 7.1 Vanáveis do hábitat com potencial para determinar a abundância de lebres (estimada por meio da frequência de avistamentos), analisadas separadamente para terras aráveis e pasiagens. A análise não foi realizada para aquelas variáveis nas quais menos de 10% dos produtores rurais responderam (-). Para aquelas variáveis que foram significativamente relacionadas à presença ou à ausência de lebres segundo os produtores rurais (\*, P < 0.05; \*\*, P < 0.01; \*\*\*, P < 0.001), os descritores associados com a maior frequência de avistamentos são mostrados em negrito (segundo Vanughan et al . 2003)

Variável	Descritor da variável	Ter:as araveis	Pastagens
70110761		•••	_
Trigo	Trigo Triticum aestivum (não, sim)		_
Cevada	Cevada (não, sim)	NS	_
Cereal	Outros cereais (não. sim)	•=	
Primaveril	Qualquer cereal cultivado na primavera? (não, sim)	NS	-
Milho	Milho (não, sim)	•••	-
Nabo	Nabo Brassica napus (não, sim)	••	_
Legumes	Ervilha/feijão/trevo Trifolium sp. (não. sim)	NS	-
Linhaça	Linho Linum usitatissimum (não, sim)	NS	
Horticultura	Safras de horticultura (não, sim)	•11	-
Beterraba	Beterraba Beta vulgaris (não, sim)	_	**
Arável	Presença de safras aráveis (ver texto, não, sim)	NS	-
Gramineas	Gramineas (incluindo ley. não-permanente) (não, sim)	NS	•••
Tipo de pasto	Ley, melhorado, semimelhorado, sem melhoria	•••	-
Pousio Arborização	Presença de terras desocupadas/de pousio (não, sim) Presença de áreas arborizadas/pomares (não, sim)	NS	

NS = não-significativa

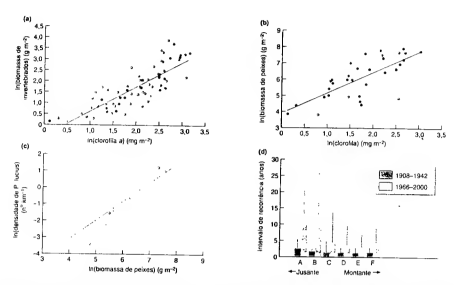


FIGURA 7.2 Inter-relações entre parâmetros biológicos medidos em um conjunto de braços do rio Colorado, a fim de determinar as causas básicas do declínio da distribuição das carpas-gigantes do Colorado. (a) Biomassa de invertebrados x biomassa de algas (clorofila a). (b) Biomassa de peixes que servem de presa das carpas-gigantes x biomassa de algas. (c) Densidade de carpas-gigantes x biomassa de peixespresa (estimada pela taxa de captura por minuto por meio da pesca elétrica). (d) Intervalo médio de recorrência de descargas necessánas para produzir uma mobilização geral do leito do no e remover o lodo e a areia que seriam acumulados em seis braços do rio Colorado (para os quais existem registros históricos) durante períodos recentes (1966-2000) e anteriores à regulação (1908-1942). As linhas acima dos histogramas mostram os intervalos de recorrência máximos (segundo Osmundson et al., 2002).

pastagens e a provisão de trigo, beterraba e terras de pousio nas fazendas arāveis.

Uma das influências humanas mais comuns sobre os ecossistemas fluviais tem sido a regulação de sua descarga. Assim, a restauração dos rios com frequência envolve o restabelecimento de aspectos do regime de fluxo natural. A captação de água para uso agricola, industrial e domêstico mudou a hidrografia (padrões de descarga) dos rios tanto pela redução de sua descarga (volume poi unidade de tempo) quanto pela alteração dos padrões de fluxo diários e sazonais. A rara carpa-gigante do Colorado, (Ptychocheilus lucius), é um peixe piscivoro (comedor de peixes) que está agora restrita às cabeceiras do rio Colorado. Sua distribuição atual está correlacionada positivamente à biomassa de suas presas, a qual depende da biomassa de invertebrados dos quais os peixes se alimentam, e esta, por sua vez, està positivamente correlacionada com a biomassa de algas, a base da teia alimentar (Figura 7.2a-c). Osmundson e colaboradores (2002) sugerem que a raridade de P lucius pode ser traçada até o acumulo de sedimento fino (que reduz a produtividade das algas) nas regiões à jusanre do rio. Os sedimentos finos não fazem parte do nicho fundamental de P lucius Historicamente, o degelo da neve na pri-

mavera com frequência produzia fluxos de descarga com força para mobilizar o leito dos rios e remover a maior parte do lodo e da areia que se acumulavam. Em decorrência da regulação dos rios, contudo, o intervalo médio de recorrência dessas descargas aumentou de uma vez a cada 1,3 a 2,7 anos para apenas uma vez a cada 2,7 a 13,5 anos (Figura 7.2d), o que causou um aumento no periodo de actimulo de sedimentos finos.

Grandes descargas também podem influenciar os peixes de outras maneiras, como mantendo canais e outros elementos da heterogeneidade do hábitat e melhorando as condições do substrato para a desova (elementos do nicho fundamental de algumas espècies). Os gestores devem visar à incorporação de aspectos ecológicos importantes da hidrografía natural de um rio nos esforços de restauração fluvial, mas isso é mais fácil de ser dito do que feito. Jowett (1997) descreve très abordagens geralmente utilizadas para definir as descargas minimas: o fluxo histórico, a geometria hidráulica e a avaliação do hábitat. A primeira abordagem assume que uma determinada porcentagem da descarga média e necessaria para manter um ecossistema fluvial "saudàvel": 30% são em geral usados como norma prática. Os métodos hidráulicos relacionam a descarga à geometria hidràulica dos canais (com base em

multiplas medidas de secções transversais dos rios); a profundidade e a larguta de um rio começam a diminuir abruptamente com descargas abaixo de uma certa porcentagem da descarga média (10% em certos tios) e este ponto de inflexão è as vezes, usado como base para determinar a descarga minima. Finalmente, os métodos de avaliação do hábitat baseiamse nas descargas que atendem a critérios ecológicos especificos, como uma certa quantidade de hábitat de alimentação para determinadas espécies de peixes. Os gestores precisam romar cuidado com as suposições simplistas inerentes a essas varias abordagens, pois como vimos no caso das carpas-giganres do Colorado, a integridade de um ecossistema fluvial pode requeret algo mais do que a mera determinação de uma descarga mínima, como descargas infrequentes, mas com capacidade para transportar os sedimentos finos.

#### 7.2.2 Lidando com as invasões

Não é possível visualizar o nicho multidimensional de uma espécie quando mais de très dimensões estão envolvidas (ver Capítulo 2). Contudo, uma

tècnica matemàtica chamada ordenação (discutida em mais detalhe na Seção 16.3.2) nos permite analisar e representar múltiplas espècies e variàveis ambientais simultaneamente em um mesmo gráfico, cujas duas dimensões combinam as mais importantes dimensões do nicho. Espécies com nichos semelhanres aparecem pròximas no gráfico. Os fatores ambientais influentes aparecem como setas que indicam a direção na qual aumentam dentro das duas dimensões do gráfico. Marchetti e Moyle (2001) usaram um método de ordenação chamado análise de correspondência canônica para descrever como um con-

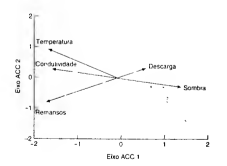


FIGURA 7.3 Plotagem dos resultados da análise de correspondência canônica (dois primeiros eixos ACC) mostrando as espécies de peixes nativos (%), as especies introduzidas invasoras (%) e cinco variáveis ambientais influentes (as setas representam a correlação das variaveis físicas com os eixos canónicos) (segundo Marchetti e Moyle, 2001)

junto de espècies de peixes - 11 nativas e 14 invasoras - se relacionam a fatores ambientais em múlriplos locais ao longo de um rio com fluxo regulado na

Califórnia (Figura 7.3). Ficou claro que as espècies nativas e invasoras ocuparam diferentes parres do nicho: a majoria das especies nativas ocorreu em locais associados a descargas médias mais altas (m3 s-1), boa cobertura do dossel (niveis mais altos de porcentagem de sombra), menores concentrações de nutrientes vegetais (menor condurividade, µS), temperaturas mais baixas (°C) e menos hàbitars de remanso no riacho (isto è, maior porcentagem de hábitats de água corrente, rasos e de cascata). Essa combinação de variàveis reflete as condições naturais do riacho.

O padrão observado entre as espècies introduzidas foi geralmente o oposto: as especies invasoras foram favorecidas pela atual combinação de condições resultantes da regulação da água, Essa regulação reduziu a descarga e aumentou a representatividade de hábitats de remanso com fluxo mais lento, removeu a vegeração ripária, causando a elevação da temperatura do rio, e aumentou a concentração de nutrienres pelo escoamento agricola e domestico. Marchetti e Moyle (2001) concluíram que a restauração dos regimes de fluxo mais naturais è necessària para limitar o avanço dos invasores e estancar o declinio continuo dos peixes nativos nessa parte do oeste dos Estados Unidos. Não se deveria imaginar, contudo, que os invasores inevitavelmente não se dão tão bem em regimes de fluxo "natural". A truta marrom invasora (Salmo trutta) parece se dar melhor do que alguns peixes nativos da família Galaxiidae nos riachos da Nova Zelàndia em situações de alta descarga (Townsend, 2003).

Dentre os táxons invasores responsáveis por perdas econômicas, os peixes representam um componente relativamente insignificante. A Tabela

7.2 analisa as dezenas de milhares de invasores exóticos nos EUA dentro de uma variedade de grupos taxonômicos. Entre eles, a yellow star thistle (Centaurea solstitialis) è uma erva daninha que domina mais de 4 milhões de hectares na Califòrnia, provocando a perda total de pastagens ora produtivas. Estima-se que os ratos destroem US\$19 bilhões, em grãos armazenados por ann nos Estados Unidos, alêm de causarem incêndios ao roerem fios elétricos, poluírem gêneros alimenticios, espalharem doenças e predarem espécies nativas. A formiga lava-pes vermelha (Solenopsis invicta) mata aves domésticas, lagartos, serpentes e aves que nidificam no solo; apenas no Texas seu dano nas criações de animais domêsticos, na vida selvagem e na saúde pública é estimado em cerca de US\$300 milhões por ano, o qual é somado aos US\$200 milhões gas-10s em seu controle. Grandes populações do mexilhão-zebra (Dreissena polymorpha) ameaçam os mexilhões nativos e outros componentes da fauna, não apenas por meio da redução da disponibilidade de alimento e oxigênio, mas tamhèm pelo seu sufocamento. Os mexilhões também invadem e obstruem canos de captação de água, e milhões de dòlares são gastos na sua extração de estações de tratamen-10 de água e usinas hidrelétricas. Em geral, as pragas de

Tipo de organismo	Número de espécies invasoras	Principais culpados	Perdas e danos	Custo do controle	Custo total
Micróbios (patogénicos) Mamíferos Plantas Artrópodes Aves Moluscos Peixes Répteis e anfíbios	> 20.000 20 5 000 4.500 97 88 138 53	Patógenos de culturas agricolas Ratos e gatos Ervas dannhas de culturas agricolas Pragas de culturas agricolas Pombos Manscos asiáticos, Mexilhões-zebra Carpa "grass", etc. Semente arboricola marrom	32,1 37,2 24,4 17,6 1,9 1,2 1 0,001	9,1 ND 9,7 2,4 ND 0,1 ND 0,005	41,2 37,2 34,1 20 1,9 1,3 1

ND = dados não-disponíveis

culturas agrícolas, incluindo as ervas daninhas, os insetos e os agentes patogénicos, provocam os maiores custos econômicos. Além disso, a importação de organismos que causam doenças no homem, principalmente os virus HIV e da gripe, custam US\$7.5 bilhões em tratamento e causam 40 mil morres por ano (ver Pimentel et al., 2000, para maiores detalhes e referências).

As plantas alienígenas das Ilhas Britânicas ilustram um número de aspectos acerca das espécies invasoras e dos nichos que elas ocupam (Godfray e Crawley, 1998). As espécies cujos nichos englobam áreas onde o homem mora ou trabalha possuem uma maiot probabilidade de serem transportadas para novas regiões. onde tenderão a set depositudas em hábitats semelhantes áqueles de sua região de origem. Assim, um maior número de espécies invasoras é encontrado em hábitats perturbados próximos a centros de transpotre, e um menor número é encontrado em áreas montanhosas temotas (Figura 7.4a). Além disso, mais invasores chegam de locais próximos (p. ex., Europa) ou de locais temotos cujo clima (e, consequentemente, o nicho do invasor) assemelhase aquele encontrado na Inglaterra (Figura 7.4b). Observe o pequeno número de plantas alienigenas de ambientes tropicais; essas espécies em geral são incapazes de sobreviver ao inverno britá-



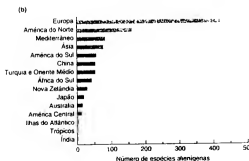


FIGURA 7.4 A flora alienígena das Ilhas Británicas (a) segundo o tipo de comunidade (observe o grande número de alienigenas nos hábitats abertos e perturbados próximos aos assentamentos humanos) e (b) segundo a origem geográfica (refletindo a proximidade, o comércio e a semelhança climatica) (segundo Godfray e Crawley, 1988).

nico. Shea e Chesson (2002) usam a expressão oportunidade de nucho - em termos de uma alta disponibilidade de recursos e condicões físico-químicas apropriadas (juntamente com a ausência ou escassez de inímigos narutais) - para descrever o potencial de uma dada região em petmitit que um invasor tenha sucesso. Eles observam que as atividades humanas frequentemente alteram as condições ambientais, fornecendo oportunidades de nicho para os invasotes – a tegulação dos tios é um exemplo. Nem rodas as espécies invasoras causam prejuizos ecológicos e perdas econômicas óbvias; na verdade, alguns ecólogos distinguem as espécies evóticas que se estabelecem sem consequências significativas daque las que eles consideram "verdadeiramente invasoras" - cuias populações aumentam "explosivamente" em seu novo ambienre. crusando impactos significativos sobre as espécies locais. Os gestores precisam distinguir os novos invasores potenciais ranto em relação á sua probabilidade de estabelecimento, se eles chegarem em uma nova região (em grande parte dependente das necessidades de seu nicho), quanto à sua probabilidade de provocat consequências dramáticas na comunidade teceptora (isto será tratado no Capítulo 22). As estratégias de manejo necessárias para a eliminação de pragas invasoras normalmente exigem um entendimento da dinâmica das populações envolvidas. Esse assunto será discutido no Capítulo 17.

#### 7.2.3 Conservação de espécies ameaçadas de extinção

u ecologia co cono e a selecac de unidades de · coservação

A conservação de espécies sob risco de extinção com frequência envolve o estabelecimento de áreas proregidas e, às vezes, a rranslocação de indivíduos para novos locais. Ambas as aborda-

gens deveriam ser embasadas em considerações acerca das necessidades do nicho das espécies em questão.

O hábitat, no México, onde as borboletas-monarca (Danaus plexippus) passam o inverno é absolutamente crítico para clas, que se reproduzem no sul do Canadá e leste dos Estados Unidos. As borboletas formam densas colonias em flotestas de abetos (Abies religiosa) em 11 montanhas separadas no México central. Um grupo de especialistas foi organizado para definir objetivos, levantar e analisar os dados disponíveis e produzit soluções alternativas viáveis ao problema da maximização da proteção dos hábitats de inverno concomitanremente à minimização da inclusão de terras de valor para a indústria madeiteira (Bojorquez-Tapia et al., 2003). Como em muitas áreas da ecologia aplicada, critérios ecológicos e económicos devem set avaliados em conjunto. As dimensões criticas do nicho de invetno das monatcas incluem condições relativamente quentes e úmidas (permitindo a sobrevivência e a conservação de energia para a viagem de retorno ao norte) e a disponibilidade de cursos de água (recutso) em que as borboletas bebem água em dias ensolarados e quenres. A maioría das áteas com colônias conhecidas está localizada em florestas de encosta com inclinação moderada, em alras alti-

rudes (> 2.890 m), voltadas para o sul ou sudoeste e distantes, no màximo, 400 m de cursos de água (Figura 7.5). De acordo com o grau de aproximação das áreas com as caracteris-

a sustribuidas at al nem samoro coincide com as condições de picco atimas

ticas ótimas do hábitat das monarcas no Mêxico central e considerando o desejo de minimizar a inclusão do principal hábirat para a arividade de extração de madeira, um sistema de informações geográficas (SIG) foi usado para delinear três cenarios. Esses cenários apresentaram diferenças de acordo com a área que o governo poderia aceitar disponibilizar pata a conservação da borbolera-monarca (4.500 ha, 16.000 ha ou uma área ilimitada) (Figura 7.6). Os especialistas prefetiram o cepário sem limitação da dimensão da área, o qual resultou na necessidade de 21.727 ha de reservas (Figura 7.6c). Apesar do faro de sua recomendação ter recaído sobre a opção de maior custo, ela foi aceita pelas autoridades.

A elucidação do nicho fundamental das espécies que fo-

ram conduzidas a uma ratidade extrema não é fácil. O "tahake" (Porphyrio hochstetteri), um frango-d'água gigante, é uma das duas únicas espécies de uma guilda de grandes aves herbivoras que não voam que dominavam a paisagem da Nova Zelândia prè-humana (Figura 7.7). De fato, acteditava-se que ela estava extinta até a descoberta de uma pequena população localizada nas remotas e climaticamente extremas Montanhas Murchison no sudeste da South Island, em 1948 (Figura 7.7). Desde enrão, grandes esforços de conservação têm envolvido o manejo de seu hábitat, sua reptodução em cativeiro, soltutas nas Monranhas Murchison e áreas próximas e translocação para ilhas a pouca disrância da praia que não possuem os mamíferos introduzidos pelo homem, os quais esrão dispersos atualmente por todo o continente (Lee e Jamieson, 2001). Alguns ecólogos argumentam que, devido ao fato do "tahake" ser um especialisra em pasragens (rouceiras altas da gramínea do gênero Chionochloa são o seu principal alimento) e estar adaptado à zona alpina, eles não se datiam muiro bem fora deste nicho (Mills et al., 1984). Outros profissionais baseiam-se no registro fóssil, o qual indica que a espécie foi outrora comum e ocorria principalmenre em alritudes abaixo dos 300 m (com frequência em áreas costeiras - Figura 7.7) onde estava associada a um mosaico de floresta, capoeitas e campos. Estes ecólogos defendem que o "tahake" pode estar bem-adaptado para viver nas ilhas livres dos mamíferos invasores. De fato, os céticos estavam errados ao pensarem que as populações translocadas para as ilhas não se tornariam auto-sustentáveis (o "tahake" já foi introduzido com sucesso em quatto ilhas), mas parece que estavam certos ao acreditar que as ilhas não forneceriam um hábirat ótimo: as aves das ilhas apresentam um menor sucesso de incubação e criação de ninhegos do que as aves das montanhas (Jamieson e Ryan, 2001). O nicho fundamental do "rabake" provavelmente engloba uma grande parte da paisagem da South Island, mas a espécie ficou confinada a um nicho efetivo muiro mais estreito pelos humanos que a caçaram e pelos mamiferos invasores, como o cervo-vermelho (Cervus elaphus scoticus), que compete com ela pot alimento, e o

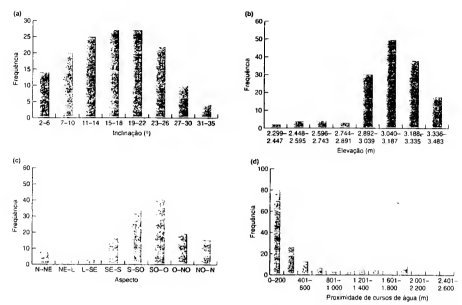


FIGURA 7.5 Distribuição de frequências observadas de 149 colônias de inverno de borboletas-monarca no México central em relação a/ao (a) inclinação, (b) elevação, (c) aspecto e (d) proximidade de cursos de áqua (segundo Bojorquez-Tapia et al., 2003)

(a)

FIGURA 7.6 Distribuição ótima de reservas de inverno para as borboletas monarca nas montanhas do México central (áreas coloridas) segundo três cenários (a) area limitada em 4.500 ha. (b) área limitada em 16.000 ha e (c) sem limitação da dimensão da área (a área incluida tem 21.727 ha) As linhas alaranjadas representam os limites entre as áreas de represamento de rios. O cenário (c) foi aceito pelas autoridades para o estabelecimento da "Reserva da Biosfera da Borboleta-Monarca" do México (segundo Bojorquez-Tapia et al., 2003)

arminho (Mustella erminea), que a preda. A distribuição atual de espécies como o "tahake", as quais tém sido empurradas para muito pròximo da extinção, pode fornecer informação incompleta sobre os requisitos de seu nicho. É provavel que nem as Montunhas Murchison e sequer as ilhas pròximas à costa (com pastagens, em vez de touceitas de gramíneas) coincidam com o conjunto ideal de condições e recursos do nicho fundamental do "tahake". Reconstruções históricas da distribilição de espécies ameaçadas podem auxiliar os gestores a identificar os melhores locais para o estahelecimento de reservas.

#### 7.3 Pedria bio-connos e manejo

Vimos no Capítulo 4 que certas combinações de caracteristicas ecológicas ajudam a determinar os padrões de fecundidade e sobtevivência, os quais, por sua vez, determinam a distribuição e a abundância das espécies no espaço e no tempo. Nesta seção, consideraremos a possibilidade de que certas características podem ser úteis aos gestores preocupados com a testauração, a biossegurança e o risco de extinção de espécies



FIGURA 7.7 Localização de ossos (ossilizados de "tahake" na South Island da Nova Zelándia (segundo Trewick e Worthy, 2001)

#### 7.3.1 Caracteristicas das espécies como prognósticos para a restauração efetiva

Pywell e colaboradores (2003) reuniram os resultados publicados de 25 experimentos que visaram à restauração de campos ricos em espècies a partir de terras que haviam sido "melhoradas" para servirem de pastagem ou usa-

das para agricultura. Eles desejavam relacionar o desempenho das plantas às suas bionomias. Com base nos resultados dos primeiros quatro anos da restauração, eles calcularam um indice de desempenho para gramineas (13 espécies) e forbs (45 espécies; forbs são definidas como plantas herbáceas que não se parecem com gramineas) normalmente semeados. O indice, calculado para cada um dos quatro anos, foi baseado na proporção de parcelas (0,4 × 0,4 m ou majores) que continham a espècie em tratamentos onde aquela espécie era semeada. A análise da bionomia incluiu 38 características das plantas, abrangendo a longevidade das sementes no banco de sementes, a viabilidade da semente, a taxa de crescimento da plantula, a forma de vida e a estratégia bionômica (p. ex., competitividade, tolerância ao estresse e habilidade de colonização [ruderalidade]) (Grime et al., 1988) e a època dos eventos de seu ciclo de vida (como a germinação, a floração e a dispersão de sementes). As gramineas com melhor desempenho foram Festuca rubra e Trisetum flavescens (índices mèdios de desempenho de 0,77 nos quatro anos); e, entre as forbs, especialmente Leucanthemum vulgare (0,50) e Achillea mellefolium (0,40) tiveram sucesso. As gramíneas, as quais apresentaram poucas relações entre as características das espécies e os seus desempenhos (apenas a ruderalidade esteve positivamente correlacionada), superaram as forbs. Dentre estas últimas, o bom estabelecimento esreve ligado à capacidade de colonização, à porcentagem de germinação das sementes, à germinação de outono, ao crescimento vegetativo, a longevidade do banco de sementes e ao hábito generalista em relação ao hábitat, e a capacidade competitiva e a taxa de crescimento das plântulas aumentaram em importáncia como determinantes de sucesso ao longo do rempo (Tabela 7.3). Os tolerantes ao estresse, os especialistas em hàbitat e as espécies de hábitats infêrteis tiveram um mau desempenho (em parte como reflexo da alta cisponibilidade de nurtientes residuais de muitos campos restaurados). Pywell e colaboradores (2003) acreditam que a eficiência da restauração poderia ser melhorada pela semeadura apenas de espêcies com as características ecológicas identificadas. Contudo, como isso causaria uma uniformidade entre os campos restaurados, eles também sugerem que espécies desejaveis, mas que apresentam

TABELA 7.3 Características ecológicas das forbs que apresentaram uma relação significativa com o desempenho das plantas entre e o 1º e o 4º anos após a semeadura em experimentos de restauração de campos. O sinal indica se a relação foi positiva ou negativa (segundo Pywell et al., 2003)

Caracteristica	. n	Ano 1	Ano 2	Ano 3	Ano 4
Ruderalidade (capacidade de colonização)	39		NS	NS	NS
	42		NS	NS	NS
Serminação no oulono	43	1	+ .	+ •	NS
Serminação (%)	21	NS	+	+ **	+ *
axa de crescimento da plantula	39	1.0		+ ***	+ ***
apacidade competitiva	36	1		+ *	+ *
rescimento vegetativo	44		<u>.</u> .	+ *	+ *
ongevidade do banco de sementes	39	T.,			
olerancia ao estresse		<u></u>		± **	
lábilo generalista	45	+	*		

<sup>\* =</sup> P < 0,05; \*\* = P < 0,01; \*\*\* = P < 0,001; n = número de espécies na análise; NS = não-significativa

um baixo desempenho, deveriam ser auxiliadas por meio de sua introdução vários anos apos o inicio da restauração, quando as condições ambientais são mais favoraveis ao seu estabelecimento.

#### 7.3.2 Características das espécies como prognósticos para a definição de prioridades de biossegurança

Um grande númeto de espécies tem invadido locais muito distantes no planeta (p. ex., o arbusto Lantana camara [Figura 7.8], o estorninho Sturnus

cara estabelecer chochades no trafemento de 650e0-e8 100350593

vulgaris e o raro Rattus rattus), induzindo-nos a petguntar se os invasores de sucesso compartilham características que aumentam suas chances de invasão bem-sucedida (Mack et al., 2000). Se fosse possivel produzir uma lista de características associadas a invasão bem-sucedida, os gestores teriam boas condições de avaliar os riscos de estabelecimento e, assim, poderiam priorizar os potenciais invasores e delinear procedimentos adequados de biossegutança (Wittenberg e Cock. 2001). O sucesso de alguns táxons invasores tem um elemento de previsibilidade. Das cetta de 100 espécies de pinheitos introduzidas nos EUA, por exemplo, o conjunto que invadiu com sucesso os hábitats nativos é caracterizado por sementes pequenas, um curto intervalo entre sucessivas ptoduções macicas de sementes e um curto periodo juvenil (Rejmanek e

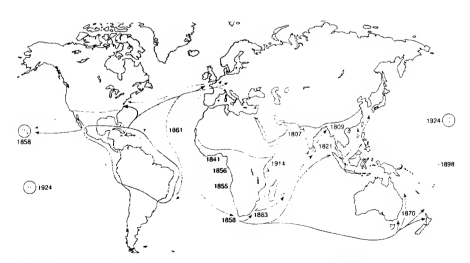


FIGURA 7.8 O arbusto Lantana camara, um exempto de invasor muito bem-sucedido, foi transportado deliberadamente de sua area de ocorrência original (área sombreada) para regiões subtropicais e tropicais muito distantes, onde se disseminou e aumentou em número até atingir proporções de praga (segundo Cronk e Fuller, 1995).

Richardson, 1996). Na Nova Zelândia, há um registro pteciso dos sucessos e fracassos nas tentativas de introdução de aves. Sol e Lefebvre (2000) observaram que o sucesso da invasão aumenta com o esforço de introdução (número de tentativas e número de individuos desde a colonização européia), o que não é uma surpresa. O sucesso de invasão também foi maior pata especies nidífugas cujos jovens não são alimentados pelos pais (como as aves cinegéticas), espécies não-migratórias e, em especial, aves com cérebros relarivamente grandes. A relação com o tamanho do cerebto e em patte uma consequência das espécies nidífugas tetem cérebros maiores, mas provavelmente também teflita uma maior flexibilidade compornumental; os invasotes bem-sucedidos possuem mais regisrros de utilização de novos alimentos ou da adoção de novas técnicas de alimentação citados na literatura (média para 28 espécies=1,96, desvio-padrão=3,21) do que as espécies que não obtiveram sucesso (média para 48 especies=0.58. desvio-padrão=1.01).

Apesar de indicações de previsibilidade do sucesso de invasão para alguns raxons relacionada à alta fecundidade (p. ex., produção de sementes nos pinheiros) e a nichos largos (p. ex., flexibilidade comportamental nas aves), as exceções a essas "regras" são comuns, e existe um número muito maior de casos nos quais nenhuma relação foi encontrada. Este fato levou Williamson (1999) a indagat se as invasões setiam mais ptevisíveis do que os tetremotos. O melhor prognóstico da probabilidade de sucesso de invasão de uma espécie e o seu sucesso anterior como invasor em outro local. Porém, isso apenas fornece dicas úteis aos gestotes tesponsaveis por controlar as invasões para priotizar os potenciais invasores de suas tespectivas regiões.

#### 7.3.3 Características das espécies como prognósticos para o estabelecimento de prioridades de conservação e de manejo de exploração

0.30000 1.11.22 35 7-5 . Os gestores seriam mais capazes de priorizar as espécies que necessitam de intervenções de conservação se fosse possivel prever, com hase nas características das especies, aquelas

que enfrentam o maior risco de exrinção. Com isto em mente, Angermeiet (1995) analisou as características de 197 espécies de peixes de água doce historicamente nativos do estado da Virginia, EUA, observando em particular as características de 17 espécies atualmente extintas no estado e de ourtas nove consideradas ameaçadas devido a uma tedução significariva de suas áreas de ocorrência. A maior vulnerabilidade das especies especialistas foi particularmente interessante. Assim, as especies cujo nicho incluía apenas um tipo geológico (dos vários presentes na Virgínia), aquelas restritas a agua cotrente (em contrapartida a ocorrência tanto em água corrente quanto parada) e aquelas que in-

cluíam apenas uma categoria de alimento em sua dieta (isro e, 100% picivoros, insetivoros, herbivoros ou detritivoros em contrapartida a onívoros que utilizam duas ou mais categorias de alimento) apresentaram uma maiot probabilidade de exrinção local. Seria possível supor que os predadores de topo de cadeia correriam maior tisco de extinção do que as especies de níveis tróficos mais baixos, cujo suprimento alimentar è mais estavel. Em um estudo sobre espécies de besouros em hábitats flotestais experimentalmente fragmentados (comparados à floresta contínua), Davies e colaboradores (2000) detectaram que, dentre as espécies cuja densidade diminuiu, as carnívoras (10 espécies, redução média da população de 70%) de fato declinaram mais do que as espécies que se alimentam de madeira morta ou outro tipo de detrito (cinco especies, redução média da população de 25%).

Um padrão que se tem tepetido é que o risco de extinção tende a ser mais alto para aquelas espécies com major tamanho cotporal. A Figuta 7.9 ilustra esse padtão entre os marsupiais australianos que foram extin-

tos nos úlrimos 200 anos ou que estão atualmente ameaçados. Algumas regiões geográficas (p. ex., zonas áridas comparadas a mésicas) e alguns táxons (p. ex., potoroos, bettongs, bandicoots e bilbies) tem sofrido com taxas de extinção/ameaça mais altas do que outros, mas a relação mais forte é entre o tamanho corporal e o risco de extinção (Catdillo e Bromham, 2001). Lembre-se que o tamanho corpotal é parte de uma síndrome bionômica comum (essencialmente r/K) que associa o grande tamanho, a maturidade sexual tatdia e a baixa alocação de energia para a reprodução (ver Seção 4.12).

Cortes (2002) explorou a telação entre o tamanho corporal, a idad la maturidade sexual, o tempo de getação e a taxa finita de crescimento populacional λ (teferida na Seção 4.7 como R) por meio da elabotação de tabelas de vida com estruturação etária (ver Capítulo 4) para 41 populações de 38 especies de tubarões estudadas ao tedor do mundo. Uma ploragem tridimensional de \( \lambda \) em relação ao tempo de geração e \( \text{à} \) idade da maturidade sexual mostra o que Cortes (2002) chama de um continuum "rápido-lento", no qual as espécies caracterizadas por uma maturidade precoce, um rempo de geracão curto e getalmente um alro λ se situam no extremo do lado rápido do espectro (canto infetior direito da Figura 7.10a). As especies situadas no lado lento do espectto apresentaram o padrão oposto (Figura 7.10a, á esquerda), alem de mostratem uma tendência a possuírem um grande tamanho corpotal (Figura 7.10b). Corres (2002) avaliou, ainda, a capacidade de vátias espécies de responderem a mudanças na sobrevivência (devido, por exemplo, a pertutbações humanas, como a poluição e a pesca). Os tubarões "rapidos", como Sphyrna tiburo, podiam compensar uma perda de 10% na sohrevivência de adultos ou juvenis aumentando a taxa de natalidade. Pot outro lado, deve-se ter um cuidado especial ao considerar a situação de espécies geralmente grandes, de crescimento lenro e de vida

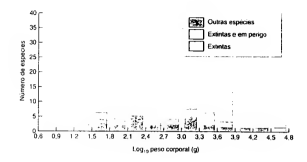


FIGURA 7.9 Freqüência de distribuição do tamanho corporal da fauna de marsupiais terrestres da Austrália, incluindo 25 espécies exlintas nos últimos 200 anos (laraniaescuro). Dezesseis especies atualmente consideradas em perigo são mostradas em cinza (segundo Cardillo e Bonham, 2001)

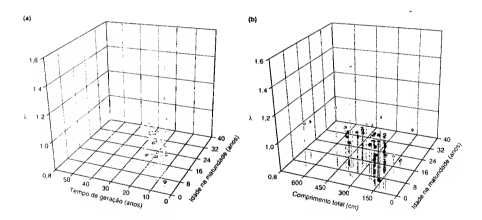


FIGURA 7.10 Taxa de crescimento populacional à média de 41 populações de 38 espécies de tubarão em relação a (a) idade na maturidade sexual e tempo de geração e (b) idade da matundade sexual e comprimento total do corpo (segundo Cortes, 2002)

longa, como Carcharlinus leucas. Nesses casos, aré mesmo reduções moderadas da sobrevivência de adultos ou, especialmente, de jovens exigem um nivel de compensação em termos 7.4.1 A restauração e as espécies mígratórias de fecundidade ou sobrevivência logo após o nascimento que tais especies não conseguem atender. As raias (Rajidae) fornecem uma ilustração gráfica do alerta de Cortes. Das 230 espécies do mundo, há evidências de que apenas quatro sofreram extinções locais ou uma redução significativa de suas áreas de ocorrencia (Figura 7.11a-d). E elas estão entre as maiores de seu grupo (Figura 7.11e). Dulvy e Reynolds (2002) sugerem que outras sete espécies, tão grandes ou maiores que as localmente extintas, deveriam ser priorizadas para um monitoramento cuidadoso.

a agrama to a layar ada,

As espécies que passam parte de suas vidas em um hábitat (ou

região) e parte em outro (ver Seção 6.4) podem ser aferadas seriamente pelas atividades humanas que influenciam sua capacidade de deslocamento entre eles. As populações em declínio dos arenques de rio (Alosa pseudoharengus e A. aestivalis) no nordeste dos EUA são um hom exemplo. Essas es-



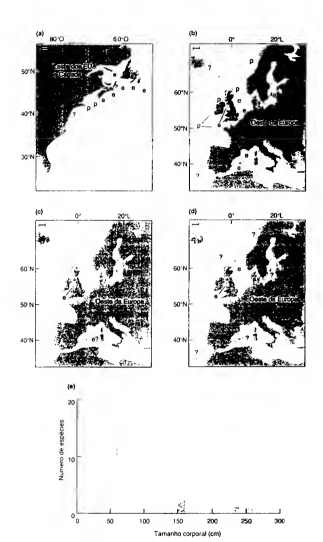


FIGURA 7.11 Distribuição histórica de quatro raias localmente extintas no noroeste e nordeste do Oceano Atlàntico (a) raia-barndoor Dipturus laevis, (b) raia-comum D batis, (c) raia-branca Rostroraia alba e (d) raia long-nose D oxyrhinchus, e = área de extinção local e? = possivel extinção local; p = presen te em recentes inventários de pesca, 2 = situação desconhecida; a barra de escala representa 150 km. (e) Distribuição de frequências do tamanho corporal das raias - as quatro espécies localmente extintas são mostradas em laranja-escuro (segundo Dulvy e Reynolds, 2002)

pécies são anádromas: os adultos sobem os rios costeiros para desovar em lagos no periodo que vai de março a julho, e os peixes jovens permanecem na água doce por 3 a 7 meses antes de migrarem para o oceano. Yako e colaboradores (2002) coletaram amostras de arenques de rio très vezes por semana enrte junho e dezembro no rio Santuit, a jusante do Lago Santuit, o qual contém o único hábitat de desova no reservatório. Eles identificaram os períodos de migração como "pico" (> 1.000 peixes por semana-1) ou "total" (> 30 peixes por semana 1, obviamente incluindo o "pico"). Ao medir simultaneamente uma gama de variáveis físico-quimicas e bióticas, eles pretendiam identificar os fatores que serviriam para prever a época de migração dos jovens (Figura 7.12). Dessa forma, determinaram que os picos de migração tinham maior probabilidade de ocor-

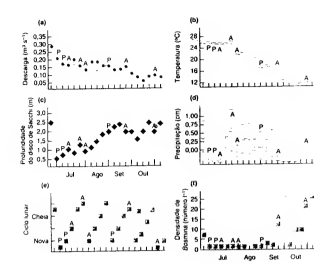


FIGURA 7,12 Variação nas variáveis fisicas e bióticas no rio Santuit, EUA, durante o periodo migratório dos arenques de no: (a) descarga, (b) temperatura. (c) visibilidade medida com disco de Secchi (valores baixos indicam pouca transmissão de luz devido à alta turbidez), (d) precipitação, (e) ciclo lunar e (f) densidade de Bosmina. P indica periodos migratorios de "pico" (>1.000 peixes por semana), P e A juntos indicam "todos" os periodos de migração (> 30 peixes por semana) (segundo Yako et al., 2002)

rência durante periodos de lua nova e quando a densidade de presas importantes (Bosmina spp.) no zooplancron estava baixa. Considerando todos os períodos migratórios em conjunto (30 a 1.000+), foi possível detectar que eles rendiam a ocorrer quando a visibilidade da água era baixa e durante períodos com diminuição da precipitação. Não é incomum que as mudancas na fase lunar influenciem o comportamento animal ao funcionar como dicas ambienrais que disparam eventos do ciclo de vida das espécies; no caso dos arenques, a ocorrência de migração próxima a fase de lua nova, quando as noites são escuras, pode reduzir o risco de predação por peixes e aves piscivoras. A queda na disponibilidade do alimento preferido dos arenques também pode desempenhar um papel no estimulo à migração, e isso pode ser exacerbado pela interferência da agua turva que dificulta o seu furrageio visual. Modelos de previsão, como o dos arenques do rio, podem ajudar os gesrores a identificar os periodos nos quais a descarga do rio precisa ser manrida para coincidir com a migração.

para restaurur o mag 180 du Gara : 10 . 1035 08 esql. as erm 215 715

As populações de esquilos-voadores (Pteromys volans) tem diminuído dramaticamente desde a década de 1950 na Finlandia, em especial devido à perda, à fragmentação e à redução da conectividade do hábitat asso-

ciadas a práticas de silvicultura intensivas. As áreas de floresta natural estão agora separadas por áreas desmatadas e em tegeneração. O hábitat central para a reprodução dos esquilosvoadores ocupa apenas uns poucos hectares, mas os individuos, especialmente os machos, deslocam-se para dentro e para fora dele e permanecem periodos em uma área de "dispersão" muito maior (1 a 3 km²), e os jovens dispersam de forma permanente dentro dessa área (a Seção 6.7 tratou da variação inrrapopulacional da dispersão). Reunanen e colaboradores (2000) compararam a estrutura da paisagem em volta das áreas de vida conhecidas de esquilos-voadores (63 locais) com áteas selecionadas ao acaso (96 locais) para determinar os padrões florestais que favoreciam os esquilos. Eles detectaram, primeiramente, que os tipos de paisagem podiam ser divididos em habitat de reprodução ótimo (florestas mistas de espruce e deciduas). hahitat de dispersão (florestas de pinheiros e florestas jovens) e hábitat improprio (áreas de regeneração recente. hábitars abertos, agua). A Figura 7.13 apresenta a quantidade e o arranjo espacial do hábitat de reprodução e do hábitat de dispersito como exemplos de um local típico de esquilos-voadores e um local de floresta aleatória. No geral, as paisagens dos esquilos-voadores contiveram três vezes mais hábitats apropriados de reprodução em um raio de 1 km do que as paisagens selecionadas ao acaso. As paisagens dos esquilos também continham cerca de 23% mais hábitats de dispersão do que as paisagens aleatorias, mas, ainda mais significativa, toi a observação de que o hábitat de dispersão estava muito melhor conectado (menos fragmentos por unidade de área) do que as paisagens aleatorias. Reunanen e colaboradores (2000) recomendam aos gestores florestais restaurar e manter uma mistura de espécies deciduas, especialmente em florestas dominadas por espruce, para aumentar a disponibilidade de hábitat de reproducão otimo. Em relação ao comportamento de dispersan, è parricularmente importante que os gestores assegurem

uma boa conectividade física entre o hábitat de reprodução órimo e os hábitats de dispersão.

#### 7.4.2 Prevendo a propagação de espécies invasoras

Uma abordagem de larga escala para nrevenir a chegada de potenciais invasores passa pela identificação das principais rotas de "migração", como

e para prevet a propagação de especies invasoras

pegar carona na correspondência ou em outras cargas, em aviões e navios, e gerenciar os riscos associados a elas (Wittenberg e Cock, 2001). Os Grandes Lagos da América do Norre já foram invadidos por mais de 145 espécies exóticas, muitas das quais chegaram com a água de lastro dos navios. Por exemplo, um conjunto completo de invasores recentes (incluindo peixes, mexilhões, antipodes, cladoceros e caracóis) tem origem na outra ponta de uma importante rota de comércio nos mates Negro e Caspio (Ricciardi e MacIsaac, 2000). Um navio cargueiro oceánico cheio de água de lastro antes de ser carregado nos Grandes Lagos pode despejar 3 milhões de lirros de agua que contém vários estágios vitais de muitos táxons vegetais e animais (e, até mesmo, a bactéria causadora da colera, Vibrio cholerae) originários do local onde a água foi cantada. Uma solução é determinar que o despejo da água de lastro seja feito obrigatoriamente (não de maneira voluntaria) no mar aberto (esse é o caso atualmente nos Grandes Lagos). Outros métodos possíveis envolvem a utilização de sistemas de filtro durante o carregamento da água de lastro e o tratamento a bordo por radiação ultravioleta ou pelo calor liberado pelos motores do navio.

Os invasores mais prejudiciais não são aqueles que apenas chegam em uma nova parre do mundo; seu padrão e velocidade de propagação também são importantes para os gestores ambienrais. O mexilhão-zebra (Dreissena polymorpha) tem apresenrado um efeito devastador (ver Seção 7.2.2) desde sua chegada à América do Norte através da rota comercial Mar Cáspio/Grandes Lagos. A expansão por via aquática de sua distribuição ocorreu com rapidez ao longo de todas as águas comercialmenre navegáveis, e sua dispersão por via terrestre aré lagos inreriores, principalmente encrustado em barcos de passeio, tem sido muiro mais lenta (Kraft e Johnson, 2000). Os geógrafos desenvolveram os chamados modelos de "gravidade" para prever os padrões de dispersão humana baseados na disráncia e na atratividade de pontos de destino. Bossenbroek e colaboradores (2001) adotaram esta técnica para prever a propagação do mexilhão-zebra até os lagos interiores dos Esrados de Illinois, Indiana, Michigan e Wisconsin nos Esrados Unidos (um total de 364 condados). O modelo possui trés etapas que envolvem (i) a probabilidade de um barco viajar até uma fonte de mexilhaozebra: (ii) a probabilidade do mesmo barco fazer uma viagem posterior até um local ainda não colonizado pelo mexilhão-zebra; e (iii) a probabilidade do mexilhão-zebra estabelecer-se no lago ainda inabitado.

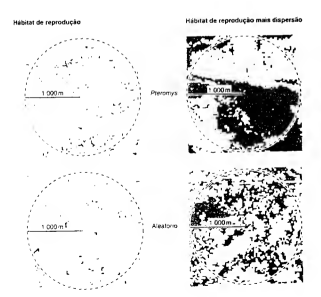


FIGURA 7.13 Arranjo espacial das parcelas (preto) de hábitat de reprodução (painéis a esquerda) e de habitats de reprodução mais dispersão (paineis à direita) em uma paisagem tipica contendo esquilos voadores (Pteromys) (paineis superiores) e em uma floresta aleatoria (paineis inferiores) Essa paisagem dos esquilos-voadores contem 4% de habitat de reprodução e 52.4% de habitat de reprodução mais dispersão comparados a 1.5 e 41.5% na paisagem aleatória. O habitat de dispersão na paisagem dos esquilos-voadores está muito mais conectado (menos fragmentos por unidade de área) do que na paisagem selecionada ao acaso (segundo Reunanen et al., 2000).

1 Barcos não-infestados viajam até um lago ou reboque já colonizados e inadvertidamente adquirem mexilhões. O número de barcos, T. que viajam do condado i até um lago ou reboque, i, é estimado por:

$$T_n = A_i O_i W_i c_n^{-\alpha}$$

em que A, é um fator de correção que assegura que todos os barcos do condado i cheguem em algum lago. O é o número de barcos no condado i, W é a atratividade do local j, c, é a distância do condado i até o local j e α é um coeficiente de distância.

2 Barcos infestados viajam até um lago não-colonizado e fiberam mexilhões. O número de barcos infestados, P., consiste naqueles barqueiros que viajam do condado i até uma fonte de mexilhões-zebra, somados para cada condado ao longo de todas as fontes de mexilhões-zebra.  $I_{ms}$  então, é o número de barcos infestados que viajam do condado i até um lago não-colonizado u:

$$T_{ns} = A_{i}P_{i}W_{in}c_{ns}^{-\alpha}$$

O número total de barcos infestados que chegam até um certo lago não-colonizado é somado ao longo de todos os

3 A probabilidade de que os indivíduos transportados estabelecerão uma nova colônia depende das catacterísticas fisico-químicas do lago (p. ex., dos elementos-chave do nicho fundamental dos mexilhões) e de elementos estocasticos. No modelo, uma nova colônia é recrutada se O tor maior que um limiar de colonização f.

Pata gerar uma distribuição probabilistica de lagos colonizados pelo mexilhão-zebra, 2 mil ensaios foram realizados durante 7 anos, e o número de lagos colonizados em cada condado foi estimado pela soma das probabilidades individuais de colonização de cada lago no condado. Os resultados, mostrados na Figura 7.14, são bastante correlacionados com o padrão de colonização que realmente ocorreu até 1997, o que permite confiar nas predições do modelo. Contudo, o modelo previu que as áreas do centro do estado de Wisconsin e do oeste do estado de Michigan seriam colonizadas, mas nenhuma colonia foi até agora documentada nessas regiões. Bossenbroek e colaboradores (2001) sugerem que a invasão possa estat na iminencia de ocorrer nessas áreas e que, porranto, elas deveriam ser o foco de esforços de biossegurança e campanhas educativas.

Naturalmente, nem todas as espécies invasoras dependem do agenciamento humano: muitas dispersam por conta propria. A formiga lava-pes vermelha (Solenopsis invicta) se espalhou tapidamente pot grande parte do sul dos EUA com consequências econômicas drásticas (ver Seção 7.2.2). A especie, originaria da Argentina, ocorre em duas formas sociais distin-

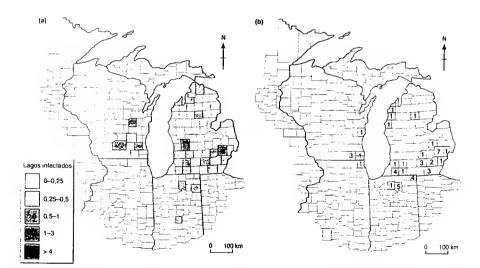


FIGURA 7.14 (a) A distribuição prevista (com base em 2 mit iterações de um modelo de "gravidade" estocástico de dispersão) de lagos interiores colonizados pelo mexilhão-zebra em 364 condados dos EUA; o lago grande no meio do mapa é o Lago Michigan, um dos Grandes Lagos da América do Norte. (b) A distribuição real dos lagos colonizados até 1997 (segundo Bossenbroek et al., 2001)

ras. A forma com uma única rainha (monoginia) e a forma com multiplas rainhas (poliginia) diferem nos padrões de reprodução e modos de dispersão. As rainhas de colônias monoeinicas participam de vóos de acasalamento e fundam colônias independentes, e as rainhas de colônias poliginicas são adotadas em ninhos estabelecidos apos o acasalamento. Como resultado, as populações monogínicas dispersam três ordens de magnitude mais rápido que as colónias poligínicas (Ho-Iway e Suarez, 1999). A capacidade dos gestores ambientais de priorizar invasores potencialmente problemáticos e elaborar estratégias para contet sua propagação devem melhorar com um completo entendimento do seu comportamento.

#### 7.4.3 Conservação de espécies migratórias

Lim entendimento do comportamento das espécies sob risco de serem exrintas também pode auxiliar os gestores na elaboração de estratégias de conservação. Sutherland (1998) descreve um caso intrigante, em que o conhe-

cimento do comportamento migratório e de dispersão se mosrrou critico. Um esquema foi elaborado para alterar a rota migratoria do ganso-pequeno-de-testa-branca (Anser erythropus) do sudeste da Europa, onde eles em geral são caçados, para passar o inverno na Holanda. Uma população de gansos-defaces-brancas cativos (Branta leucopsis) reproduz no Zoológico de Estocolmo, mas passa o inverno na Holanda. Alguns gansos-de-faces-brancas foram levados para a Lapônia, onde midificaram e receberam ovos do ganso-pequeno-de-testa-hranca para criar. Os jovens gansos da espécie ameaçada então voaram com seus pais adorivos para a Holanda para passar o inverno, mas na primavera seguinte retornaram para a Lapônia e reproduziram com membros de sua própria especie, posteriormente retornando para a Holanda. Outro exemplo envolve a reintrodução de indivíduos criados em cativeiro da especie Phascogale tapoatafa, um matsupial carnívoro. Soderquist (1994) observou que quando machos e fêmeas eram liherados juntos, os machos dispersavam, e as fêmeas não conseguiam encontrar um parceiro para acasalar. Um esquema de soltura "primeiro as danias" obieve um sucesso muito maior: ele permitiu que as femeas estabelecessem suas áreas de vida

Quando se trata de espécies migratórias, o estabelecimento de uni--61.20 Lt.1 dades de conservação deve considerar os seus deslocamentos sazonais.

A Provincia Oinling, na China, é o lar de cerca de 220 pandas-gigantes (Ailuropoda melanoleuca), o que representa por volta de 20% da população selvagem de uma das espécies de mamíferos mais ameaçadas de extinção do mundo. Um aspecto de particular importância é o fato de que os pandas, nessa região, apresentam migração altitudinal, necessirando de habitars localizados em baixas e altas alti-

antes da chegada dos machos, que, então, se juntavam a elas.

tudes para sobreviver, mas as unidades de conservação atuais não suptem tal necessidade. Os pandas possuem uma dieta extremamente especializada, que inclui, principalmente, umas poucas espécies de bambu. No período de junho a setembro, na Província Qinling, os pandas consomem Fargesia spathacea, a qual cresce em locais com altitudes entre 1.900 e 3.000 m. Mas, a medida que o período mais frio inicia, eles deslocam-se para as altitudes mais baixas e, de outubro a maio, alimentam-se principalmente de Bashania fargesit, espécie que cresce em locais com 1.000 a 2.100 m de altitude. Loucks e colaboradores (2003) usaram uma combinação de imagens de satélite, trabalho de campo e analise de SIG para identificar uma paisagem que suprisse as necessidades de longo-prazo da espécie. O processo de seleção de hábitats potenciais primeiramente excluiu as áreas sem pandas, os blocos de floresta menores que 30 km² (a area minima necessaria para sustentar um casal de pandasgigantes a curto prazo) e as florestas cortadas por rodovias ou as florestas cultivadas. A Figura 7.15 mapeia o habitat de verão (1.900 a 3.000 m de altitude; com a presença de E spathacea), o hábitat de outono/inverno/primavera (1.400 a 2.100 m de altitude: com a presenca de B. fargesii) e uma pequena quantidade de hábirat anual (1.900 a 2.100 m de altitude, com a presença de ambas as especies de bambu) e identifica quatro áreas de hábitar essencial para os pandas (A a D) que atendem às suas necessidades migratórias. Sobrepostas a Figura 7.15 encontram-se as reservas atuais; é perturbador obsetvat que elas cobtem apenas 45% do hábitat essencial. Loucks e colaboradores (2003) recomendam que as quatro áreas de hábitat essencial identificadas deveriam ser incorporadas a uma rede de unidades de conservação. Além disso, eles salientam a importância de promover a conexão entre as zonas, pois a extinção em qualquer área (e em todas elas combinadas) é mais provavel de ocorrer se as populações estivetem isoladas umas das outras (ver Seção 6.9, a qual trata do comportamento de metapopulacoes). Assim, eles também identificam duas importantes zonas de ligação a serem protegidas, uma entre as áreas A e B, onde a topografia acidentada resultou na existencia de poucas rodovias, e outra entre as áreas B e D, por meio de florestas de grandes aftitudes.

#### A dinámica de dequenas populações e a conservação de espécies ameaçadas

A extinção sempre foi parte da vida na Teira, mas a entrada em cena dos seres humanos injetou novidades na lista de suas causas. A sobre-exploração por meio da caça e provavelmente a primeira delas, mas mais recentemente uma ampla gama de outros impactos foi criada, incluindo a destruição dos hábitats, a introdução de espécies exóticas e a poluição. Não é surpresa que a conservação das especies remanescentes assumiu grande importância. Trataremos agora da conservação de populações, deixando o manejo de comunidades e ecossistemas para o Capitulo 22.

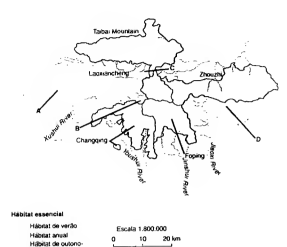


FIGURA 7.15 Hábitats essenciais para o panda (A a D), os quais suprem suas necessidades anuais de migração altitudinal na Provincia Qinling, na China As reservas existentes (hachurado), com seus respectivos nomes, estão sobrepostas no mapa (segundo Loucks et al., 2003).

#### 7.5.1 A escala do problema

Reservas naturais

Para julgar a escala do problema que os biólogos da conservacão enfrentam, é preciso conhecer o número roral de espécies que existem no mundo, a taxa na qual estão desaparecendo e como essa taxa se compara aquela de rempos pré-humanos. Infelizmente, existem consideraveis incertezas nas estimarivas de todas estas variáveis.

quantas especies existem na Terra?

Cerca de 1,8 milhão de espécies já foram denominadas pelos cientistas (Alonso et al., 2001), mas o número real é muito maior. Várias estimativas tém

sido calculadas de diversas maneiras (ver May, 1990). Uma abordagem está haseada na ohservação geral de que para cada mamífero ou ave de região temperada ou boreal (táxons onde a maioria das espécies aparentemente já foram descritas) existe uma contrapartida de aproximadamente duas espécies tropicais. Se assumirmos que isso rambém é verdade em relação aos insetos (dos quais existem muitas espécies ainda não-descritas), o toral geral seria da ordem de 3 a 5 milhões. Outra abordagem usa informação acerca da taxa de descoberta de novas espécies para fazer projeções para cada grupo taxonómico e chega a estimativas totais de até 6 a 7 milhões de espécies no mundo. Uma terceira abordagem está baseada em uma telação entre tamanho das espécies e riqueza de espécies, tendo como ponto de partida o fato de que se formos descendo de animais terrícolas cujas dimensões lineares são da ordem de uns poucos mettos até aquelas espécies com cerca de 1 cm. há uma regra empírica de aproximação de que para cada redução de 10 vezes em comprimento há uma riqueza de espécies 100 vezes maior. Se o padrão observado é extrapolado para baixo are animais cujo comprimento é de 0,2 mm, chegaríamos a uma estimativa global apenas para os animais terrícolas da ordem de 10 milhões de espécies. Uma quarta abordagem é baseada em estimativas da riqueza de espécies de besouros (mais de mil espécies já foram registradas em uma única árvore) na copa de árvores tropicais (cerca de 50 mil espécies), considerando suposições acerca da proporção de artropodes não-besouros que também estarão presentes na copa adicionados de ourras espécies que não ocupam a copa. Tal ahordagem produz uma estimativa de cerca de 30 milhões de artropodes tropicais. Como vimos, as incertezas na estimativa da riqueza global de espécies são enormes, e nossas melhores estimarivas variam de 3 a 30 milhões ou mais.

Uma análise das extinções registradas durante o periodo moderno da hisrória da humanidade indica que a maioria ocorreu em ilhas, e que as aves e os mamíferos, em especial, foram

coniparando (axis) de extinção históricas e modernas

severamente afetados nesses ambientes (Figura 7.16). Unia rápida olhada nos dados sugete que a porcentagem das espécies atuais envolvidas parece ser bem pequena, e, além disso, a taxa de extinção parece ter caido na segunda metade do século XX. Mas qual a confiabilidade desses dados?

Novamente, essas estimativas são comprometidas pela incerteza. Em primeiro lugar, os dados refetentes a alguns grupos taxonômicos e regiões são muito melhores que os dados

existentes para outros, o que faz com que os padrões apresentados na Figura 7.16 devam ser vistos com um bom grau de ceticismo. Por exemplo, devem haver sérias subestimativas até mesmo para as bem-estudadas aves e mamíferos, porque muitas espécies tropicais ainda não receberam a atencão ctiteriosa necessária para a certificação de casos de exrinção. Segundo, um número muito grande de espécies nunca foi registrado e nunca saberemos quantas delas se extinguiram. E, finalmente, a diminuição no número de extinções registradas na segunda metade do século XX pode espelhar um certo sucesso do movimento conservacionista. Mas ela também pode estar apenas tefletindo a convenção de que uma espécie é considerada extinra somente apôs um periodo de 50 anos sem ser tegistrada. Ou, ainda, ela pode indicar que muitas das espécies mais vulneraveis ja estão extintas. Balmford e colahoradores (2003) sugerem que nossa atenção não deveria enfocar as taxas de extinção, mas que uma visão mais significativa da escala do problema das espécies sob risco de extinção sutgirá de uma avaliação de longo prazo das mudanças (com frequência reduções marcantes) na abundáncia relativa das espécies (que ainda não estão extintas) ou de seus hábirats.

-s extracão em - these injourse-" - a ramam?

Uma importante lição do registro fóssil é que a esmagadora maioria das espécies atuais, provavelmente todas, um dia será extinta – mais de 99% das

espécies que um dia existiram na Terra estão extinras (Simpson, 1952). No entanto, dada a estimativa de que as espécies duram, em média, entre 1 e 10 milhões de anos (Raup, 1978) c levando em consideração um número total de espécies sobre a Tetta da ordem de 10 milhões, estimaríamos que apenas entre 100 e 1.000 espécies (0,001 a 0,01%), em média, deveriam ser extintas a cada século. A taxa de extinções de cerca de los por século observada para aves e mamíferos atualmente é cem a mil vezes maior do que a taxa "natural" de extinções de fundo. Além disso, a escala da influência humana mais poderosa, a destruição do hábitat, continua a aumentar, e a lista das espécies ameaçadas de muitos grupos taxonômicos é extremamente longa e alarmante (Tabela 7.4). Não podemos ser complacentes. A evidência, ainda inconclusa devido à inevitável dificuldade em se fazer estimativas precisas, sugere que nossos filhos e netos poderão viver em uma época de exrinções de especies comparável às cinco extinções em massa "naturais" evidentes no registro geológico (ver o Capítulo 21).

#### 7.5.2 Onde deveríamos enfocar os esforços de conservação?

Várias categorias de risco de extinção das espécies têm sido definidas (Mace e Lande, 1991). Uma espécie pode ser descri-

a classricação do nivel de amazos . to 1:5050 25

ra como vulnerável se houver uma probabilidade de 10% de que ela seja extinta nos próximos cem anos, em perigo, se a probabilidade for de 20% em

20 anos ou em 10 getações (a medida que for mais longa), e criticamente em perigo, se em um prazo de cinco anos ou duas gerações o risco de extinção for de, pelo menos, 50% (Figura 7.17). Com base nesses crirérios, 43% das espécies de vettebrados rêm sido classificadas como sob risco de exrinção (isto é, elas se enquadram em uma das categorias descritas)

Com base nessas definições, governos e organizações nãogovernamentais rém elaborado listas de espècies sob risco de extinção (a base das análises como a apresentada na Tabela 7.4). Essas listas fornecem o ponto de partida para o estabelecimento de prioridades para a elaboração de planos de ação, visando o manejo das espécies. Todavia, os recursos para a conservação são limitados. Assim, gastar a maior parte desse dinheiro com espécies que apresentem as mais altas probabilidades de extinção será uma falsa economia se uma especie particularmente bem-classificada necessitar de um esforço gigantesco para sua recuperação, mas com poucas chances de sucesso (Possingham et al., 2002). À semelhança de todas as áreas da ecologia aplicada, as prioridades de conservação têm dimensões ecológicas e econômicas. Em épocas de desespero, decisões dolorosas tém de ser romadas acerca das prioridades. Uma analogia com fatos ocorridos durante a Primeira Guerta Mundial pode nos ajudar a entender a delicadeza da situação. Os soldados feridos que chegavam aos hospitais de campo eram sujeitos a uma avaliação de triagem: prioridade 1 - aqueles que provavelmente sobrevivetiam se submetidos a uma tápida intervenção; prioridade 2 - aqueles que provavelmente sobreviveriam sem uma rápida intervenção; prioridade 3 - aqueles que provavelmente morreriam com ou sem intervenção. Os biólogos da conservação frequentemente enfrentam os mesmos tipos de escolha e precisam demonstrar cotagem para desistit de casos sem esperança e priorizar aquelas espécies para as quais algo ainda pode ser feito.

As espécies que esrão sob alto risco de extinção são quase sempre raras. Não obstante, espécies raras, apenas por sua raridade, não estão necessaria-

mutas especies são naturalmente

mente sob risco de extinção. É provável que muitas, talvez a maioria, das espécies seja natutalmente rara. A dinámica populacional de tais espécies pode seguir um padrão caracteristico. Por exemplo, de um grupo de quatro espécies de lírios do genero Calochortus, da California, uma é ahundante e três são raras (Fiedler, 1987). As espécies raras têm bulbos maiores, mas produzem menos frutos por planta e têm uma menor probabilidade de sobrevivência até a idade reprodutiva do que a espécie comum. Todas as espécies raras podem ser classificadas como especies-climax que estão restritas a tipos de solo incomuns, e a espécie comum é colonizadora de habitars perturhados. Os táxons raros podem getalmente apresentar uma rendencia à reprodução assexuada, um menor esforço teprodutivo geral e menores capacidades de dispersão (Kunin e Gaston, 1993). Na ausencia de interferência humana, não há razão para esperar que os tipos mais raros apresentem um tisco de extinção substancialmente mais elevado.

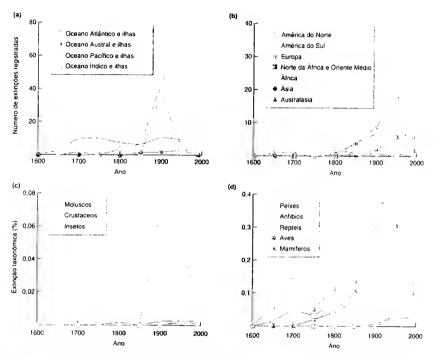


FIGURA 7.16 Tendências no registro de extinção de espécies animais desde 1600, para aquelas com uma data conhecida, (a) nos principais oceanos e suas ilhas (b) nas principais áreas continentais, para (c) invertebrados e (d) vertebrados (segundo Smith et al., 1993)

TABELA 7.4 Numeros e porcentagens atuais de espécies animais e vegetais descritas nos principais grupos taxonómicos que se acredita que estejam sob risco de extinção. Os valores mais altos associados às plantas, às aves e aos mamíteros podem refletir nosso maior conhecimento

Taxons	Número de espécies sob risco de extinção	Número total aproximado de espécies	Porcentagem sob risco
Animais			
Moluscos	354	10 <sup>5</sup>	0,4
Crustáceos	126	4 × 10 <sup>3</sup>	3
Insetos	873	$1.2 \times 10^{6}$	0,07
Peixes	452	$2.4 \times 10^4$	2
Anfibios	59	$3 \times 10^{3}$	2
Repters	167	6 × 10 <sup>3</sup>	3
Aves	1.029	$9.5 \times 10^{3}$	11
Mamiferos	505	$4.5 \times 10^{3}$	11
Total	3 565	1,35 × 10 <sup>6</sup>	0,3
Plantas			
Gimnospermas	242	758	32
Monocotiledôneas	4.421	5.2 × 10 <sup>4</sup>	9
Monocotiledoneas Palmeiras	925	2 820	33
Dicotiledôneas	17.474	1,9 x 10 <sup>5</sup>	9
Total	22.137	2,4 × 10 <sup>5</sup>	9

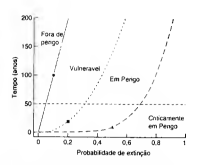


FIGURA 7.17 Niveis de risco de extinção em função do tempo e da probabilidade de extinção (segundo Akçakava, 1992)

. Has especies 3-b empuriadas paya a candode

Contudo, enquanto algumas espécies já nascem raras, outras são empurradas para a raridade. Sem dúvida, a ação do homem tem redu-

zido a abundância e a área de ocorrência de muitas espécies (incluindo especies naturalmente raras). Uma revisão dos fatores responsaveis pelas extinções de vertebrados registradas mostra que a perda de hábitats, a sobre-exploração e as invasões de especies exóticas apresentam grande significancia, embora a perda de hábitat seja menos proeminente no caso dos repteis, e a sobre-exploração, menos importante no caso dos peixes (Tabela 7.5). Em relação as espécies atualmente sob risco de extinção, a petda de hábitat é, em geral, a maior ameaça, sendo que o risco de sobre-exploração permanece muito alto, em especial para mamíferos e repteis. A probabilidade de extinção pode set agravada em pequenas populações por duas razões diferentes relacionadas à genética (Seção 7.5.3) e à dinâmica populacional (Seção 7.5.4). Trataremos agora desses aspectos.

#### 7.5.3 Genética de pequenas populações: significância para a conservação das espécies

A teotia diz que os biólogos da conservação devem estar atentos aos problemas genéticos que podem surgir pela perda de variabilidade nas pequenas populações. A variação genética é

nossiveis problemas genéticos em pequenas populações

determinada principalmente pela ação conjunta da seleção natutal e da deriva genetica (em que a frequência de genes em uma população é determinada ao acaso, e não por vantagem evolutiva). A importancia relativa da detiva genética é mais alta em populações pequenas e isoladas, as quais, por conseguinte, tendem a perder variabilidade genética. A taxa na qual isso ocorre depende do tamanho efetivo da população (N). Este é o tamanho da população "idealizada geneticamente" à qual a população real (N) e equivalente em termos genéticos. Como uma primeira aproximação, N e igual ou menor que o número de indivíduos reprodutores. N. é em getal menor, com frequência muito menor, que N, por uma serie de razões (formulas detalhadas podem ser obtidas em Lande e Barrowclough. 1987):

- Se a razão sexual não é 1:1; por exemplo, com 100 machos reprodutores e 400 fémeas reprodutoras, N=500, mas
- Se a distribuição da prole entre os individuos não é aleatoria; por exemplo, se cada um de 500 individuos produzir um descendente para a próxima geração, em media, N=500. mas se a variancia na produção da prole for 5 (com variação aleatoria seria 1), então N = 100.

TABELA 7.5 Revisão dos fatores responsáveis pelas extinções de vertebrados registradas e avaliação dos riscos enfrentados atualmente pelas especies classificadas como globalmente em perigo, vulneráveis ou raras pela União Internacional para a Conservação da Natureza (UICN) (segundo Reid e Miller, 1989)

	Porcentagem devida a cada causa*						
Grupo	Perda de hábitat	Sobre-exploração†	Introdução de espécies	Predadores	Outra	Desconhecida	
Extinções							
Mamiferos	19	23	20	1	1	36	
Aves	20	11	22	Ô	2	37	
Repteis	5	32	42	ō	õ	21	
Peixes	35	4	30	0	4	48	
Ameaçados de e	extincão						
Mamiferos	6 <b>8</b>	54	6	8	12	_	
Aves	5 <b>8</b>	30	28	1	1		
Répteis	53	63	17	3	6	_	
Anfibios	77	29	14	_	3	-	
Peixes	7 <b>8</b>	12	28	-	2	_	

Os valores indicados representam a porcentagem de especies que são influenciadas por um dado fator. Algumas especies podem ser influenciadas por mais de um fator, assim, algumas linhas podem ultrapassar os 100%

A sobre exploração inclui a caça comercial, esportiva e de subsistência e a captura de animais vivos com qualquer finalidade

N é influenciado desproporcionalmente pelos tamanhos menores; por exemplo, para a sequência 500, 100. 200, 900 e 800, o N médio é 500, mas N=258.

3 Se o tamanho da população varia entre as getações, então

espluitzo.

A preservação da divetsidade genérica é importante pot causa do potencial evolutivo de longo prazo que ela

proporciona. Formas raras de um gene (alelos), ou combinações de alelos, podem não conferir nenhuma vantagem imediata, mas poderiam totnar-se muito aptoptiadas no fututo em resposta a mudanças nas condições ambientais. As pequenas populações que perderam alelos ratos, pot meio da detiva genetica, possuem um menor potencial de adaptação.

and the same

Um problema potencial mais imediato é a depressão endogámica. Quando as populações são pequenas, ha a tendência dos indivíduos acasa-

larem com parentes. O endocruzamento reduz a hetetozigosidade da prole muito abaixo daquela da população como um todo. Ainda mais importante é o fato de que todas as populações carregam alelos recessivos que são deletétios, ou mesmo letais, quando em homozigose. Os indivíduos que são forçados a reproduzir com parentes próximos aptesentam uma maiot probabilidade de gerar descendentes que recebam os mesmos alelos recessivos de ambos os progenitotes e que, pottanto, expressem seu efeito deletério. Existem muitos exemplos de depressão endogâmica – os criadores estão conscientes há muito tempo da redução de fertilidade, sobrevivência, taxas de crescimento e resistencia a doenças -, embora altos níveis de endocruzamento possam ser normais e não-deletérios em algumas espécies animais (Wallis, 1994) e muitas plantas.

numeros generados mag 5032

Ouantos indivíduos são necessários para manter a variabilidade genética? Franklin (1980) sugetiu que um tamanho eferivo da população de cerca

de 50 provavelmente não sofreria com deptessão endogâmica,

e cerca de 500 a 1.000 indivíduos seriam necessários para mantet o potencial evolutivo por mais tempo (Franklin e Frankham, 1998). Tais normas práticas deveriam ser aplicadas com cuidado e rendo em mente a relação entre N, e N; o tamanho mínimo da população N deveria ser estabelecido provavelmente em uma ordem de magnitude acima de N (5.000 a 12.500 indivíduos) (Franklin e Frankham, 1998).

É interessante observar que nenhum exemplo de extinção devido a problemas geneticos é citado na Tabela 7.5. Talvez a depressão endogâmica tenha ocorrido, embora não tenha sido detectada, como parte do "ruído da morte" de algumas populações motibundas (Caughley, 1994). Assim, uma população pode ter sido reduzida a um tamanho bem pequeno por um ou mais dos processos descritos, e isso pode ter levado a um aumento na frequência de acasalamentos entre parentes e na expressão de alelos recessivos deletérios na prole, provocando uma diminuição na sobrevivência e na fecundidade, o que, por sua vez, resultou em uma população ainda menor - o chamado espital da extinção (Figura 7.18).

Evidências do papel dos efeitos genéticos sobre a persistência das populações foram apresentadas em um estudo com 23 populações locais de uma planta rara. Gentianella germani-

ca, em campos das montanhas Jura, na fronteira entre Suíça e Alemanha. Fischet e Matthies (1998) observaram uma correlação negativa entre o desempenho reprodutivo e o tamanho populacional (Figura 7.19a-c). Alem disso, o tamanho populacional diminuin entre 1993 e 1995 na maioria das populações esrudadas, mas esse decrescimo foi mais rápido nas populações menores (Figura 7.19d). Tais resultados são consistentes com a hipótese de que os efeitos genéticos resultam em uma redução do ajustamento evolutivo (fitness) nas pequenas populações. No entanto, eles também podem ter sido causados por diferenças locais nas condições do hábitat (pequenas populações podem ser assim por apresentarem menor fecundidade em decorrencia de um hábitat de baixa qualidade), ou

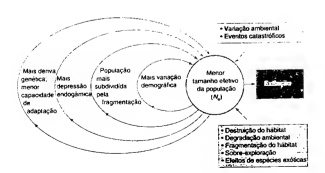


FIGURA 7.18 Os espirais (ou vortices) da extinção podem diminuir progressivamente o tamanho das populações, levando-as inexoravelmente à extinção (segundo Primack, 1993)

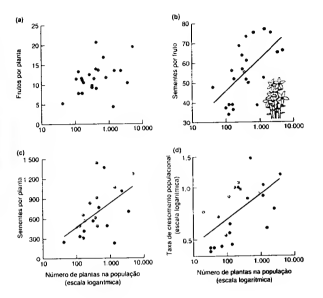


FIGURA 7.19 Relação observada em 23 populações de Gentianella germanica entre o tamanho populacional e (a) o número medio de frutos por planta, (b) o número médio de sementes por fruto e (c) o número médio de sementes por planta. (d) Relação entre a taxa de crescimento populacional de 1993 a 1995 (razão de tamanhos populacionais) e o tamanho populacional (em 1994) (extraida de Fischer e Matthies, 1998).

por causa da ruptura das interações planta-polinizador (populações pequenas podem ter baixa fecundidade por causa de uma baixa frequência de visitação por polinizadores). Para determinar se as diferenças genéticas foram realmente responsaveis, sementes de cada população foram semeadas sob condições padronizadas em um jardim experimental comum. Apos 17 meses, havia significativamente mais plantas em floração e mais flores (por semente plantada) das sementes colhidas nas populações grandes do que das sementes originárias das populações pequenas. Podemos concluir que os efeitos genéticos são importantes para a persistência das populações dessa planta rara e precisam ser considerados na elaboração de uma estratégia de manejo para h sua conservação.

#### 7.5.4 Incerteza e o risco de extinção: a dinâmica de pequenas populações

À biologia da conservação é, em grande parte, uma disciplina da crise. Os gestores inevitavelmente enfrentam muitos problemas e dispoem de poucos recursos. Eles deveriam enfocar sua atenção sobre as várias forças que levam as espécies à extinção e teniar persuadir os governos a agirem para reduzir sua prevalencia: ou deveriam restringir suas atividades na identificação de áreas com alta riqueza de espécies onde podem ser estabelecidas unidades de conservação protegidas (ver Seção

22.4); ou devetiam identificar as espécies sob maior risco de extinção e agir para mantê-las vivas? O ideal seria que fizéssemos tudo isso. Contudo, em geral, a maior pressão está relacionada á conservação das espécies. Por exemplo, as populacões remanescentes de pandas, na China, ou de pingüins-deolhos-amarelos (Megadyptes antipodes), na Nova Zelândia, se totnaram tão pequenas que, se nada for feito, as especies estarão extintas em poucos anos ou décadas. A resposta a crise exige que dediquemos recursos escassos para identificar algumas soluções especiais; abordagens mais gerais precisam ser guardadas em "banho-maria".

A dinamica das pequenas populações é governada pot um alto nível de incerteza, e as grandes populações podem ser descritas como sendo gover-

tres tipos de ad Bisc szenepn. ped::05-.3 pagu aorea

nadas pela lei das médias (Caughley, 1994). Três tipos de incetteza ou variação que apresentam grande importância para o destino de pequenas populações podem ser identificadas.

1 Incetteza demográfica: variações aleatórias no número de indivíduos que nascem machos ou fémeas ou no número que morre ou teproduz em um dado ano ou na qualidade (genotípica/fenotípica) dos individuos em relação as suas capacidades de sobrevivência e reprodutiva podem contribuir muito para o destino das pequenas populações. Suponha que um casal reprodutor produza uma ninhada cons-

tituida apenas por fêmeas - tal evento passaria despercebido em uma grande população, mas seria o último suspiro de uma espécie composta apenas por esse casal.

- 2 Incerteza ambiental: mudanças imprevisíveis nos fatores ambientais, sejam elas "desastres" (como enchentes, temporais ou secas de magnitudes que ocorrem apenas muito raramente - ver Capitulo 2) ou alterações muito menores (variações anuais na temperatura ou precipitação medias), também podem selar o destino de uma pequena população. Mesmo quando a precipitação média de uma área é conhecida com precisão, devido ao fato de os registros rerem sido coletados durante séculos, não é possível prever se o próximo ano será medio ou extremn, nem mesmo se estamos entrando em um periodo de anos cujas condições serão particularmente secas. Uma pequena população tem major probabilidade de ser reduzida a zero (extinção) ou a números tão baixos que sua rectiperação seja impossível (quase-extinção) em consequência de condições adversas do que uma grande população.
- 3 Incerteza espacial: muitas espécies são compostas por um conjunto de subpopulações que ocorrem em parcelas de hábitat mais ou menos discretas (fragmentos de hábitat). Considerando-se que as subpopulações sejam provavelmente diferentes em relação à incerteza demográfica e os fragmentos ocupados por elas diferentes em telação à incerteza ambiental, é possível esperar que a dinâmica de extinção e recolonização Incal das manchas tenha uma grande influência na probabilidade de extinção da metapopulação (ver Seção 6.9).

Para ilustrar algumas dessas idéias, consideremos a morte da galinha-do-urzal (Tympanychus cupido cupido) nos Esta-

dos Unidos (Simberloff, 1998). Essa ave já foi extremamente comum nos estados do Maine à Virginia. Por ser

/ustradas peldafinna-do-urza

altamente comestível e fácil de caçar (e também suscetivel aos gatos domésticos e afetada pela conversão de seu hábitat de campo em fazendas), ela havia desaparecido do continente em 1830 e podia ser encontrada apenas na ilha de Martha's Vineyard. Em 1908, foi estabelecida uma reserva para as últimas 50 aves, e, em 1915, a população tinha aumentado para vários milhares de individuos. No entanto, 1916 foi um ano ruim. Um incêndio (um desastre) eliminou grande parte da área de reprodução; houve um inverno particularmente rigoroso juntamente com um influxo de açores (Accipiter gentilis) (incerteza ambiental); e. por fim, uma doença de aves domésticas entrou em cena (outro desastre). Neste ponto, a população remanescente estava sujeita a sofrer incerteza demográfica: por exemplo, apenas duas das 13 aves que estavam vivas em 1928 eram fêmeas. Uma única ave estava viva em 1930, e a espécie se extinouiu em 1932.

A galinha-do-urzal fornece um exemplo de uma extinção global relativamente recente. Em uma escala distinta. extinções locais de pequenas populações em parcelas de hábitats insulares são eventos comuns para diversos táxons, ficando em torno de 10 a 20% por ano (Figura 7.20). Tais extinções também são observadas em ilhas de verdade. Os registros detalhados colerados de 1954 a 1969 acerca das aves que estavam se reproduzindo na Bardsey Island, uma pequena ilha (1,8 km²) localizada a oeste da costa da Grã-Bretanha, revelaram que 16 espécies se reproduziam todos os anos, duas espécies originais desapareceram. 15 ficavam indo e vindo e quatro inicialmente inexistiam, mas se tor-

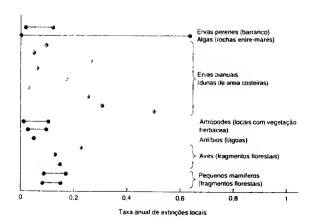


FIGURA 7.20 Frações de populações locais que se tornam extintas a cada ano em parcelas de hábitat (segundo Fahrig e Merriam, 1994).

naram reprodutores regulares (Diamond, 1984). É possível construir um cenário de frequentes extinções locais, as quais em alguns casos são contrabalancadas por recolonização a partir do continente ou de outras ilhas. Exemplos como esse fornecem uma fonte rica de informações sobre os fatores que afetam o destino de pequenas populações em geral. A compreensão adquirida é perfeitamente aplicavel a espécies sob risco de extinção em nivel global, já que a extinção global e nada mais nada menos que a extinção local final. Assim, dos fatores de alto risco associados as extinções locais, à área de hábitat ou ilha é provavelmente o mais difundido (Figura 7.21). Não há duvida de que a principal razão da vulnerabilidade das populações habitantes de pequenas greas é o fato de que as próprias populações são pequenas. Uma extinção local de uma espécie endêmica em uma ilha remota è equivalente à extinção global, já que a recolonização é impossível. Esta é a principal razão das altas taxas de extinção global observadas em ilhas (ver Figura 7.16).

#### 7.5.5 Análise de viabilidade populacional, a aplicação da teoria ao manejo

virantativa de n terminanue qui unou moan in viera 276.

O foco da analise de viabilidade populacional (AVP) é diferente de muitos modelos populacionais desenvolvidos pelos ecólogos (como aqueles

discutidos nos Capítulos 5, 10 e 14), pois o seu objetivo é prever eventos extremos (como a extinção), em vez de tendências centrais, como os tamanhos populacionais médios. Dadas as circunstâncias ambientais e as características bionômicas de uma certa espécie rara, qual a probabilidade de que ela seja

extinta em um determinado período? Ou, de outra maneira. quão grande sua população deve ser para reduzir suas chances de extinção a um nivel aceitável? Frequentemente, essas são as perguntas centrais do manejo para a conservação. A abordagem experimental classica, a qual envolveria o estabelecimento e o monitoramento de populações de diferentes tamanhos por vários anos, não está disponível aqueles preocupados com especies sob risco de extinção, pois estas estão em uma situação de muita urgência, com muito poucos individuos para trabalhar. Como, então, decidiremos o que constitui uma população mínima viável (PMV)? Três abordagens são discutidas: (i) a busca por padrões já observados em estudos de longo prazo (Seção 7.5.5.1); (ii) a avaliação subjetiva baseada no conhecimento de especialistas (Seção 7.5.5.2); e (iii) o desenvolvimento de modelos populacionais, tanto gerais (Seção 7.5.5.3) quanto específicos para certas especies de interesse (Secão 7.5.5.4). Todas as abordagens tem suas limitações, as quais discutiremos a seguir, utilizando exemplos. Mas antes deve-se salientar que o campo da AVP tem avançado muito além da simples estimativa de prohabilidades e periodos de extinção para enfocar na comparação de prováveis consequencias (em relação às probabilidades de extinção) de estratégias de maneio afternativas.

#### 7.5.5.1 Dicas de estudos de longo prazo acerca dos padrões biogeográficos

Conjuntos de dados como os mostrados na Figura 7.22 são incomuns. porque dependem de um envolvimento de longo prazo no monitora-

a partir de dadas piageografions

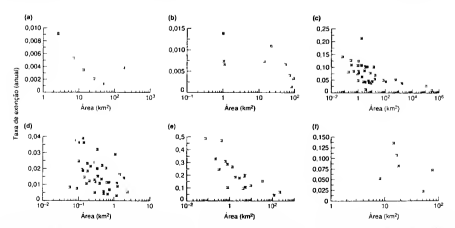


FIGURA 7.21 Taxas de extinção porcentuais em função da área de hábitat para (a) zooplâncton em lagos do nordeste dos Estados Unidos, (b) aves nas lihas californianas Channel, (c) aves em ilhas européias setentinonais, (d) plantas vasculares no sul da Suécia, (e) aves em ilhas da Finlandia e (f) aves em ilhas no Lago Gatun, Panama (dados reunidos por Pimm, 1991)

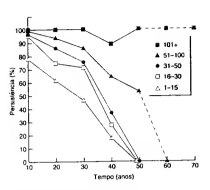


FIGURA 7.22 A porcentagem das populações do cameiro-de-grandes-chifres da América do Norte que persistem ao longo de um periodo de 70 anos é reduzida de acordo com o tamanho inicial da população (segundo Berger, 1990).

mento de um número de populações – nesse caso, o carneiro-de-grandes-chifres nas áreas de deserto da América do Norte. Se estabelecermos uma definição arbitrária da PMV necessária para garantir uma probabilidade de persistência de no minimo 95% por 100 anos, podemos explorar os dados sobre o destino das populações do carneiro-de-grandes-chifres para fornecer uma resposta aproximada. Todas as populações com menos de 50 individuos foram extintas em menos de 50 anos, e apenas 50% das populações com 51 a 100 carneiros sobreviveram por 50 anos. É evidente que precisamos de uma PMV com mais de 100 individuos; nesse estudo, tais populações demonstraram um sucesso próximo a 100% ao longo do periodo máximo de duração da pesquisa (70 anos).

Uma análise semelhante de registros de longo prazo de aves nas ilhas californianas Channel indica uma PMV entre 100 e 1.000 casais de aves (necessária para prover uma probabilidade de petsistência entre 90 e 99% durante os 80 anos do esrudo) (Tabela 7.6).

Estudos como esses são raros e valiosos. Os dados de longo ptazo estão disponíveis por causa do interesse extraordinátio que as pessoas têm na caça

stão appruagem ex- arrisoada

(carneiro-de-grandes-chifres) e na observação de aves (aves californianas). Seu valor para a conservação, no enranto, é limitado, pois se tratam de espécies que geralmente não esrão ameaçadas. O risco de usá-los para produzir recomendações para o manejo de espécies em perigo de extinção é nossu. Será tentador informar ao gestor ambiental que se ele tiver uma população de mais de 100 individuos de uma espécie de ave ele estará acima do limiat mínimo viável. Na verdade, tal afirmação teria o seu valur, mas seria uma recomendação segura apenas no cáso de a espécie em quesrão apresentar

TABELA 7.6 Relação entre o tamanho inicial da população e sua probabilidade de persistência para um conjunto de espécies de aves das ilhas californianas Channel (segundo Thomas, 1990).

Tamanho populacional (casais)	Periodo de tempo (anos)	Porcentagem que persistiu	
1 a 10	80	61	
10 a 100	80	90	
100 a 1000	80	99	
1000+	80	100	

uma estatistica vital suficientemente semelhante aquela das espècies do estudo, bem como se os regimes ambientais forem semelhantes, fato que raramente se pode assumir com segurança.

### 7.5.5.2 Avaliação subjetiva por especialistas

A informação que pode ser relevante para a solução de um problema de conservação não está presente apenas na literatura científica, ela também

nas rilentes pos especialistas analisa de decisu

existe na mente dos especialistas. A reunião de especialistas em workshops de conservação pode permitir uma tomada de decisões bem embasada em conhecimento empírico (já consideramos um exemplo dessa abordagem na seleção de reservas de inverno para as borboletas-monarca – Seção 7.2.3). Para illustrar os pontos fortes e fracos dessa abordagem na estimativa de probabilidades de extinção, usamos como exemplo os resultados de um workshop sobte o rinoceronte de Sumatra (Dicerorhimus sumatrensis).

Essa espécie persiste apenas em subpopulações pequenas e isoladas em um hábirat em processo crescente de fragmentação em Sabah (leste da Ma-

o caso do nnoceronte de Sumatra

lásia), na Indonésia, no oeste da Malásia e, talvez também, na Tailândia e em Burma. O háhitat sem proteção é ameaçado pela extração de madeira, pelo assentamento humano e pelo desenvolvimento hidrelétrico. Existem apenas umas poucas reservas, as quais também estão sujeitas a exploração, e apenas dois individuos eram mantidos em catíveiro na época da realização do tumbémp.

A vulnerabilidade do rinoceronte de Sumatra, a maneira como tal vulnerabilidade varia sob diferentes opções de manejo e a opção de manejo mais apropriada, levando-se em consideração vários critérios, foram avaliados por uma técnica conhecida como análise de decisões. Uma árvore de decisões baseada nas probabilidades estimadas de que a espécie seja exrinta em um periodo de 30 anos (o que equivale a aproximadamenre duas gerações de rinocerontes) é mostrada na Figura 7.23. A árvore fui construída da seguinte maneira; os dois quadrados são pontos de decisão; o primeiro distingue a intervenção a favor do rinoceronte e a não-intervenção (status quo), e o segundo distingue as várias opções de manejo. Para cada opção, a linha se divide em um pequeno circulo. As ramifica-

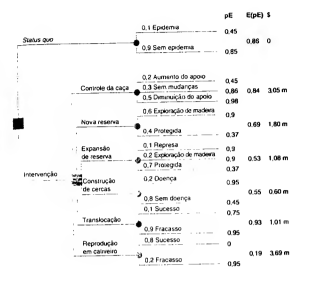


FIGURA 7.23 Árvore de decisões para o manejo do nnoceronte de Sumatra. ■ pontos de decisão; ● = eventos aleatórios. As probabilidades dos eventos aleatórios são estimadas para um período de 30 anos; pE = probabilidade de extinção da espécie em 30 anos; E(pE) = valor esperado de pE para cada alternativa. Os custos são calculados com base em valores atuais para um periodo de 30 anos descontados de 4% ao ano; m = milhões de dólares americanos (segundo Maguire et al., 1987).

ções representam os cenários alternativos que poderiam ocorrer, e os números em cada ramificação indicam as probabilidades estimadas para os cenários alternativos. Assim, para a opção status quo foi estimada uma probabilidade de 0.1 de que uma doença epidêmica ocorreria nos próximos 30 anos e, por conseguinte, uma probabilidade de 0,9 de que não haveria epidemia.

Se ocorrer uma epidemia, a probabilidade de extinção (pE) é estimada em 0,95 (isto é, 95% de probabilidade de extinção em 30 anos), e, sem a epidemia, o valor de pE é 0,85. A estimariva geral de extinção da espécie para uma opção, E(pE), é, então, determinada por:

EfpE1= probabilidade da primeira opção × pE da primeira opção + probabilidade da segunda opção × pE da segunda opção.

que, no caso da opção status quo, é

$$E(pE) = (0.1 \times 0.95) + (0.9 \times 0.85) = 0.86$$

Os valores de pE e E(pE) para as opções de intervenção são calculados de manetra semelhante. A última coluna na Figura 7.23 lista os custos estimados das várias opções.

a. arguspisha in taha Vamos considerar agora duas das opções de manejo intervencionista em maior detalhe. A primeira é cercar uma área em uma reserva preexistente ou

recem-ctiada, manejando a alta densidade de rinocerontes re-

sultanre com alimentação suplementar e cuidado veterinário. Nesse caso, a doença é um importante perigo: a probabilidade de uma epidemia foi estimada como sendo maior do que na opção status quo (0,2 contra 0,1), porque a densidade seria maior. Além disso, se houvesse uma epidemia, a pE seria maio (0,95), pois os animais serian transferidos de subpopulações isoladas para a área cercada. Por outro lado, se o isolamento tivesse sucesso, a pE esperada cairia para 0,45, produzindo uma E(pE) geral de 0,55. A área cercada custaria cerca de US\$60 mil para ser esrabelecida e US\$18 mil por ano na sua manutenção, resultando em um toral de US\$600 mil ao longo de 30 anos.

Para o estabelecimento de um programa de reprodução em cativeiro, os animais teriam de ser capturados na natureza, o que deveria resulrar em um aumento do pE para 0,95 se o programa falhasse. No entanto, pE diminuiria para zero se o programa tivesse sucessu (em relação à persistência a longo prazo da população em cativeiro). Mas o custo seria alto, pois essa opção envolveria o desenvolvimento de infra-estrutura e técnicas na Malásia e Indonésia (cerca de USS2,06 milhões) e a melhoria daquelas já existentes nos Estados Unidos e Grá-Breranha (USS1,63 milhões). A probabilidade de sucesso foi estimada em 0,8. Por essa razão, o E(pE) geral é de 0,19.

De onde vêm essas diferentes probabilidades? A resposta é de uma combinação de dados, de seu uso adequado, de uma cerra adivinhação embasada em experiências em situações semelhantes e da experiência com espécies semelhantes. Qual seria a melhor opção de manejo? A resposta depende do critério utilizado na definição de "melhor". Suponha que nossa

intenção seja apenas minimizar as chances de extinção, independentemente dos custos. A melhor opção seria a reproducão em cativeiro. Na prática, contudo, os custos dificilmente são ignorados. Então, precisaríamos identificar uma outra opção com um E(pE) aceitavelmente baixo, mas também com um custo aceitável.

pontos todes na avaliação subjettva dos especialistas

A abordagem de avaliação subjetiva dos especialistas deve ser elogiada. Ela faz uso dos dados disponíveis, do conhecimento e das experiências em situações que necessitam de uma de-

cisão e quando não há tempo para a realização de mais pesquisas. Além disso, ela explora as diferentes opcões de uma maneira sistemática e não renega a vetdade lamentável, embora inevitável, de que os recursos serão limitados.

+ 11,577-10300

Contudo, ela também possui riscos. Na ausência de todos os dados necessários, a melhor opção recomen-

dada pode simplesmente estar errada. Com o benefício de compreender mais tarde o que devena ter sido feito (e com certeza alguns especialistas em rinocerontes que não participaram do workshop teriam sugerido este resultado alternativo), podemos agora declarar que cerca de USS2,5 milhões foram gasros no processo de captura de rinocerontes de Sumatra. Destes animais, très morreram durante as capturas, seis morreram depois da captura e apenas um dos 21 rinocerontes que atualmente se encontram em cativeiro deu á luz, porém ela já estava prenhe quando foi capturada (dados de N. Leader-Williams citados em Caughley, 1994). Leader-Williams sugere que os US\$2,5 milhões poderiam ter sido empregados com major eficiência na proteção de 700 km² do principal hábitat dos rinocerontes por quase duas décadas. Teoricamente, essa área poderia manter uma população de 70 rinocerontes de Sumatra, a qual, com uma raxa de crescimento de 0,06 por individuo por ano (apresentada por outras espécies de rinocerontes sob regimes de proteção adequados), tetia permitido o nascimento de 90 filhores durante este período.

#### 7.5.5.3 Um modelo matemático geral do tempo de persistência populacional

. "C acordage" - ¢ ^\* >79.3J2^\* 2013

Da maneira mais simples possível, espera-se que o provável tempo de persistência de uma população, T, seja influenciado por seu tamanho, N, sua

taxa intrínseca de crescimento, r. e a variância em r resultante da variação nas condições ambientais ao longo do tempo, V. Espera-se que a incerteza demográfica tenha influência apenas em populações muito pequenas; o tempo de persistência aumenta de um baixo nível quando há um número muito pequeno de indivíduos, mas aproxima-se do infinito em populações relativamente pequenas (curva tracejada na Figura 7.24).

Vários pesquisadores têm manipulado a matemática do crescimento populacional, adicionando a incerteza na expres-

são da taxa intrínseca de crescimento, para fornecer uma estimativa explícita, T, do tempo médio de extinção como uma função da capacidade de suporte, K (brevemente revisada por Caughley, 1994). Por meio de uma série de aproximações (p. ex., que a incerteza demográfica é inconsequente e que r é constante, exceto quando a população está na capacidade de suporte, quando r é zero). Lande (1993) produziu uma das equações mais acessíveis:

$$T = \frac{2}{Vc} \left( \frac{K' - 1}{c} - \ln K \right)$$

em que:

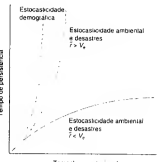
$$c = 2r/V - 1$$

r é a taxa intrínseca de aumento e V é a variância em r resultante da variação nas condições ambientais ao longo do tempo,

Essa equação é a base das curvas sólidas da Figura 7.24, as quais indicam que o tempo médio de extinção é maior para os maiores tamanhos populacionais máximos (K), para as mais altas raxas intrínsecas de crescimento populacional e quando as influências ambientais na expressão de r são menores. Ao contrário de afirmações anteriores de que os desastres aleatórios impunham uma maior ameaça do que as menores variações ambientais, essa análise indica que o que realmente iniporta é a relação entre a média e a variância de r (Lande, 1993: Caughley, 1994). A relação entre o tempo de persistência e o tamanho populacional apresenta uma curva acentuada para cima (isto é, ela tem influência apenas para tamanhos populacionais pequenos ou intermediários) se a taxa média de aumento for maior do que a variância. Por outro lado, se a variância for maior do que a média, a relação é convexa - fazendo com que, mesmo sob grandes tamanhos populacionais, a incetteza ambiental ainda influencie no provável tempo de petsistência. Isso tudo faz um bom sentido intuitivo, mas pode ser utilizado na prática?

Em seu estudo do mangabei-doposta a preva rio-Tana (Cercocebus galeritus galeri-

tus), no Quênia, Kinnaird e O'Brien (1991) usaram unua equação semelhante para estimar o tamanho populacional (K) necessário para propiciar uma probabilidade de persistência de 95% por 100 anos. Esse primara em perigo está confinado às flotestas inundáveis de um único rio, onde sua população diminuiu de 1.200 para 700 indivíduos entre 1973 e 1988 apesar da criação de uma unidade de conservação. Seu hábirat naturalmente distribuído em manchas tem sido aínda mais fragmentado progressivamente pela expansão da agricultura. Os parâmetros do modelo, estimados com base em alguns dados populacionais reais, foram considerados como r=0,11 e V=0.20. Este último valor é especialmente incerto, pois os dados disponíveis cobrem apenas um período de poucos anos. A substituição desses valores no modelo produziu uma PMV de 8 mil indivíduos. Usando a norma prática padrão descrita anteriormente, de que para evirar problemas genéticos seria necessário um tamanho populacional efetivo de 500 individuos,



Tamanho populacional

FIGURA 7.24 Relação entre o tempo de persistência da população e o tamanho populacional, ambos em escalas arbitrárias, quando a população é sujeita à incerteza demografica ou á incerteza ambiental/ desastres (segundo Lande, 1993)

uma população real de cerca de 5 mil indivíduos foi aconselhada. Dado o hábitat disponível, foi concluido que esses macacos não poderiam atingir um tamanho populacional de 5 mil a 8 mil indivíduos. Além disso, Kinnaird e O'Brien consideram improvável que essa espécie naturalmente rara e testrita tenha algum dia possuído uma população desse tamanho. Ou os dados eram deficientes (p. ex., a variação ambiental em r pode ser menor do que a estimada se eles forem capazes de alterar sua dieta em resposta a mudanças no hábitat), ou o modelo é muito geral para ser utilizado de forma adequada em casos específicos. É provável que esta última opção seja verdadeira. Contudo, isso não deve desmerecer o valor dos ecólogos que continuam a buscar generalizações acerca dos processos que formam a base dos problemas enfrentados pelos biólogos da conservação.

#### 7.5.5.4 Modelos de simulação: análise de viabilidade populacional (AVP)

Os modelos de simulação fornecem uma muneira alternativa e mais específica de dererminar a viabilidade populacional. Em geral, eles incluem as taxas de sobrevivéncia e de reprodu-

ção em populações estruturadas em classes etárias. As variações aleatórias nestes elementos ou em K podem ser empregadas para representar o impacto da variação ambiental, incluindo os desastres com frequência e intensidade conhecidos. A dependéncia da densidade pode ser introduzida, se necessário, bem como a exploração ou a suplementação da população. Nos modelos mais sofisticados, cada indivíduo é tratado separadamente em relação á probabilidade, com sua incerteza acoplada, de que sobreviverá ou produzirá um determinado número de descendentes no período de tempo atual. O programa é rodado muitas vezes, e cada vez produz uma trajetória populacional diferente devido aos elementos randômicos envolvidos. Os resultados, para cada conjunto de parâmetros do modelo utilizados, incluem estimativas anuais do tamanho populacional e a probabilidade de extinção durante o período modelado (representada pela proporção das populações simuladas que foram extintas).

Na Austrália, os coalas (Phascolarctos cinereus) são considerados quase ameaçados em nível nacional, pois o estado de conservação das populações

de diferentes partes do país varia de fora de perigo a vulneraveis ou extintas. O principal objetivo da estratégia de manejo nacional é mantet populações viáveis ao longo de toda a sua distribuição natural (ANZECC, 1998). Penn e colaboradores (2000) usaram uma ferramenta amplamente disponível de previsão demográfica, conhecida como VORTEX (Lacev, 1993), para modelar duas populações em Queensland, uma que se acreditava estar em declínio (em Oakey) e outra considerada fora de perigo (em Springsure). A teprodução inicia aos dois anos, nas fêmeas, e aos três, nos machos. Os outros valores demográficos usados nas duas AVPs tiveram origem a partir de um extenso conhecimento das duas populações e são mostrados na Tabela 7.7. Observe como a população de Oakey tinha uma mortalidade de fêmeas um pouco maior e menos fêmeas deixando descendentes a cada ano. A população de Oakey foi modelada desde 1971, e a de Springsure, desde 1976 (datas das primeitas estimativas de densidade disponíveis), e as trajetórias do modelo de fato indicaram um declínio e uma estabilidade, respectivamente. Ao longo do período modelado (Figura 7.25), a probabilidade de extinção da população de Oakey era de 0,380 (isto é, 380 de mil iterações acabaram em extinção), sendo que essa probabilidade para a população de Springsute era de 0.063. Os gestores preocupados com espécies criticamente em perigo em geral não tém a possibilidade de monitorar as populações para checar a precisão de suas previsões. Por outto lado, Penn e colahoradores (2000) foram capazes de comparar as previsões de suas AVPs com as trajetórias reais das populações, já que as populações de coala são monitoradas continuamente desde a década de 1970 (Figura 7.25). As trajetórias previstas estiverum próximas das tendências populacionais reais, em especial para a população de Oakey, e isso fornece uma confiança adicional na abordagem de modelagem.

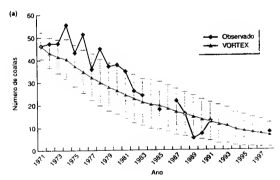
A precisão das previsões do VORTEX e de outras ferra mentas de modelagem de simulações também foi alta em trabalho desenvolvido por Brook e colaboradores (2000) com base em conjuntos de dados de longo prazo de 21 es pécies animais. Como tais modelos podem ser utilizados no manejo? Os governos locais em New South Wales são obrigados a preparat amplos planos de manejo de coalas e a assegurar que os desenvolvimentistas realizem um levantamento de coalas nos hábitats apropriados quando solicitam licença para a construção de um prédio que afete uma área maior do que 1 ha. Penn e colaboradores (2000) defendem que a modelagem

TABELA 7.7 Valores utilizados como entrada para as simulações das populações de coala em Oakey (em declinio) e Sprinsure (fora de perigo), Austrália. Os valores entre parênteses representam o desvio-padrão devido à variação ambiental; o procedimento de modelagem envolve a selecão de valores aleatórios dentro da amplitude observada. Assume-se que as catástroles ocorrem com uma certa probabilidade; nos anos em que o modelo seleciona uma catástrole, a reprodução e a sobrevivência são reduzidas pelos multiplicadores mostrados (segundo Penn et al., 2000).

Variavel	Oakey	Sprinsure
Maratima Razão sexual (proporção de machos) Tamanho da ninhada de 0 (%) Tamanho da ninhada de 1 (%) Mortalidade de fêmeas na idade 0 Mortalidade de fêmeas na idade 1 Mortalidade de fêmeas na idade 1 Mortalidade de fêmeas na idade 1 Mortalidade de machos na idade 1 Mortalidade de machos na idade 1 Mortalidade de machos na idade 2 Mortalidade de machos autores de la mortalidade de machos adultos Probabilidade de catástrofes Multiplicador para reprodução Multiplicador para sobrevivência % de machos no conjunto reprodutor Tamanho populacional inicial Capacidade de suporte, K	12 0,575 57 (± 17.85) 43 (± 17.85) 32.50 (± 3.25) 17.27 (± 1.73) 9,17 (± 0.92) 20 (± 2) 22.96 (± 2.30) 22.96 (± 2.30) 26.36 (± 2.64) 0,05 0,55 0,63 50 46 70 (± 7)	12 0,533 31 (± 15,61) 69 (± 15,61) 30 (± 3) 15,94 (± 1,59) 8,47 (± 0,85) 20 (± 2) 22,96 (± 2,30) 22,96 (± 2,30) 26,36 (± 2,64) 0,05 0,55 0,63 50 20 60 (±6) -

AVP pode ser usada para determinar se qualquer esforço em prol da proreção de um hábirat será recompensado por uma população viável.

A população dos elefanres-africanos (Loxodonta africana) em geral esrá em declinio e prevê-se que poucos inin the ethical numbers of the state of the s



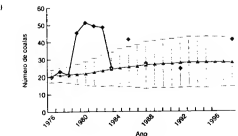


FIGURA 7.25 Tendências observadas da população de coalas (\*) em comparação com as trajetorias (A ± 1 DP) previstas por mil iterações de VORTEX em (a) Oakey e (b) Springsure, EUA (segundo Penn et al. 2000)

dividuos sobrevivetão durante as prôximas décadas fora das ireas com alto nível de segurança, principalmente devido à perda de habirat e a caça para rerirada de marfim. Para os seus modelos de simulação, Armbrusrer e Lande (1992) decidiram representar a população de elefanres em 12 classes de idade discreras de cinco anos. Os valores de sobrevivência para cada classe eraria e as raxas reprodutivas dependentes da densidade foram derivadas de uma extensa base de dados do Parque Nacional Tsavo, no Quênia, porque a sua narureza semi-árida rem as características gerais das terras planeiadas para o estabelecimento das reservas de caça atuais e fururas. A esrocasticidade ambiental, talvez tratada melhor como desastres, foi incorporada como eventos possíveis de seca que aferam diferenremente a sobrevivência das classes sexuais e erárias – mais uma vez se utilizando dados reais de Tsavo, baseados em um ciclo de secas leves de cerca de 10 anos sobreposto a um ciclo mais grave de 50 anos e a um ciclo de 250 anos, ainda mais grave. A Tabela 7.8 mosrra a sobrevivência de fêmeas sob condições "normais" e sob as três condições de seca. A relação entre área de hábitar e probabilidade de extinção foi examinada em simulações de mil anos com e sem um regime de seleção. Pelo menos mil reperições foram realizadas para cada modelo, e muiro mais reperições (are 30 mil), para atingir uma confiabilidade estatística aceitável nas menores probabilidades de extinção associadas com áreas de hábitat maiores. Uma extinção ocorria quando nenhum individuo sobrevivia ou quando apenas individuos de um sexo permaneciam na população.

Os resultados indicam que uma área de 1.300 km² e necessaria para produzir uma probabilidade de persisrência de 99% por mil anos (Figura 7.26). Esse resultado conservador foi escolhido devido à dificuldade de resrabelecer populações viaveis em áreas isoladas onde ocorreram extinções e devido no longo rempo de geração dos elefantes (cerca de 31 anos). Na realidade, os pesquisadores recomendaram aos gesrores ambientais uma estimariva ainda mais conservadora de área minima para reservas, de 2.600 km². Os dados são menos confiliveis para a sobrevivência da classe erária mais jovem e para o regime de seca de longo prazo. Além disso, uma "análise de

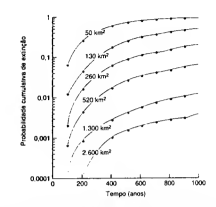


FIGURA 7.26 Probabilidade cumulativa de extinção da população de etefantes ao longo de mit anos em seis áreas de hábitat de diferentes tamanhos (sem seleção) (segundo Armbruster & Lande, 1992).

sensibilidade" mostra que a probabilidade de extinção é particularmente sensível a pequenas variações nesses parâmetros. Apenas 35% dos parques e reservas de caça existentes na África Central e Meridional são maiores do que 2.600 km².

Muiros aspectos da bionomia das planras apresenram desafios especiais para a modelagem de simulações, incluindo a dormência das sementes, o recruramento alramente periódico e o

C DECRETES mane, o de uma diama em perun

crescimento por clones (Menges, 2000). Contudo, assim como ocorre com os animais sob risco de extinção, diferentes cenários de manejo podem ser simulados de maneita uril em AVPs. A apanha-moscas-real (Silene regia) é uma planta de vida longa, iteropara perene de pradaria cuja distribuição geográfica foi reduzida dramaricamente. Menges e Dolan (1998) coleraram dados demográficos por até sete anos em 16 populações

TABELA 7.8 Sobrevivência de 12 classes etárias de elefantes em anos normais (ocorrem em 47% dos períodos de cinco anos) e em anos com ciclos de seca de 10 (41% dos periodos de cinco anos), 50 e 250 anos (10 e 2% dos periodos de cinco anos, respectivamente) (segundo Armbruster & Lande, 1992)

		Sobrevivêr	ncia de fêmeas	
Classes etárias (anos)	Anos normais	Secas de 10 anos	Secas de 50 anos	Secas de 250 anos
0 a 5	0.5	0.477	0,25	0,01
5 a 10	0.887	0.877	0,639	0,15
10 a 15	0.884	0.884	0,789	0.2
15 a 20	0.898	0.898	0,819	0,2
20 a 25	0.905	0.905	0,728	0,2
25 a 30	0.883	0.883	0,464	0,1
30 a 35	0.881	0.881	0,475	0,1
35 a 40	0.875	0.875	0,138	0,05
40 a 45	0.857	0.857	0,405	0,1
45 a 50	0.625	0.625	0,086	0,01
50 a 55	0.4	0.4	0,016	0,01
55 a 60	Ö	Ō	0	0

do meio-oeste dos EUA (número de adultos nas populações variando de 45 a 1.302), as quais estavam sujeitas a diferentes regimes de manejo. A espécie apresenta alta sobrevivência, crescimento lento, floração frequente e sementes sem dormência, mas recrutamento muito episódico (a majoria das populações não produz plántulas em muitos anos). Foram elaboradas matrizes, como a ilustrada na Tabela 7.9, para cada população e ano. Múltiplas simulações foram, então, rodadas para cada matriz para determinar a taxa finita de aumento (\(\lambda\), vet Seção 4.7) e a probabilidade de extinção em mil anos. A Figura 7.27 mostra a mediana da taxa finita de aumento para 16 populacões agrupadas pelo tipo de regime de maneio em anos com ocorréncia de recrutamento de plântulas e em anos sem recrutamento. Todos os locais onde \( \lambda \) foi major que 1.35, quando houve recrutamento, foram manejados com fogo, e alguns também com ceifa: nenliuma dessas populações teve previsão de extinção durante o período modelado. Por outro lado, as populações não-manejadas, ou cujo manejo não incluia o fogo, apresentaram valores mais baixos de \(\lambda\), e todas, excero duas, tiveram probabilidades de extinção previstas (ao longo de mil anos) de 10 a 100%. A recomendação de manejn óbvia é presctever o uso de fogo para dar oportunidade de recrutamento de plântulas. As baixas taxas de estabelecimento de plantulas no campo podem ocorrer devido á frugivoria por roedores ou formigas e/ou à competição pot luz com a vegetação estabelecida (Menges e Dolan, 1998) - áreas queimadas provavelmente reduzem um destes efeitos negativos ou ambos. Enquanto o regime de manejo foi o melhor prognóstico de persistência, é interessante observar que as populações com major diversidade genérica rambém apresentaram maiores medianas de \(\lambda\).

918/05 10 Paulation:

Em um mundo ideal, uma AVP permitiria produzir uma recomendação específica e confiável do tamanho populacional ou da atea de reserva necessários para uma espécie ameaça-

da de extinção, os quais permitiriam sua persistência por um certo periodo de tempo e com um dado grau de probabilidade. Mas isso é raramente atingido, porque os dados biológicos em geral carecem da qualidade necessaria. Os modeladores

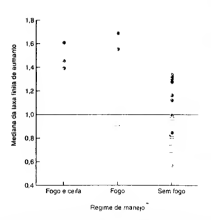


FIGURA 7.27 Mediana das taxas finitas de aumento de populações de Silene regia em função do regime de manejo em anos com ( ») e sem ( ) recrutamento de plantulas. Os regimes de maneio sem o fogo incluem apenas a ceifa, o uso de herbicidas ou nenhum manejo.

sabem disso, e é importante que os biólogos da conservação também tenham essa consciência. Considerando a inevitável limitação da falra de conhecimento e da falta de tempo e oportunidades para coletar dados, o exercício de modelagem não passa de uma tacionalização do problema e uma quantificação das idéias. Além disso, embora tais modelos produzam resulrados quantitativos, o bom senso nos diz para confiat nos resultados apenas em seu aspecto qualitativo. Não obstante, os exemplos anteriores mosttam como podemos construir modelos que permitem fazet o melhor uso possível dos dados disponíveis com base na teoria ecológica discutida nos Capitulos 4 a 6 e que podem nos dar confiança na seleção da melhor opção de manejo disponível e identificar a importancia relativa dos fatores que ameaçam uma população (Reed et al., 2003). Os tipos de manejo intervencionista que podem ser recomendados incluem a translocação de individuos para in-

TABELA 7.9 Exemplo de uma matriz de projeção para uma determinada população de Silene regia de 1990 a 1991, assumindo recrutamento. Os números representam a proporção de indivíduos que mudam do estágio apresentado na coluna para o estágio apresentado na linha (os valores em negrito representam plantas que permanecem no mesmo estágio). "Vivo indefinido" representa individuos sem dados para tamanho ou floração, normalmente como resultado de ceifa ou herbivoria. Os números na primeira linha indicam as plantulas produzidas por plantas em floração. A taxa de aumento finita λ para esta população è de 1,67 O local é manejado com prescrição de fogo (segundo Menges e Dolan, 1998).

	Plantula	Vegetativo	Floração pequena	Floração média	Floração grande	Vivo indefinido
Plantula	-		5,32	12,74	30,88	-
Vegetativo	0,308	0,111	0	0	0	0
Floração pequena	0	0,566	0,506	0,137	0,167	0,367
Floração média	0	0,111	0,210	0,608	0,167	0,300
Floração grande	0	0	0,012	0,039	0,667	0,167
Vivo indefinido	0	0,222	0,198	0,196	0	0,133

crementat populações-alvo, a criação de unidades de conservação maiores, o aumento da capacidade de suporte por meio da suplementação alimentar, a testrição da dispersão pela consrrução de cercas, a adoção de filhotes pelo homem (ou a adoção de filhotes pot espécies aparentadas), a redução da mortalidade pelo controle dos predadores ou caçadores, ou por meio de vacinação e, obviamente, a preservação do hábitat.

#### 7.5.6 Conservação de metapopulações

Observamos na Seção 7.5.4 que as extinções locais são eventos comuns. Dessa forma, os biólogos da conservação pre-

cisam estar conscientes da importancia crítica da recolonização dos fragmentos de hábitat se desejaiem que as populações fragmentadas persistam. Por isso, precisamos dar uma atenção esperial as relações entre os elementos da paisagem, incluindo os corredores de dispersão, no que diz respeito às características da dispersão da espécie-foco (Fahrig e Mertiam, 1994).

2117. .. 😙 27 (175)

Westphal e colaboradores (2003) construíram um modelo de ocupação estocástica de parcelas para o passeriforme criticamente em perigo southern emu-wren (Stipiturus malachurus intermedius) (baseados em martizes realis-

ticas de extinção e recolonização) e, então, usaram uma técnica conhecida como modelagem dinámica estocástica para identificar soluções ótimas para seu futuro manejo. A metapopulação da região de Mount Lofty, no sul da Austrália, ocorre em seis manchas remanescentes de hábitat de pântano denso (Figura 7.28). Como os emu-wren são maus voadores, os corredores com vegetação aproptiada entre as manchas são provavelmente importantes para a persistência da metapopulacão. As estratégias de manejo que Westphal e colaboradores (2003) avaliaram foram o aumento das manchas de hábitat existentes, a conexão das manchas por meio de cottedores e a criação de uma nova mancha (Figura 7.28). O "custo" de cada estratégia foi padronizado para ser equivalente a uma área teplantada de 0,9 ha. O modelo de otimização vetificou cada ação de manejo individual e também comparou uma variedade de trajetórias de cenário de manejo (p. ex., construir ptimeiro um corredor da maior mancha até a sua mancha vizinha: então, no próximo período, aumentat o ramanho da major mancha; posteriormente, ctiar uma nova mancha, etc.) para encontrar aqueles que apresentam a maior redução do risco de extinção em um prazo de 30 anos.

As decisões de manejo metapopulacional ótimas dependeram do atual esrado da população. Por exemplo, se apenas as duas menores manchas estivessem ocupadas, a melhor ação seria aumentar a área de um deles (mancha 2; estratégia E2). Contudo, se apenas a mancha grande mais resistente a extinção estivesse ocupada, a opção ótima incluitia a sua conexão com manchas vizinhas (estratégia C5). A melhor dessas estratégias fixas reduziu em até 30% as probabilidades de extinção em 30 anos. Por outro lado, as estratégias otimas dependentes do estado, em que cadeias de diferentes ações foram modeladas ao longo de períodos de tempo sucessivos, reduziram as probabilidades de exrinção em 50 a 80% em comparação aos modelos sem manejo. As trajetórias de cenário ótimas variaram de acor-

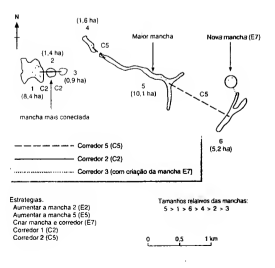


FIGURA 7.28 Metapopulação do passeriforme southern emu-wren, mostrando o tamanho e a localização das manchas de habitat e corredores. Ver texto para majores detalhes (segundo Westphal et

do com o estado inicial da metapopulação e são mostradas na Figura 7.29.

Esses resultados contêm uma série de lições para os biôlogos da conservação. Primeiro, decisões ótimas são muiro dependentes do estado e devem conrar com conhecimento acerca da ocupação das manchas e com um bom entendimento das taxas de extinção e recolonização. Segundo, a següência de ações é crítica, e a identificação de uma sequencia ótima só pode set atingida por meio de uma abordagem como a modelagem dinâmica estocástica (Clark e Mangel, 2000); setà difícil chegar a normas práticas simples em se tratando do manejo de metapopulações. O mais importante è que, devido ao fato de os recursos disponíveis para a conservação setem limitados, ferramentas como es-

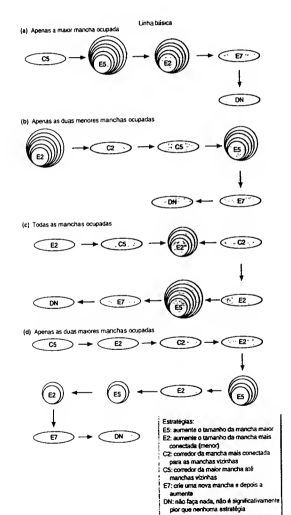


FIGURA 7.29 Trajetórias de cenário de manejo otimas para diferentes configurações iniciais da metapopulação de southern emu-wren. Cada circulo representa uma ação. Circulos concentricos mostram a execução repetida de uma estrategia antes da implementação da estratégia seguinte. Observe que cada trajetoria acaba com uma ação "não faça nada" quando o estado da metapopulacão é tal que a ausência de uma ação de manejo não produz uma probabilidade de extinção significativamente pior do que qualquer estratégia de ação (segundo Westphal et al., 2003).

eas deveriam nos auxiliar a fazer um uso órimo desses recursos escassos.

# 7.6 Mudança climática global e manejo

• = telsside in Lanca of maritie re sem .ma . \*e: 30A0 f\*3 pa who geogratic. Jus 191 -105 11 -01 5 S

Dados os aumentos previstos na concentração de dióxido de carbono e outros gases do efeito estufa na atmosfera, acredita-se que a remperatura da Terra aumentará, até o ano. 2100 entre 1,4 e 5,8°C em relação aos niveis

observados em 1990 (IPCC, 2001). Os efeitos de tais aumentos poderão ser profundos, por meio do derretimento das geleiras e caloras polares e do subsequente aumento do nível do mar e, acima de tudo, por meio de mudanças de larga-escala no clima global. Alterações na temperatura e em outros aspecros do clima provocam uma mudança no padrão físico-químico sobre o qual os nichos das especies estarão sobrepostos no fururo. Em outras palavras, as unidades de conservação já estabelecidas para proteger certas espécies poderão estar nos locais errados, e as espécies atualmente apropriadas para proieros de restauração podem não prosperar mais. Além disso, é provável que cada região do mundo esteja sujeita a um novo conjunto de espécies invasoras, pragas e doenças.

#### 7.6.1 Prevendo a disseminação de doenças e outros invasores em um mundo em mudança

rings raid m - . . s patro45 th-/ CF \* RES:

Estamos apenas ent um estágio precoce das tendéncias projeradas em rel 1ção à mudança climática global, mas iá existem evidéncias de respostas da

flora e da fauna. Assim, a produção de brotos (brotamento) e a floração de uma variedade de plantas está ocorrendo mais cedo, muitas aves, borboletas e anfíbios estão reproduzindo mais cedo e mudanças na distribuição de espécies têm sido detectadas ranto em direção aos pólos quanto em direção a altitudes mais elevadas (Walther et al., 2002; Parinesan e Yohe, 2005). Podemos esperar mudancas muito mais drásticas na distribuição potencial de espécies nativas e invasoras no próximo século.

A dengue é uma doença viral potencialmente fatal limitada hoje aos países tropicais e subtropicais onde existe o mosquito vetor Nenhum

mosquiro atualmente existente na Nova Zelándia parece capaz de ser o vetor doença. Em todo o mundo, os dois vetores mais importantes são Aedes aegypti e A. albopictus. Ambos já foram interceptados na fronteira da Nova Zelándia, e o último, o qual e tolerante a condições relativamente frias, invadiu recentemente a Itália e a América do Norte. Se uma população do mosquiro vetor se estabelecer, ela precisará de um úni-

co viaiante humano que catregue o vírus para desencadear um surro da doença. De Wet et al. (2001) usatam o conhecimento dos nichos fundamentais das duas espécies de mosquito em suas áreas de ocorrência natural (em relação à temperatura e à precipitação) juntamente com cenários de mudança global para prever as áreas com maior risco de invasão do vetor e de estabelecimento da doença. Sob as condições climáticas atuais, é improvável que A. aegypti seja capaz de se estabelecer em qualquer parte da Nova Zelândia, e A. albopictus poderia invadir a parte norre da North Island (Figura 7.30a). No cenário de mudança global mais extremo previsto, a maior parte da North Island e uma porção da South Island corteriam risco de invasão por A. albopictus. Sob o mesmo cenário, a área da Grande Auckland, no norte da North Island, onde vive uma grande proporção da população humana, ficaria suscetível á invasão pelo veror mais eficiente do virus, o A. aegypti (Figura 7.30b). Uma fiscalização de fronteira vigilante é essencial, com major enfase nos portos de entrada do norte, principalmente Auckland (responsável pela chegada de 75% dos passageiros de viagens aéreas, 74% da carga portuária e 50% da importacão de pneus, os quais fornecem a principal rota de transporte para as larvas do mosquito) (Hearnden et al., 1999).

A acácia-espinhosa (Acacia nilotic indica) é uma planta leguminosa lenhosa cuja disrribuição nativa engloba parte da África e se estende até o

ension number

lesre da Índia. Ela tem invadido muitas partes do mundo, incluindo a Austrália, onde foi introduzida originalmente para fornecer sombra ou forragem ou servir como ornamental. Ela se disseminou amplamente e hoje é considerada uma praga nociva, pois reduz a produção de pastagem e impede a reunião dos rebanhos e o acesso á água. Com base nas condições de sua área de ocorrência natural, Kriticos e colaboradores (2003) determinaram o nicho fundamental da espécie em relação aos limites de tolerância mínimos e máximos e ao ótimo em termos de temperatura e umidade e aos limiares de estresse por frio, calor, seca e excesso de água. Eles, então, modelaram o potencial invasor da acácia espinhosa sob dois cenários de mudança climárica. Ambos assumiram um aumento de temperatura de 2ºC, juntamente com um aumento ou um decrescimo de 10% na precipitação, tendo em vista que há uma consideravel incerteza sobre os efeitos da mudança global sobre a precipitação na Austrália (Figura 7.31). A distribuição atual real da acácia-espinhosa está espalhada dentro da região indicada pelo modelo, mas ela ainda não se disseminou por rodas as areas previstas. Quando a mudança climática é considerada, sua abrangência de invasão eventual poderia ser muito maior, em particular porque a planta pode ser mais eficiente em seu uso da agua como resultado do efeito de ferrilização do aumento do dióxido de carbono atmosférico. Assim, o aumento da concentração atmosférica pode ter tanto efeitos indireros, por meio da mudança climática, quanto efeitos diretos sobre o desempenho e a distribuição das plantas (Volk et al., 2000). Uma maior difusão da espécie poderia ser contida, porque as árvores podem ser removidas fisicamente e a

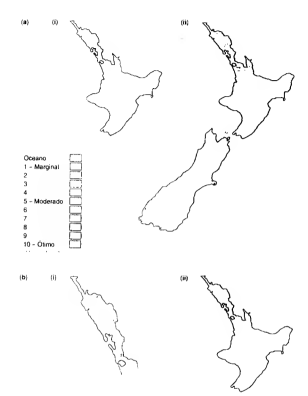


FIGURA 7.30 Mapas de risco de denque em decorrência da invasão da Nova Zelândia por (a) Aedes albopictus sob (i) condições climáticas atuais e (ii) um cenário de mudança climática extrema em 2100, e (b) A, aegypti sob (i) um cenario de mudança climática extrema em (i) 2050 e (ii) 2100 (segundo de Wet et al., 2001).

dispersão das sementes (nas fezes dos animais domésticos) pode ser prevenida, desde que os animais não sejam transportados de maneira indiscriminada. Um componente crucial para conter a invasão seria um aumento na conscientização pública em relação a essa praga e como controlá-la (Kriticos et al., 2003).

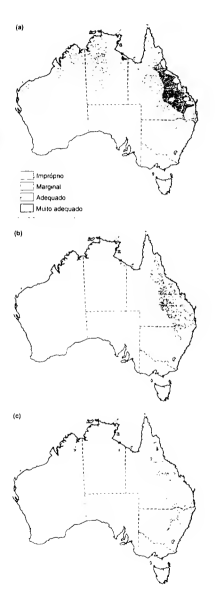
### 7.6.2 Manejando espécies sob risco de extinção

A temperatura e a umidade também rem uma forre influencia no ciclo de vida das borboletas. Beaumonr e Hughes (2002) usaram a abordagem aplicada para a acacia-espinhosa para

prever o efeito da mudança climática sobre a distribuição de 24 especies de borboletas australianas. Mesmo sob um conjunto de condições moderadas a longo ptazo (aumento de temperatura de 0.8 a 1,4°C aré 2050), as

distribuições de 13 espécies serão reduzidas em mais de 20% Em major risco esrão aquelas, como Hypochrysops halvetus, que não apenas são especialistas em relação ao seu alimento vegetal, mas que também dependem da presença de formigas para uma interação mutualista. Os modelos sugerem que H. halyetus, a qual è restrita a urzais costeiros no oeste da Austrália perderà entre 58 e 99% da área atual de ocorrência que apresenta as condições climáricas adequadas. Além disso, menos de 27% de sua distribuição geográfica prevista para o futuro ocorrem em locais atualmente habitados por ela. Este resulrado salienra um aspecto geral para os gestores: esforços regionais de conservação e as atuais unidades de conservação podem acabar em locais impróprios em um mundo em modificação.

Téllez-Valdés e Dávila-Aranda (2003) exploraram ess.i questão em relação aos cacros, forma vegetal dominante na Reserva da Biosfera Tehuacan-Cuicarlán, no México. A partir do conhecimento da base biofísica da distribuição das espe-



cies atuais e assumindo um de três cenários climáticos futuros, eles previram as distribuições futuras das espécies em relação á localização da reserva. A Tabela 7.10 mostra como a

FIGURA 7.31 (direita) Distribuição prevista da acácia-espinhosa na Austrália com base (a) no clima atual, (b) em um cenário com um aumento médio de 2ºC na temperatura e um aumento de 10% na precipitação e (c) um aumento de 2ºC na temperatura e uma diminuição de 10% na precipitação. As distribuições previstas em (b) e (c) também assumem uma crescente eficiência no uso da aqua pela acacia espinhosa devido ao efeito de fertilização do aumento no dióxido de carbono atmosférico (segundo Kriticos et al., 2003).

distribuição potencial das espécies se contraiu ou expandiu em vários cenários. Com base no cenário mais extremo (um aumento médio de temperatura de 2,0°C e uma redução de 15% na precipitação), é evidente que mais de metade das espécies que estão atualmente restritas à reserva poderão ser exrinras. Há ainda a previsão de que uma segunda caregoria de cacros, cujas distribuições aruais estão quase igualmente localizadas dentro e fora da reserva, terá uma redução de suas areas de ocorrência de ral forma que suas distribuições ficarão quase exclusivamente confinadas à reserva. Uma última categoria de espécies, cujas disrribuições atuais são muito mais abrangentes, rambém sofrerá uma redução, mas essas espécies, no futuro, ainda podetão estar distribuídas dentro e fora da reserva. No caso desres cactos, enrão, a localização da reserva parece provet de forma adequada as necessidades das alterações porenciais de sua distribuição.

Observamos que o desempenho da borboleta Hypochrysops halyetus não depende apenas de sua propria fisiologia e comporramento, mas também de uma interação murualista com formigas. Além disso, enquanto as distribuições dos cactos são fundamentalmente dependentes de condições físicoquímicas apropriadas, é provivel que elas também sejam influenciadas pela competição por recursos com outras plantas e por suas interações com as especies que os utilizam como alimenro. Na segunda seção do livro, enfocaremos nossa atenção à ecologia das interações entre populações.

Os ecólogos e os gesrores ambientais precisam identificar manerras efetivas de aplicar o conhecimento científico para lidar com a ampla gama de problemas ambientais que enfrentamos. Nesre capítulo, discutimos aplicações ecológicas da teoria e do conhecimento nos niveis individual e populacional. Este é o primeiro de um rrio de capítulos, os outros abordarão de uma maneita semelhante a aplicação dos fundamentos da ecologia no nível das interações interespecificas (Capitulo 15) e no nível das comunidades e ecossistemas (Capírulo 22).

As estratégias de manejo em geral se baseiam na habilidade de prevet onde as espécies se adaptarão melhor, seja no caso de desejarmos realizar a revegetação de solos contaminados. restaurar hábitats degradados de espécies animais, prever a distribuição fututa de espécies invasoras (e, por meio de medidas de biossegurança, evirar sua chegada) ou conservar espécies soh risco de exrinção em novas unidades de conservação. Des-

TABELA 7.10 Distribuições centrais (km²) potenciais de cactos sob as atuais condições climáticas e sob três cenários de mudança climática, no México. As espécies da primeira categoria de cactos estão hoje completamente restritas à Reserva da Biosfera climática, no México. As espécies da primeira categoria de cactos estão hoje completamente restritas à Reserva da Biosfera climática, no México. As espécies da primeira categoria têm uma distribuição atual equilibrada dentro e fora da reserva. A distribuição atual das espécies da última categoria se estende muito além dos limites da reserva (segundo Téllez-Valdés & Dávila-Aranda, 2003)

Categoria	Clima atual	+1,0°C -10% precipitação	+2,0°C -10% precipitação	+2,0°C -15% precipitação
Restrita à reserva				
Cephalocereus columna-Irajani	138	27	0	0
Ferocactus flavovirens	317	532	100	55
	68	21	0	0
Mammillaria huitzilopochtli	5.130	1,124	486	69
Pachycereus hollianus	175	87	0	0
Polaskia chende	157	83	76	41
Polaskia chichipe	387	106	10	0
	007			•
Distribuição intermediária		2,881	1.088	807
Coryphantha pycnantha	1.367		230	1 148
Echinocactus platyacanthus f. grandis	1 285	1.046	1.220	170
Ferocactus haematacanthus	340	1,979	1.468	1 012
Pachycereus weberi	2 709	3.492	1.400	
Distribuição ampla			0.450	- 2 920
Coryphantha pallida	10.237	5.887	3.459	151
Ferocactus recurvus	3.220	3.638	1.651	3.162
Mammillana dixanthocentron	9.934	7 126	5 177	
	10.118	5.512	3 473	2.611
Mammillana polyedra	3.956	5.440	2.803	2.580
Mammillaria sphacelata	2.846	4 943	3.378	1.964
Neobuxbaumia macrocephala	2.964	1.357	519	395
Neobuxbaumia letetzo	1.395	1.929	872	382
Pachycereus chrysacanthus Pachycereus fulviceps	3.306	5.405	2.818	1.071

crevemos como nosso entendimento da teoria do nicho fornece a fundamentação básica para muitas ações de manejo.

A hionomia de uma espécie é outra característica básica que pode guiar o manejo. Certas combinações de características ecológicas ajudam a determinar os padrões vitalicios de fecundidade e sobrevivência, os quais, por sua vez, determinam a distribuição e a abundância das espécies no espaço e no tempo. Consideramos o caso de determinadas características (como o tamauho da sentente, a taxa de crescimento, a longevidade e a flexibilidade comportamental) serem úteis para os gestores preocupados com a probabilidade de uma espécie representar uma parte de sucesso em um projeto de restauração de um hábitat, ser uma exótica problemárica ou ser uma candidara à extinção e, dessa forma, merecedora de prioridade de conservação. O tamanho corporal se mostrou um indicador particularmente importante do risco de extinção.

Úma característica de particular influência no comportamento dos individuos, sejam animais ou plantas, é seu padrão de deslocamento e dispersão. O conhecimento do comportamento migratório e do comportamento de dispersão em um ambiente fragmentado pode dar suporte a rentarivas de restauração de hábitats danificados e subótimos, bem como ao planejamento de unidades de conservação. Além disso, um entendimento detalhado dos padrões de transmissão de espécies pela ação do homem nos permire prever e conter a disseminação de espécies invasoras.

A conservação de espécies sob risco de extinção requer um entendimento profundo da dinámica de pequenas populações. A reoria diz que os biólogos da conservação devem esrar atentos aos problemas genéticos das pequenas populações, os quais precisam ser considerados durante a elaboração de planos de manejo para a conservação. As pequenas populações também são sujeitas a certos riscos demográficos que aumenram sua probabilidade de extinção. Enfocamos uma abordagem chamada análise de viabilidade populacional (AVP) – uma determinação das probabilidades de extinção que depende do conhecimento das tabelas de vida, das taxas de aumento populacional, da competição intra-específica, da dependência da densidade, das capacidades de suporte e, quando apropriado, da estrurura da metapopulação. Uma análise cuidadosa das populações de determinadas espécies sob risco pode ser usada para sugerir abordagens de manejo que apresentem a maior probabilidade de assegurar sua persistència.

Um dos maiores desafios do futuro para as espécies, os ecólogos e os gestores ambientais é a mudança climática global. Lidamos com a maneira pela qual podemos utilizar o conhecimento sobre a ecologia das espécies, juntamente com as mudanças globais previstas nos padrões das condições físicoquimicas ao redor do globo terrestre, para prever e controlar a disseminação de espécies transmissoras de doenças e outras invasoras e para determinar a localização apropriada para as unidades de conservação.



#### INTRODUÇÃO

A atividade de rodo indivíduo muda o ambiente em que ele vive. Ele pode alrerar as condições, como quando a transpiração de uma árvore refresca a armosfera, ou pode adicionar ou subtrair recursos do ambiente, que poderiam ficar disponíveis a outros organismos, como quando uma árvore projeta sombra sobre outras plantas abaixo dela. Além disso, contudo, os organismos interagem quando os individuos influem na vida de outros. Nos capítulos seguintes (8 a 15), consideraremos diversas interações entre indivíduos de espécies diferentes. Distinguimos cinco categorias principais: competição, predação, parasitismo, murualismo e detritivoria, emhora, como a maioria das categorias biológicas, estas cinco categorias não sejam escaninhos perfeitos.

Em termos muito amplos, a "competição" é uma interação em que um organismo consome um recurso que estaria disponível para o consumo de outro organismo. Um organismo priva um outro e, como consequência, este creve mais lenramente, tem menos descendentes e corre um risco maior de morte. Essa privação pode ocorrer entre dois membros da mesma espécie ou entre individuos de espécies diferentes. No Capítulo 5, foi examinada a competição mux-específica e, no Capítulo 8, estudamos a competição interespecífica.

Os Capítulos 9 e 10 são dedicados a diversos aspectos da "predação", embora tenhamos definido predação de modo amplo. Agrupamos aquelas situações em que um organismo consome outro e o mata (tal como tuna coruja predando um camundongo) e aquelas em que o consumidor ataca apenas uma parte de sua presa, a qual pode crescer novamente e proporcionar uma nova porção em outra ocasião (pastejo). Reunimos também herbivoria (animais enmendo vegetais) e carnivoria (animais comendo animais). No Capítulo 9, tratamos da natureza da predação, isto é, o que acontece com o predador e com a presa, dedicando arenção espectal á herbivoria, devido ás sutilezas que caracterizam a resposta de uma planta ao ataque. Discutimos também o comportamento dos predadores. No Capítulo 10, examinamos as "conseqüên-

cias do consumo" em termos da dinâmica de populações do predador e da presa. Essa é a parre da ecologia que tem a maior relevância para os que se dedicam ao manejo de recursos naturais: a eficiência da exploração (seja de peixes, baleias, pastagens ou pradarias) e os controles biológico e quimico de pragas e ervas daninhas – temas de que nos ocupamos no Capítulo 15.

A maioria dos processos estudados nesta parte envolve interações genuinas entre organismos de espécies diferentes. Entretanto, quando organismos mortos (ou partes mortas de organismos) são consumidos — decomposição e detririvoria — a relação é muito mais unilateral. Contudo, como conforme descrevemos no Capitulo 11, esses processos incorporam competição, parasirismo, predação e mutualismo: microcosmos de todos os principais processos ecológicos (excero a forossínrese).

O Capítulo 12, "Parasitismo e Doença", aborda um tema que, no passado. foi muitas vezes negligenciado pelos ecólogos – e pelos texros de ecologia –, e no enranto mais da metade das espécies conhecidas pertence à categoria dos parasitos. O próprio parasitismo apresenta limites imprecisos, particularmente onde ele se funde com predação. Porém, enquanto um predador em geral consome uma parte ou rodo o corpo de muitas presas individuais, um parasiro normalmente obtém seus recursos de um ou de poucos hospedeiros e (como muitos predadores pastadores) taramente mara seu hospedeiro imediatamente, se é que chega a matá-lo

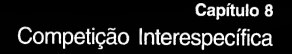
Enquanto os capítulos iniciais desta parte se dedicam amplamente ao conflito entre espécies, o Capítulo 13 trata das interações mutualistas, nas quais ambos os organismos experimentam um beneficio líquido. Conrudo, conforme veremns, um conflito muitas vezes localiza-se igualmente no cerne das interações mutualistas: cada participante explorando o ourro, de modo que o beneficio líquido apartece somente porque, de forma geral, os ganhos superam as perdas. Tal como parasitismo, a ecologia do mutualismo freqüentemente tem sido desconsiderada. Entretanto, mais uma vez essa negligência é injustificada: a maior parte da biomassa do mundo é composta por mutualistas.

#### 224 PARTE 2: INTERAÇÕES

Os ecólogos frequentemente têm resumido as interações entre organismos utilizando um código simples que representa cada um dos participantes da interação por meio dos sinais "+", "-" ou "0", dependendo de como ele é afetado pela interação. Assim, uma interação predador-presa (incluindo uma interação herbívoro-planta), em que o predadot se beneficia e a presa é prejudicada, é simbolizada por + -; e a interação parasito-hospedeiro é também clatamente + -. Outto caso clato é o mutualismo, que, de modo geral, é + +; se os organismos não apresentam qualquer tipo de interação, podemos simbolizar por 0 0 (situação às vezes chamada de "neutralismo"). A detritivoria deve ser simbolizada por + 0, pois o dettitivoto se beneficia, enquanto o seu alimento (já morro) não é afetado. O termo geral aplicado às interações é "comensalismo", mas paradoxalmente ele não costuma ser usado para os detritívoros Em vez disso, esse termo é reservado para aqueles casos, afins ao parasirismo, em que um organismo (o "hospedeiro") fotnece recursos ou um abrigo para outro organismo, sem sofrer efeitos prejudiciais perceptíveis. A comperição é geralmente descrita como uma interação - -, mas muitas vezes é impossível demonstrar que ambos os organismos são prejudicados. Tais interações assimétricas podem, então, aproximar-se de uma classificação - 0, em geral referida como "amensalismo". Os casos verdadeiros de amensalismo podem ocorrer quando um organismo provoca efeitos prejudiciais (p. ex., uma toxina), estando presente ou não o organismo potencialmente afetado.

Embora os capítulos iniciais desta parte tratem isoladamente dessas divetsas interações, os membros de uma população estão sujeitos simultaneamente a muitas delas, com freqüência de todos os tipos imagináveis. Assim, a abundância de uma população é determinada por sua gama de interações (e, na verdade, condições ambientais e disponibilidade de recursos), todas atuando de comum acordo. Portanto, as tentarivas pata compreender as variações em abundância demandam uma petspectiva de espectro igualmente amplo. Adotamos essa abordagem no Capítulo 14.

Finalmente, no Capítulo 15 são discutidas as aplicações dos princípios desenvolvidos nos capítulos precedentes, tendo como enfoques o controle de pragas e o manejo de recursos naturais. Quanto ao ptimeiro, a espécie-praga é um competidor ou um predador da espécie desejável (p. ex., plantas de lavoura), e somos predadores das nossas próprias pragas ou manipulamos seus predadores naturais em nosso beneficio (conttole biológico). Com o último, mais uma vez somos predadores de recursos naturais vivos (árvores exploráveis em uma flotesta, peixes no mar), mas o nosso desafio é estabelecer uma relação estável e sustentável com a presa, garantindo posteriores explorações satisfatórias para as gerações seguintes.



#### 3.1 Introdução

A essência da competição interespecífica é que os indivíduos de uma espécie sofrem redução em fecundidade, crescimento ou sobrevivência como resultado da exploração de recutsos ou interferência de indivíduos de uma outra espécie. Essa competição provavelmente afeta a dinâmica de populações das espécies competidoras, e a dinâmica, por sua vez, pode influenciar as distribuições das espécies e sua evolução. Natutalmente, a evolução, por sua vez, pode influenciar as distribuições e dinámicas das espécies. Neste capítulo, enfocamos os efeitos da competição sobre as populações de espécies, enquanto o Capítulo 19 examina o papel da competição interespecífica (juntamente com a predação e o parasitismo) na estruturação de comunidades ecológicas. Existem diversos temas introduzidos neste capítulo que são abordados e discutidos de modo mais profundo no Capítulo 20. Os dois capítulos devem set lidos juntos para uma cobertura completa da competição interespecífica.

# 3.2 Alguns exemplos de competição interespecífica

Traiding didage elekementside tomber til Existem muitos estudos sobre competição interespecífica entre espécies de todos os tipos. Inicialmente, escolhe-

mos seis, para ilustrar muitas idéias importantes.

# 8.2.1 Competição entre peixes salmonídeos

Salvelinus malma (Dolly Varden) e.S. leucomaenis (white-spotted) são peixes da familia Salmonidae morfologicamente

similares e intimamente relacionados. As duas espécies são encontradas juntas em muitos riachos em Hokkaido Island, no Japão, mas *S. malma* é distribuída em altitudes mais elevadas (mais distante, a montante) do que *S. leucomaenis*, com uma zona de sobreposição em altitudes intermediárias. Em riachos onde uma espécie não está presente, a outra expande seus límites, indicando que a distribuição pode ser maotida por competição (isto è, cada espécie sofre e, portanto. é excluida de certos locais, na presença de outras espécies). A temperatuta da água, um fator abiótico com conseqüências profundas na ecologia de peixes (já discutida na Seção 2.4.4), aumenta a jusante.

Por meio de experimentos em riachos artificiais, Taniguchi e Nakano (2000) demonstraram que, quando cada espécie foi testada isoladamente, as temperaturas mais elevadas causatam um aumento nos encontros agressivos. Porém, este efeito foi invertido para S. malma quando na presença de S. leucomaenis (Figura 8.1a). Como reflexo disso, individuos de S. malma foram impedidos de ocupar posições favoráveis no forrageio quando indivíduos de S. leucomaenis estavam presentes e tiveram taxas mais baixas de crescimento e menor probabilidade de sobrevivência.

Assim, os experimentos apóiam à idéia de que S. malma e S. leucomaenis competem: uma espécie, ao menos, sofre directamente pela presença da outra. Elas coexistem no mesmo rio, mas em uma escala mais detalhada suas distribuições se sobrepõem muito pouco. Especificamente, S. leucomaenis parece eliminat e excluir S. malma dos locais a jusante. A cazão desse limite superior de S. leucomaenis permanece desconhecida, à medida que ela não sofre pela presença de S. malma em temperaturas mais baixas.

#### 8.2.2 Competição entre cracas

O segundo estudo diz tespeito a duas espécies de cracas na Escócia: Chrhamalus stellatus e Balanus balanuides (Figura 8.2) (Connell, 1961). Essas espécies frequentemente são encontradas juntas, nos mesmos costões rochosos atlànticos do noroeste da Europa. Contudo, os adultos de C. stellatus em geral ocorrem em uma zona entre-marés acima da dos adultos de B. balanuido.

embora os jovens de C. stellatus se estabelecam em grande

número na zona de B. balanoides. Na tentativa de compreen-

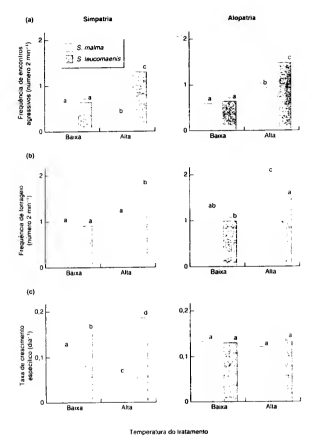


FIGURA 8.1 (a) Freqüência de encontros agressivos iniciados por individuos de cada espécie de peixe, durante um experimento de 72 dias em caraias de riachos artificiais, com duas réplicas de 50 individuos de Salvelinus malma) ou 50 individuos de Salvelinus malma) ou 50 individuos de Salvelinus malma) ou 50 individuos de Cada espécie juritos (simpatria). (b) Freqüência de forrageio (c) Taxa de cresci mento específico em comprimento. As letras diferentes indicam que as médias são significativamente diferentes entre si (de Tariigueria e Nakano, 2000).

dei essa zonação. Connell monitorou a sohrevivência de C. stellatus jovens na zona de B. balanoides. Durante um ano, ele realizou censos sucessivos de indivíduos mapeados e, mais importante, em alguns locais garantiu que jovens de C. stellatus estabelecidos na zona de B. balanoides se mantiveram livres de contato com indivíduos desta espécie. Ao contrário do padrão normal, tais indivíduos sobreviveram bem, independentemente do nível entre-marés. Assim, a causa normal da mortalidade de jovens de C. stellatus aparentemente não foi o aumento dos tempos de submersão das zonas mais baixas, mas a competição de B. balanoides nesses locais. A observação direta confirmou que B. balanoides reduziu, suplantou ou subjugou C. stellatus, e a mortalidade mais alta desta ocorteu du-

rante as estações de ctescimento mais ripido de *B. balanoido*. Além disso, os poucos indivíduos de *C. stellatus* que sobreviveram um ano no adensamento de *B. balanoido*; eram muito menores do que os que não se submeteram a essa situação. Uma vez que as cracas produziram menos descendentes, ficou evidente que a competição interespecífica também reduziu a fecundidade.

Portanto, B. balanoides e C. stellatus competem. Essas espécies coexistem no mesmo costão, mas como os peixes da seção anterior, em uma escala mais detalhada suas distribuições se sobrepõem pouco. B. balanoides teduz e exclui C. stellatus das zonas inferiores; contudo. C. stellatus pode sobreviver nas zonas superiores, onde B. balanoides não tem essa capacidade, devido à sua comparativa sensibilidade à dessecação.

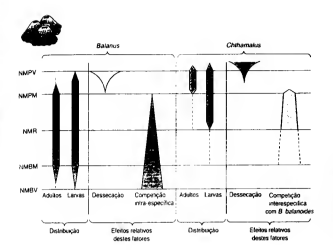


FIGURA 8.2 Distribuição entire-marés de adultos e de larvas recém estabelecidas de Balanus balancides e Chihamalus stellatus, com uma representação diagramática dos efeitos relativos da dessecação e da competição. As zonas são indicadas à esquerda: NMPV (nivel médio de preamar, maré viva) até NMBV (rivel médio de baixa-mar, maré viva); NMR = nivel médio de maré; N = maré morta (seguindo Contrell, 1961)

#### 8.2.3 Competição entre gálios (Galium spp.)

A. G. Tansley, um dos mais famosos "fundadores" da ecologia vegetal, estudou a competição entre duas espécies de gálio (Tansley, 1917). Galium hercynicum é uma espécie que cresce naturalmente em solos ácidos da Grá-Bretanha, enquanto G. pumilum é limitada a solos mais calcários. Tansley verificou que quando cultivava as espécies separadamente, ambas podiam crescer tanto em solo ácido de um local de G. hercynicum quanto em solo calcário de um local de G. pumilum. Porém, se eram cultivadas juntas, apenas G. hercynicum crescia satisfatoriamente em solo ácido e somente G. pumilum crescia satisfatoriamente em solo calcário. Portanto, quando crescem juntas, as duas espécies competem, e uma espécie ganha, enquanto a outra fica tão desfavorecida que é excluída competitivamente do local. O resultado depende do háhitat em que ocorre a competição.

#### 8.2.4 Competição entre espécies de Paramecium

enne arbet sa va Paramatum O quarro exemplo vem do trabalho clássico do grande ecologo russo G. F. Gause, que estudou a competição em

experimentos de laboratório, utilizando rres especies do protozoário *Paramecium* (Gause, 1934, 1935). Todas as très especies cresciam bem isoladamente, alcançando capacidades de suporte estáveis em tubos com um nieio liquido. Nesses tubos, o *Paramecium* consumia células bacterianas ou de leveduras, que, por sua vez, viviam em farinha de aveia renovada regularmente (Figura 8.3a).

Quando Gause cultivou P. aurelia e P. caudatum juntas, P. caudatum foi reduzida até o ponto de extinção, ficando apenas P. aurelia (Figura 8.3b). P. caudatum normalmente não teria chegado a morret tão rápido como aconteceu, mas o procedimento experimental de Gause envolveu a remoção diátia de 10% da cultura e de animais. Assim, P. aurelia foi bem-sucedida na competição, porque, perto do ponto em que o tamanho de sua população se estabilizava, ela seguia aumentando em 10% por dia (e podia se opor â mortalidade imposta), enquanto P. caudatum aumentava apenas cerca de 1,5% ao dia (Williamson, 1972).

Ao contrário, quando P. caudatum e P. bursaria fotam cultivadas juntas, nenhuma delas sofreu um declínio até a extinção elas coexistiram. Potém, suas densidades esráveis foram muin mais baixas do que quando cresceram isoladamente (Figura 8.3c), indicando que elas estavam em competição (isto é, elas "sofreram"). Contudo, uma observação mais detalhada revelou que, embora vivessem juntas no mesmo tubo, elas estavam espacialmente separadas, como os peixes de Taniguchi e Nakario e as cracas de Connell. P. caudatum tendia a alimentar-se das bactérias suspensas no meio, enquanto P. bursaria se concentrava nas células de levedura do fundo dos tubos.

#### 8.2.5 Coexistência entre aves

Os ornitologistas sabem que espécies de aves intimamente relacionadas com frequência coexistein no mesmo hábitat. Cinco espécies de

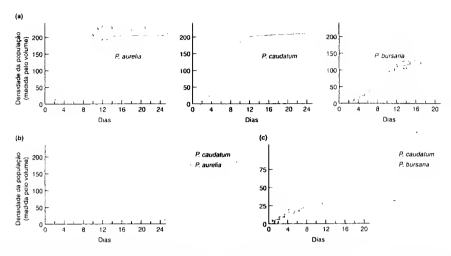


FIGURA 8.3 Competicão de Paramecium. (a) P. aurelia. P. caudatum e P. bursaria estabelecem populações quando cultivadas separadamente em meio de cultura. (b) No mesmo meio de cultura, P. aurelia provoca a extinção de P. caudatum. (c) No mesmo meio de cultura, P. caudatum e P bursana coexistem, embora com densidades mais baixas do que as apresentadas separadamente (segundo Clapham. 1973; de Gause, 1934)

chapins (Paris), por exemplo, ocorrem juntas em flotestas de ção. No caso de V. virginiae, a taxa de alimentação também latifoliadas inglesas: chapim-azul (P. caeruleus), o chapim-real (P. major), P. palustris, chapim-do-salgueiro (P. montanus) e chapim-carvão (P. ater). Todas estas espécies possuem bicos curtos e procuram alimento principalmente em folhas e galhos, mas às vezes no solo; todas se alimentam de insetos ao longo do ano, bem como de semenres no inverno; e todas nidificam em cavidades, geralmente de árvores. No entanto, quanto mais examinarmos os detalhes da ecologia dessas espécies coexistentes, mais provavelmente encontraremos difetenças ecològicas - por exemplo, no local exato onde se alimentam dentro das árvores, no tamanho do inseto-presa e na dureza das sementes que consomem. A despeiro de suas semethanças, podemos ser tentados a concluir que as espécies de chapim competem um pouco, mas coexistem devido à ingestão de recursos diferentes de maneiras basrante parecidas. Contudo, uma abordagem com rigor científico, para determinar o papel da competição em curso, requer a retitada de uma ou mais espècies competidoras e o monitoramento das respostas das que permaneceram. Martin e Martin (2001) fizeram exatamente isso em um estudo com duas espécies muito similares: as aves canotas Vermivora celata e V. virginiae, cujos retritórios de reprodução se sobrepõem na região central do Arizona. Em parcelas com a presença de apenas uma das espécies, V. celata e V. virginuae emplumaram entre 78 e 129% mais filhotes por ninho, respectivamente. Esse desempenho melhor foi devido ao maior acesso aos locais preferidos para nidificação e ao consequente decréscimo de perdas de filhotes por preda-

aumentou em patcelas das quais a outra espécie fora retirada

#### 8.2.6 Competição entre diatomáceas

O último exemplo procede de uma pesquisa de labotatório com duas espécies de diatomáceas de água doce: Asterionella formosa e Synedra ulna

(Tilman et al., 1981). Essas duas espècies necessitam de silicato para construir suas paredes celulares. Esse experimento foi incomum, pois, ao mesmo tempo em que foram monitoradas as densidades populacionais, realizou-se o registro do impacto das espécies sobre o seu recurso limitante (o silicato). Quando uma espécie era cultivada isolada mente, em um meio de cultura ao qual eram adicionados recursos de forma contínua, se alcançava uma capacidade de suporte estável, mantendo-se o silicato em uma concenrração baixa constante (Figura 8.5a, b). Contudo, ao explorat este recutso, S. ulna reduziu a concentração de silicato até um nível mais baixo do que o provocado por A. formosa. Em consequência, quando as duas espécies foram cultivadas juntas, S. ulna manteve a concentração a um nivel demasiado baixo para a sobrevivência e a reprodução de A. formosa. Portanto, S. ulna excluiu competitivamente A formosa de culturas mistas (Figuta 8.5c).

#### Avaliação: algumas características gerais da competição interespecífica

#### 8 3.1 Esclarecendo aspectos ecológicos e evolutivos da competição

Os exemplos anteriores mostram que os individuos de espécies diferentes podem competir, o que não é surpreendenre Os experimentos de campo com cracas e espécies de Vernitora também mostram que espécies diferentes competem na natureza (isto e, houve uma redução interespecifica mensurável da abundáncia e/ou fecundidade e/ou sobrevivência). Além disso, parece que as espécies competidoras podem excluir-se mutuamente de determinados hábitats, de modo que não coexistam (como com os gálios, as diatomáceas e o primeiro par de espècies de Paramecium), ou podem coexistir, talvez utilirando o hábitat de uma maneira um pouco diferente (p. ex., as cracas e o segundo par de espécies de Paramecium).

Todavia, o que acontece com os chapins coexistentes? Certamente as cinco espècies de aves coexistem e utilizam o lubitat de um modo um pouco distinto. Porém, isso tem alguma telação com a competição? É possível que sim. Pode ser que as cinco espécies de chapim coexistam como tesultado de respostas evolutivas à competição interespecífica. Isso requer

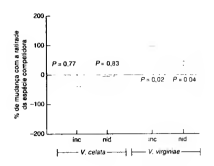


FIGURA 8.4 Diferença porcentual nas taxas de alimentação (mé dia ± EP) de Vermivora celata e V. virginiae, em parcelas em que uma das especies foi retirada experimentalmente. As taxas de alimentação (visitas ao ninho com alimento, por hora) foram medidas durante o periodo de incubação (taxas de machos se alimentando e de femeas incubando no ninho) e durante o periodo de nidificação (taxas combinadas de alimentação e nidificação dos dois progenitores). Os valores P provem dos testes-t da hipótese segundo a qual cada espécie teve taxas de alimentação mais altas nas parcelas em que a outra espécie fora retirada. Esta hipótese foi confirmada para V. virginiae, mas não para V. celata (segundo Martin e Martin 2001)

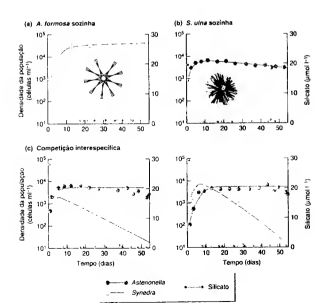


FIGURA 8.5 Competição entre diatomáceas. (a) Quando cultivada isoladamente em um meio de cultura, Asterionella formosa estabelece uma população estável e mantem o recurso, o silicato, em um nivel baixo constante. (b) Para Synedra ulna cultivada sozinha, observa-se o mesmo, mas o silicato é mantido em um nível mais baixo (c) Quando cultivadas juntas, em duas réplicas, S ulna leva A formosa à extinção (segundo Tilman et al., 1981)

uma explicação mais extensa. Como já vimos, quando duas especies competem, os individuos de uma ou de ambas podem sofret reduções de fecundidade e/ou sobrevivência. Os indivíduos mais ajustados de cada espécie podem ser aqueles que (em rermos relativos) escapam da competição porque utilizam o hábitat de modo diferente do que fazem os individuos da outra espécie. A seleção natural favorecerá, então, tais indivíduos, e, por fim, a população pode ser constituida inteiramente por eles. As duas espécies evoluirão, tornando-se mais diferentes entre si do que eram anteriormente; elas competirão menos e, assim, terão mais probabilidade de coexistir.

opakistanora de companies ou o rantasma da u det åb Prinspa

A dificuldade de uma explicação desse ripo para os chapins é que não existent provas. Precisamos ter cautela ao examinar a expressão de Connell (1981), que invocou de modo tão cririco o "fantasma da competição pas-

sada", pois não podemos rettoceder no tempo para comprovar se as especies alguma vez competiram mais do que atualmente. Uma interpreração plausivel é que, no curso de sua evolução, uma especie renha respondido a seleção natural de maneira distinra, mas inteiramente independente. Tratam-se de espécies diferenres que possuem características distintas. Porém, elas não competem nem nunca competiram; elas apenas são diferentes. Se tudo isso fosse verdadeiro, a coexistência dos chapins não tetia nada a ver com competição. Mais uma vez alternativamente, pode ser que no passado a competição tenha eliminado várias outras espécies, deixando para trás apenas aquelas que são diferentes na sua utilização do hábitat: podemos ainda ver a mão do "fantasma da competição passada", mas atuando como uma força ecológica (eliminando espécies) e não como uma força evolutiva (modificando-as).

Portanto, o estudo dos chapins e as dificuldades que dele derivam ilustrain dois pontos gerais importantes. O primeiro é que devemos dedicar uma atenção especial, e separada, aos efeitos ecológicos e evolutivos da competição interespecífica. Os efeitos ecológicos, de maneira geral, consistem na possibilidade de eliminação de espécies de um hábitat por competição de indivíduos de ourras espécies ou, se as espécies competidoras coexistem, que os individuos de uma delas ao menos sofram reducões de sobrevivência e/ou fecundidade. Os efeiros evolutivos significam que as espécies diferem entre si mais do que fariam por outros motivos e, porranto, competem menos (ver Seção 8.9).

Jy you plean ente 

O segundo ponto, contudo, é que existem profundas dificuldades para invocar a competição como uma explicação para os padrões observados

e especialmente invocá-la como uma explicação evolutiva. Como vimos com as espécies de Vermivora, uma manipulação experimental (p.ex., a eliminação de uma ou mais especies) pode indicar a presença de competição no presente, se ela provocar um aumento da fecundidade, da sobrevivência ou da abundância da espécie remanescente. Todavia, os resultados negarivos seriam igualmente compariveis com a eliminação

de espècies por competição no passado, com a evitação evolutiva de comperição no passado e com a evolução independenre de espécies não-competidoras. De faro, para muitos conjuntos de dados, não há métodos fáceis ou concordantes que permitam fazer distinção entre essas explicações (ver Capírulo 19). Assim, no restante deste capítulo (e no Capítulo 19). quando examinarmos os efeiros ecológicos e especialmente os efeiros evolutivos da competição, precisamos ser mais caurelosos do que de costume.

#### 8.3.2 Competição de exploração, competição de interferência e alelopatia

Por ora, contudo, que outras características gerais emergem de nossos exemplos? Como com a competição

intra-especifica, pode-se estabelecer uma distinção básica enrre comperição de interferência e competição de exploração (embora em uma única interação possam ser encontrados elemenros de ambas) (ver Seção 5.1.1). Na exploração, os individuos interagem entre si indiretamente, respondendo a um nivel de recursos que foi reduzido pela arividade dos competidores. O rrabalho sobre diaromáceas proporciona um exemplo claro disso. As cracas de Connell, ao contratio, fornecem um exemplo claro de competição de interferência. B. balanoides, em parricular, interferiu direta e fisicamente na ocupação poi C. stellatus do espaço limitado no substrato rochoso.

A interferência, por outro lado. nem sempre acontece de maneira tão direta Entre as plantas, frequentemente se diz que a interferencia ocorre por meio da produção e liberação no ambiente de substâncias químicas tóxicas para outras espécies, mas não para os produtores (o que se conhece como aleloparia). Não há dúvida de que as substâncias químicas com tais propriedades podem ser extraidas de plantas, mas é dificil estabelecer um papel para elas na natureza ou que elas evoluiram por causa dos seus efeiros alelopáticos. Por exemplo, extratos de mais de 100 ervas daninhas comuns foram registrados como tendo porencial alelopático contra plantas de lavoura (Fov e Inderjir, 2001), mas os estudos geralmente envolveram bioensaios laboratoriais não-naturais, em vez de expetimentos de campo realistas. De uma maneira semelhante, Vandetmeest e colaboradores (2002) mostraram no laboratório que um extrato de folhas da castanheira americana (Castanea dontata) impediu a germinação de sementes de uma espécie de azaleia (Rhododendron maximum). A castanheira americana eta uma das árvores mais comuns da floresta decidua no leste dos EUA, até set devastada pela praga da castanheira (Cryphonectria parasitica) Vandermeest e colaboradores concluítam que a expansão de populações de azaléia durante o século XX pode ter sido devida tanto à cessação da influência alelopática da castanheira quanto à invasão de clareiras (mais comumente citada) após a ação da praga, da derrubada em larga escala e do fogo. No enranto, sua hipórese não pode ser testada. Entre os girinos de especies com-

neridotas, igualmente cettos produtos inibidores transportados pela água têm sido implicados como um meio de interferência tralvez o caso mais esravel seja o de uma alga produzida nas fezes de uma rá comum [Rana temporaria], que inibe o sapo aranzeiro [Bufo calamita] Beebee, 1991; Griffiths et al., 1993]), mas aqui mais uma vez não esrá clara sua importancia na natureza (Perrunka, 1989). Naturalmente, a produção, por fungos e bactérias, de substâncias químicas que inibem o crescimento de microrganismos porencialmente competidores é muito reconhecida – e explorada na seleção e produção de antibióticos.

#### 8.3.3 Competições simétrica e assimétrica

: mparcão . .:7.2 

A competição interespecífica (como a comperição intra-específica) é muitas vezes altamente assimetrica - as consequências com frequência não são as mesmas para ambas as espécies. No

caso das cracas de Connell, por exemplo, B. balanoides excluiu C. stellatus da sua zona de sobreposição potencial, mas o efeito de C. stellatus sobre B. balanoides foi insignificante: B. balaneides ficou limitada pela sua própria sensibilidade á dessecação. Uma situação análoga é proporcionada por duas espècies de taboa em charcos de Michigan; Typha latifolia ocorre principalmente em águas mais rasas, enquanto T. angustifolia ocorrem em águas mais profundas. Quando cultivadas juntas (em simpatria) em lagos artificiais, as duas especies refletem suas distribuições narurais, com T. latifolia ocupando principalmente zonas em profundidade entre 0 e 60 cm abaixo da superficie da agua e T. angustifolia principalmente entre 60 e 90 cm (Grace e Werzel, 1998). Quando crescem isoladamente (alopatria), a distribuição de T. angustifolia desloca-se marcadaniente para águas mais rasas. T. latifolia, ao contrário, mostra apenas deslocamento pequeno para profundidades maiores na ausência de comperição interespecífica.

De um ponto de vista mais amplo, parece que os casos altamente assimetricos de competição interespecífica (em que uma espécie é pouco afetada) em geral são mais numerosos do que os casos simétricos (p. ex., Keddy e Shipley, 1989). Contudo, o ponto mais importante è que existe um continuum que vai desde os casos de competição perfeiramente simétrica até os casos de competição fottemente bastante assimétrica. A competição assimétrica resulta da capacidade diferencial de especies em ocupar posições mais altas em uma hierarquia competitiva. Em plantas, por exemplo, isso pode resultar de diferenças em altura, com uma espécie sendo capaz de sobrepujar completamente uma outra e ter acesso a luz (Freckleron e Watkinson, 2001). Em uma linha similar, Desfuli e colaboradores (2002) argumentatam que pode ser esperada competição assimétrica entre espécies de parasiros que ocupam posições sequenciais no sistema digestório do seu hospedeiro, com um parasito de estômago reduzindo os recursos e influenciando adversamente um parasito intestinal localizado a jusante, mas não vice-vetsa. A competição assimétrica é especialmente pro-

vável onde há uma diferença muito grande de tamanho entre as espècies competidoras. Experimentos sobre exclusão recíproca têm revelado que os ungulados pastejadores (a ovelha domestica e o cabrito-montes espanhol [Capra pyrenaica]) reduzem a abundancia do besouro herbivoro Timarcha lugens em vegetação arbustiva, na Espanha, por comperição de exploração (e em parte por predação incidental). Contudo, não há efeiro de exclusão dos besouros sobre o desempenho dos ungulados (Gomez e Gonzales-Megias, 2002).

#### 8.3.4 A competição por um recurso pode influenciar a competição por um outro

Por fim, è importante ressaltar que a competição por um tecurso muitas vezes afeta a capacidade de um organismo para explorar um outro recurso. Buss (1979), por exemplo, mostrou que nas interações entre espécies de briozoários (animais coloniais, modulares) parece haver uma interdependência enrre competição por espaço e por alimento. Quando uma colônia de uma especie entra em contaro com uma colônia de uma outra espècie, ela interfere nas correntes alimentares autogeradas das quais dependem os briozoários (a comperição por espaço afeta a alimentação). Porém, uma colonia com escassez de alimento, por sua vez, terá uma capacidade muito menor de competir por espaço (por meio do crescimento por sobreposição).

Entre as plantas com raizes, podem ser encontrados exemplos comparaveis. Se uma espécie invade a copa de outra e a priva de luz, a espécie su-

taizas e das partes agreas

primida sofrerà diretamente a redução da energia luminosa que obtem, o que reduzirá também a taxa de crescimento de suas raizes; portanto, ela será menos capaz de explorar o suprimento de água e nutrientes do solo. Isto, por sua vez, reduzirá a raxa de crescimento de suas folhas e caules. Assim, quando as espécies vegetais competem, as repetcussões fluem em ambos os sentidos, entre as raízes e as partes aéreas (Wilson, 1988a). Diversos pesquisadores têm tenrado separar os efeitos da competição da copa e da competição das raízes, mediante um delineamento experimental em que duas espécies são culrivadas: i) separadamente; (ii) juntas; (iii) no mesmo solo, mas com suas partes aéreas separadas; (iv) em solos separados, mas com as parres aéreas juntas. Um exemplo disso é um estudo com o milho (Zea mays) e a ervilha (Pisum sativum) (Semere e Froud-Williams, 2001). Em competição roral, com raízes e partes aéreas entremeando-se, a produção de biomassa (matéria seca por planta, 46 días após a semeadura) do milho e da ervilha diminuiu, respectivamente, em 59 e 53 % em relação à biomassa "controle", em que as plantas foram cultivadas isoladamente. Quando apenas as raízes estavam entremeadas, a produção de biomassa da ervilha foi reduzida a 57% do valorcontrole, mas quando somente as pattes aéreas se entremeavam, a produção de biomassa representou 90% do controle (Figura 8.6). Esses resultados indicam, potranto, que os recursos do solo (nutrientes minerais e igua) foram mais limi-

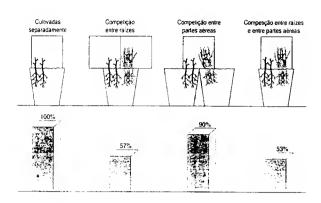


FIGURA 8.6 Competição de raizes e de partes aéreas entre individuos de milho e evilha. Acima estão as plantas, experimentais utilizadas, abaixo estão os pesos secos de individuos de ervilha após 46 dias, em porcentagem daqueles alcançados por plantas crescendo separadamente (dados de Semere e Froud-Willams. 2001)

tantes do que a luz, um achado comum na literatura (Snaydon, 1996). Eles também apóiam a idéia de que as competições entre raizes e entre partes aéreas se combinam na geração de um efeito geral, em que a redução total na biomassa vegetal (em 53%) ficou próxima ao produto das reduções de apenas raizes e apenas parte aérea (90% de 57% é 51,3%).

# 8.4 Exclusão competitiva ou coexistência?

Os resultados de experimentos como os descritos neste capitulo manifestam uma questão crítica do estudo dos efeitos ecológicos da competição interespecífica: quais são as condições gerais que permitem a coexistência de competidotes e que circunstâncias levam à exclusão competitiva? Os modelos matemáticos têm propiciado uma visão perspicaz a respeito.

# 8.4.1 O modelo logístico da competição interespecífica

O modelo de "Lotka-Volterra" da competição interespecífica (Volterra, 1926; Lotka, 1932) é uma extensão da equação logistica descrita na Seção 5.9. Como fal, ele incorpora todas as deficiências da logistica, mas permire construir um modelo útil que traz um esclarecimento sobre os faores que dererminam o resultado de uma interação competitiva.

A equação logistica:

$$\frac{\mathrm{d}N}{\mathrm{d}t} = tN\left(\frac{K - N}{K}\right) \tag{8.1}$$

contém, entre parênteses, um termo responsavel pela incorporação da competição intra-específica. A base do modelo de Lotka-Volterra consiste na substituição deste termo por outro que incorpora tanto a competição intra-específica quanto a interespecífica.

O tamanho da população de uma espécie pode ser indicado pot  $N_1$ , e o de uma segunda espécie, por  $N_2$ . Suas capacidades de suporte e suas taxas intrinsecas de aumento são  $K_1$ ,  $K_2$ ,  $r_1$  e  $r_2$ , respectivamente.

Suponha que 10 individuos da espécie 2 exetçam, entre eles, o mesmo efeito competirivo inibidor sobre

o noetic entrini. e competicas

a espécie 1 que o de um único individuo da espécie 1. O efeito competitivo total sobre a espécie 1 (intra-específico e interespecífico) será então equivalente ao efeito de  $(N_1+N_2/10)$  indivíduos da espécie 1. A constante (nesse caso, 1/10) è chamada de coeficiente de competição e é simbolizada por  $\alpha_{12}$ . Ela mede o efeito competitivo per capita da espécie 2 sobre a espécie 1 Assim, ao multiplicar  $N_2$  por  $\alpha_{12}$ , o converte em um número de "equivalentes de  $N_1$ ". (Observe que  $\alpha_{12} < 1$  significa que os indivíduos da espécie 2 têm um efeito inibidor menor sobre os indivíduos da espécie 1 do que o de indivíduos da espécie 1 do que o de indivíduos da espécie 1 sobre outros indivíduos da espécie 2 exercem um efeito inibidor maior sobre os indivíduos da espécie 2 exercem um efeito inibidor maior sobre os indivíduos da espécie 1 do que têm os indivíduos da espécie 1 sobre si mesmos.)

O elemento crucial do modelo é a substituição de  $N_{\rm P}$ , no parênetese da equação logistica, por um termo que signifique " $N_{\rm P}$ , mais equivalentes de  $N_{\rm I}$ ", isro è:

modero de us ru litaliama ivir morfejo ligistin v para didas especies

$$\frac{dN_1}{dt} = r_i N_i \frac{(K_1 - [N_1 + \alpha_{12} N_2])}{K_i}$$
(8.2)

οι

$$\frac{dN_{I}}{dr} = r_{i}N_{i} \frac{(K_{i} - N_{i} - u_{i}, N_{i})}{k^{2}}$$
(8.3)

e no caso da segunda espécie:

$$\frac{dN_2}{dt} = r_1 N_2 \frac{(K_1 - N_2 - \alpha_{21} N_1)}{K_1}$$
(8.4)

Estas duas equações constituem o modelo de Lotka-Volterra.

o comportamento co modelo de Lotka-Volterra e investigado chizando csolinnas ze o Para apreciar as proptiedades desse modelo, devemos formular a seguinte pergunta: quando (em que circunstâncias) aumenta e diminui a abundânde cada espécie? Para respondê-la, é necessario construir diagramas em que se possam mostrar todas as combinações

possíveis da abundância das espécies 1 e 2 (ou seia, todas as combinações possíveis de N, e N<sub>2</sub>). Nesses diagramas (Figuras 8.7 e 8.9). N. sera registrado no eixo horizontal, e N., no eixo vertical. de tal modo que os númetos baixos de ambas as especies ficam para a parte inferior à esquerda, e os números altos de ambas as especies, para a parte superior à direita, e assim por diante. Cerras combinações de N, e N, originarão aumentos da espécie 1 e/ou da espécie 2, enquanto outras combinações provocarão diminuicões da espécie 1 e/ou da espécie 2. É importante observar que, por isso, deve haver também "isolinhas zero" para cada espécie (linhas ao longo das quais não ocorre nem aumento nem diminuição), que separam as combinações que levam a um aumenro daquelas que levam a uma diminuição. Além disso, se a isolinha zero e desenhada em primeiro lugar, existirão combinações que levam a um aumento em um lado da linha e combinações que produzem uma diminuição no outro lado dela.

Para desenhar uma isolinha zero para a espécie 1, podemos usar o fato de que sobre a isolinha zero  $dN_1/dt = 0$  (pot definição), isto é (segundo a Equação 8.3):

$$r_1 N_1 (K_1 - N_1 - \alpha_{21} N_2) = 0.$$
 (8.5)

Isso é verdadeiro quando a taxa intrínseca de aumento  $\{r_i\}$  é zero e quando o tamanho da população  $(N_i)$  é zero, mas

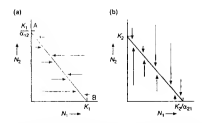


FIGURA 8.7 Isolinhas zero geradas pelas equações para a competição do modelo de Lotka-Volterra (a) isolinha zero para  $N_1$ : a espécie 1 aumenta abaixo e à esquerda da isolinha e diminui acima e à direita dela. (b) Isolinha zero equivalente para  $N_2$ .

- muito mais importante neste contexto - também é verdadeito quando:

$$K_1 - N_1 - \alpha_{11} N_2 = 0$$
 (8.6)

que pode ser rearranjada como:

$$N_1 = K_1 - \alpha_{21} N_2 \tag{8.7}$$

Em outras palavras, em qualquer ponto da linha reta que esta equação representa,  $dN_1/dt = 0$ . A linha, por isso, é a isolinha reto pata a espécie 1, e, como se trata de uma linha reta, ela pode ser traçada encontrando dois de seus pontos e unindo-os. Assim, na equação 8.7, quando:

$$N = 0$$
.  $N_2 = \frac{K_1}{\alpha_{12}}$  (ponto A. Figura 8.7a) (8.8)

e quando:

$$N_1 = 0$$
,  $N_2 = K$  (ponto B, Figura 8.7a) (8.9)

e a união desses dois pontos origina a isolinha zero par a espécie 1. Abaixo e à esquerda dela, o número de individuos de ambas as espécies é relativamente baixo, e a espécie 1, sujeita a uma competição apenas fraca, aumenta sua abundância (as setas na figura, representando esse aumento, se dirigem da esquerda para a direita, uma vez que  $N_1$  está no eixo horizontal). Acima e à direita da linha, o número de individuos é alto, a competição é forte e diminui a abundância da espécie 1 (setas da direita para a esquerda). Com base em uma derivação equivalente, a Figura 8.7h mostra combinações que levam a um aumento e a uma redução da espécie 2, separadas pela isolinha zero da espécie 2, com as setas em sentido vertical, igual ao cixo de  $N_2$ .

Por fim, com objerivo de dererminar o resultado da competição nesse modelo, é necessário fundir os gráficos a e b da Figura 8.7, permitindo predizer o comportamento de uma população mista. Para isso, deve-se observar que as setas da Figura 8.7 são na realidade vetores – com uma intensidade, além de uma direção – e que para determinar o comportamento de uma população mista de  $N_1$  e  $N_2$ , devem ser aplicadas as regras normais da adição de vetores (Figura 8.8)

A Figuta 8.9 mostra que, de fato. existem quarro maneiras diferentes de ordenar as duas isolinhas zero, uma em relação a outra, e que o resultado da competição será distinto em cada caso. Os

ux stilm quet maneras de cudents de duca solichan asso

diferentes casos podem ser definidos e distinguidos pelas intersecções das isolinhas zero. Na Figura 8.9a, por exemplo:

$$\frac{K_1}{\alpha_{12}} > K_2 \quad e \quad K_1 > \frac{K_2}{\alpha_{21}} \tag{8.10}$$

isro é

$$K_1 > K_2 \alpha_{12} - e - K_1 \alpha_{21} > K_2$$
 (8.11)

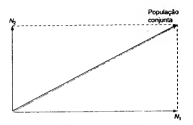


FIGURA 8.8 Soma vetonal. Quando as espécies 1 e 2 aumentam da maneira indicada pelas setas N<sub>1</sub> e N<sub>2</sub> (vetores), o aumento da população conjunta é determinado pelo vetor ao longo da diagonal do retânquio, gerado por vetores N<sub>1</sub> e N<sub>2</sub>.

s oumpercores nteraspecificas fartas erminam os non pandores nterespecificas tracos A primeira desiguladade ( $K_1 > K_2 \alpha_{12}$ ) indica que os efeitos inibidores intraespecíficos que a espécie 1 pode exercet sobte si mesma são maiores que os efeitos interespecíficos que a espécie 2 pode exercer sobre a espécie 1. A se-

gunda desigualdade, contudo, indica que a espécie I pode exer-

cer um efeiro maior sobre a espécie 2 do que a espécie 2 sobre si mesma. Assim, a espécie 1 é uma competidota intetespecífica forre, enquanto a espécie 2 é uma competidora intetespecífica fraca, e, como mosttam os vetores da Figura 8.9a, a espécie 1 conduz a espécie 2 á extinção e alcança sua próptia capacida de esuporte. A situação é invertida na Figura 8.8b. Pottanto, a Figura 8.9a e b descreve casos em que o ambiente é tal que uma espécie invariavelmente elimina a outra pot competição.

Na Figura 8.9c:

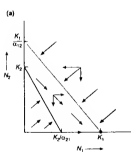
$$K_1 > \frac{K_1}{\alpha_{s2}} = e - K_1 > \frac{K_2}{\alpha_{s1}}$$
 (8.12)

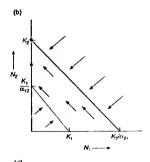
isto é

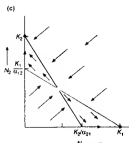
$$K_1 \alpha_{12} > K_1 = e - K_1 \alpha_{11} > K_2.$$
 (8.13)

Assim, os individuos de ambas as espécies são competidores mais fortes sobre os indivíduos da outra espécie do que sobre si mesmos. Isso ocorre, pot exemplo, quando cada espécie produz uma substância tóxica pata a outra espécie, mas inofensiva para si própria, ou quando cada espécie é mais

tuen fill i con tende melescedica a mais moodante do tue a infraespecifica de resultida dependo das generadades dus especies







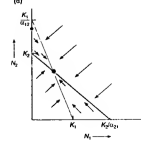


FIGURA 8.9 Resultados da competição gerada pelas equações de competição de Lotka-Volterra para as quatro possíveis disposições das isolinhas zero de N, e N<sub>o</sub>. Em geral, os vetores se referem ás populações conjuntas e são obtidos conforme o indicado em (a). Os círculos cheois indicam pontos de equilibrio estável. O círculo vazio em (c) é um ponto de equilibrio instável. Para mais detalhes, ver o texto

agressiva ftente aos indivíduos da outra espécie. Conforme mostra a figura, a conseqüência é uma combinação de  $N_1$  e  $N_2$ , em equilíbrio estável (onde as isolinhas se cruzam) e dois pontos estáveis. No primeiro desses pontos estáveis, a espécie 1 alcança sua capacidade de suporte com a extinção da espécie 2; já no segundo ponto, a espécie 2 alcança sua capacidade de suporte com a extinção da espécie 1. Na verdade, a chegada a um desses dois resultados é determinada pelas densidades iniciais: a espécie inicialmente em vantagem conduzirá a outra espécie à extinção.

Finalmente, na Figuta 8.9d:

$$\frac{K_1}{\alpha_{11}} > K_2 \quad e \quad \frac{K_3}{\alpha_{21}} > K_1 \tag{8.14}$$

ou seia

$$K_1 > K_2 \alpha_1, \quad e = K_2 > K_1 \alpha_{21}$$
 (8.15)

competical interestable in a competical interestable in a competitant and due a intra-especifical as dues respected in a competition and the competition of the compe

Neste caso, ambas as espécies exercem um efeito competitivo menor sobre a outra espécie do que sobre elas mesmas. O resultado, como mostra a Figura 8.9d. é uma combinação das duas espécies em equilibrio estável, à qual rendem a se aproximar todas as populações mistas.

Por isso, de modo geral, o modelo de Lotka-Volrerra da competição interespecífica é capaz de gerar uma gama de resultados possíveis: a exclusão previsivel de uma espécie por outra, a exclusão dependente das densidades iniciais e a coexistência estável. Cada uma dessas possibilidades será discutida sucessivamente, junto com os resultados das investigações de campo e de laboratório. Veremos que os três resultados do modelo correspondem ás circunstâncias biologicamente razoáveis. Portanto, apesar de sua simplicidade e de vua incapacidade de refletir muitas das complexidades da dinâmica da comperição no mundo real, o modelo serve como um propósiro úril.

√s risers

Contudo, antes de seguir adiante, devemos destacar uma deficiência particular do modelo de l otka-Voltetta. O

resultado da competição no modelo depende de Ás e Øs, mas não de 18, as taxas intrinsecas de aumento. Estas deferminam a velocidade com que o resultado é alcançado, mas não o resultado em si mesmo. Contudo, essa parece ser uma circunstrâtura específica da competição unicamente entre duas espécies, uma vez que nos modelos de competição entre três ou mais espécies, o resultado depende das combinações de Ás, Øs e 18 (Strobeck, 1973).

#### 8.4.2 O princípio da exclusão competitiva

nichos fundamentais e nichos eletivos A Figura 8.9a eb descreve casos em que um competidor interespecífico forte elimina invariavelmente um competidor interespecífico fraco. É impot-

rante considerar essa situação do ponto de vista da teotia do nicho (ver Secões 2.2. e 3.8). Lembre-se que o nicho de uma espécie na ausência de competição de outras espécies é seu nicho fundamental (definido pela combinação de condições e recutsos que permire que a espécie mantenha uma população viável). Conrudo, na presença de competidores, a espécie pode ficar limitada a um nicho efetivo, cuja natureza exata é determinada pelo tipo de espécies competidotas presentes nele. Essa disrinção realça que a comperição interespecífica teduz a fecundidade e a sobrevivência, e que é possível havet pattes do nicho fundamental de uma espécie em que ela já não consegue sobreviver e reproduzit-se com éxito, como resultado da comperição inrerespecífica. Estas pattes de seu nicho fundamenral falram em seu nicho efetivo. Assim, retornando á Figura 8.9a e b, podemos dizer que o competidor interespecífico fraco carece de um nicho eferivo, quando em competição com o comperidot mais forre. Os exemplos teais de competição interespecifica estudados antetiotmente podem set reexaminados agora em termos de nichos.

No caso das espécies de diatomáceas, os nichos fundamentais de ambas foram providos por condições de laborarório (ambas as espécies se desenvolveram quando culrivadas separadamente). Porém, quando as duas espécies competiam, Synedra ulna dis-

os competidores que coexistem imulas vezes exibem uma diferenciação de seus monos efetivos

punha de um nicho efetivo e Asterionella formosa não: houve exclusão competitiva de A. formosa. O mesmo resultado foi registrado por Gause, quando P. aurelia e P. caudatum competiam; P. caudatum carecia de um nicho tealizado e foi excluida competitivamente por P. aurelia. Por outro lado, quando P. caudatum e P. bursaria competiam, ambas as espécies tinha um nicho efetivo, mas esses nichos eram visivelmente difetentes: P. caudatum vivia e se alimentava de bacterias no meio de cultura, e P. bursaria se concentrava nas células de leveduta no fundo do tubo. Portanto, a coexistência estava associada a uma diferenciação dos nichos efetivos ou a uma "partição" de recursos.

Nos experimentos com Galium, os nichos fundamentais de ambas as espécies incluíam solos ácidos e solos calcários. Contudo, na comperição entre elas, o nicho efetivo de G. herequicum era restrito a solos ácidos, enquanto o de G. pumulum se limitava a solos calcários – uma exclusão competitiva recíproca. Nenhum dos hábitats permitiu uma diferenciação dos nichos e fomentou a coexistência.

Entre os salmonídeos de Taniguchi e Nakano, os nichos fundamentais de cada espécie se estenderam pot uma gama ampla de alrirudes (e tempetarutas), mas ambas ficaram resrriras a um nicho efetivo menor (Salvelinus malma em altitudes maiores e S. leucomaenis em altitudes menores).

De modo análogo, entre as cracas de Connell, o nicho fundamental de Chthamalus stellatus baixou até a zona de Balanus balanoides, mas a competição de B. balanoides testringiu C. stellatus a um nicho efetivo na parte superior do costão. Em outras palavras, B. balanoides excluiu competitivamente C. stellatus das zonas inferiores, mas para a próptia B. balanoides

nem seguer o seu nicho fundamental se estendeu até a zona de C. stellatus: sua sensibilidade à dessecação a impediu de sobreviver, mesmo na ausencia de C. stellatus. Portanto, de maneira geral, a coexistência dessas duas espécies estava também associada à diferenciação dos nichos eferivos.

o Printipio du Excusão Competition

O padrão que surge desses exemplos tem sido descoberto em muitos outros e foi elevado à categoria de princípio: o "Princípio da Exclusão Compe-

titiva" ou "Principio de Gause". Ele pode ser expresso da seguinte maneira: se duas espécies competidoras coexistem em um ambiente estável, elas assim procedem como resultado da diferenciação dos nichos, isto é, da diferenciação de seus nichos eferivos. Contudo, se não houver diferenciação ou se o hábitar a impede. uma das espécies competidoras eliminará ou excluirá a outra. Portanto, a exclusão ocorre quando o nicho efetivo do competidor superior preenche por completo aquelas partes do nicho fundamental do competidor inferior que são fornecidas pelo hábitat.

#10.0x17 compre lat a מי זכני ב שכינו ב 

Quando há coexistência de competidores, a diferenciação de nichos efetivos é às vezes considerada como fruto da competição atual (um efeiro "ecológico"), como no caso das cracas. Contu-

do, frequentemente acredita-se que a diferenciação do nicho surgiu como consequência da eliminação no passado das espécies sem nichos efetivos (deixando apenas aquelas espécies que exibem diferenciação do nicho - um outro efeito ecológico) ou como um efeito evolutivo da competição. Em qualquer desres casos, a competição presente pode ser desprezivel ou ao menos impossível de detectar. Consideremos, mais uma vez, a coexistência dos chapins. As espécies coexistiam e exibiam diferenciação de seus nichos efetivos. Porém, não sabemos se elas atualmente competem, ou se alguma vez competiram, ou se ourras espécies foram excluídas competitivamente no passado. É impossível dizer com cetteza se o Princípio da Exclusão Competitiva foi pertinente. Se as espécies de fato competem atualmente, ou se outras espécies estão sendo ou foram excluídas competitivamente, então o Princípio é pertinente no sentido mais estrito. Se elas competiram apenas no passado, e tal competição levou à diferenciação do seu nicho, então o Principio é pertinente, mas apenas se a coexistencia de "competidoris" se aplica por extensão á coexistência de "especies que são ou foram alguma vez competidoras". Se as espécies nunca competiram, então o Principio é totalmente imperrinente. Fica claro que a competição interespecífica não pode ser estudada pela mera documentação das diferenças interespecíficas atuais.

a arenoista con da ACTOR YOUR V3161290 fica DEDOESSO Neth sampre refaulth itts

Por outro lado, no estudo das aves do gênero Vermivora realizado por Martin e Martin, as duas espécies competiam e coexistiam, e o Princípio da Exclusão Competitiva sugeriria que isso era o resultado da diferenciação de nichos. Porém, ainda que pareca ra-

zoável, tal diferenciação não foi comprovada, pois ela não foi observada nem demonstrou ser eferiva. Desse modo, quando dois competidores coexistem, é muitas vezes difícil confirmar com exatidão que há diferenciação de nichos, e, o que é pior, é impossível comptovar que não há. Não encontrar tal ditetenciação poderá significar apenas que o lugar observado ou o procedimento estavam errados. Evidentemente, é possível a ocottência de problemas metodológicas bastante reais para esrabelecer a pertinência do Princípio da Exclusão Competitiva em qualquer caso em particular.

O Princípio da Exclusão Competitiva se tornou amplamente aceito porque: (i) há muito boas evidências em seu favor; (ii) parece intuitivamente lógico; (iii) existem fundamentos teóricos que lhe dão credibilidade (o modelo de Lotka-Volterra). Todavia, sempre surgirão casos em que ele não pode ser estabelecido positivamente; e como na Secão 8.5, existem muitos outros casos em que ele simplesmente não se aplica. Resumidamente, a competição interespecífica é um processo com frequência associado, ecologica e evolutivamente, a um padrão particular (diferenciação de nichos), mas a competição interespecífica e a diferenciação de nichos (o processo e o padrão) não são ligados de forma insolúvel. A diferenciação de nichos pode surgir por meio de outros processos, e a consperição interespecífica não necessariamente leva à diferenciacão de nichos.

#### 8.4.3 Antagonismo mútuo

A Figura 8.9c, derivada do modelo de Lotka-Volterra, descreve uma situação em que a competição interespecífica é, para ambas as espécies, uma força mais poderosa do que a competição intra-específica. Essa situação é conhecida como antagonismo múruo.

Um exemplo extremo de uma situação desse ripo é proporcionado pelo trabalho com duas espécies de besouro da farinha: Tribolium confusum e T. castaneum (Park, 1962). Os

nos fill. . .

experimentos que Park realizou nas décadas de 1940, 1950 e 1960 estão entre os que exerceram a major influência na concepção de idéias sobre a competição interespecífica. Ele criou os besouros em recipientes simples contendo farinha, os quais forneciam nichos fundamentais e muitas vezes, também, nichos efetivos para os ovos, larvas, pupas e adultos de ambas as espécies. Certamente houve exploração de recursos comuns pelas duas espécies; mas, além disso, os besouros se devoravant uns aos outros. As larvas e os adultos comiam ovos e pupas, com comportamento de canibalismo sobre a própria especie e atacando rambém a outra espécie e sua progênie, conforme resumo na Tabela 8.1. O ponto a destacar é que, de maneira geral, os besouros de ambas as espécies comiam mais individuos da outra espécie do que da sua própria. Assim, um mecanismo crucial da interação dessas espécies competidoras foi a predação recíproca (isto é, antagonismo mútuo), e é fácil percebet que ambas estavam mais afetadas pela predação interespecífica do que pela intra-específica.

TABELA 8.1 Predação reciproca (uma forma de antagonismo mútuo) entre duas espécies de besouro da farinha, Tribolium confusum e T. castaneum. Os adultos e as farvas comem ovos e pupas. Em cada caso, e de maneira geral, é indicada a preferência de cada especie por individuos de sua propria especie ou da outra especie. A predação interespecífica é mais acentuada do que a oredação intra-específica (segundo Park et al., 1965).

	"Predador"	"Mostra preferència por"
Adultos que	T confusum	T confusum
comem ovos	T. castaneum	T. confusum
Adultos que	T confusum	T. castaneum
comem pupas	T. castaneum	T <sub>i</sub> confusum
Larvas que	T. confusum	T. castaneum
comem ovos	T castaneum	T casteneum
Larvas que	T. confusum	T. castaneum
comem pupas	T. castaneum	T confusum
Em geral	T confusum	T. castaneum
•	T. castaneum	T confusum

. testoi da a Storese Fig. del cudo

O modelo de Lotka-Volterra mostrado na Figura 8.9c sugere que as consequências do antagonismo mútuo são essencialmente iguais, seja qual for seu

mecanismo exato. Uma vez que as espécies são mais afetadas pela competição interespecífica do que pela intra-específica, o resultado é muito dependente das abundâncias relativas das espécies competidoras. A pequena agressão intra-específica revelada por uma espécie rara exerce um efeito relativamente reduzido sobre um competidor abundante, mas a grande agressão mostrada por uma espécie abundante pode provocar facilmente a extinção local de uma espécie rara. Além disso, se as abundâncias estão equilibradas, uma mudança pequena da abundância relativa será suficiente para transferir a vantagem de uma espécie para a outra. O resultado da comperição será então imprevisível - qualquer espécie poderia excluir a outra, dependendo das densidades que apresentam no começo ou que alcançam. A Tabela 8.2 mostra que este e precisamente o caso dos besouros da farinha do estudo de Park. Houve sempre um único vencedor, e o equilíbrio entre as espécies mudou com as condições climáticas. Contudo, em todos os climas intermediários, o resultado era provável, e não definido. Mesmo o competidor inerentemente inferior alcançava algumas vezes uma densidade na qual poderia excluir competitivamente a outra especie.

#### 3.5 Heterogeneidade, colonização e competição de apropriação

Rovenéron a compensás s ntidendia/a pelos ambien'es Meteroge 1:03 ncons'811 #4 01/ 170089751,95

Neste ponto é necessário emirir uma nota de advertência. Até agora, neste capítulo, admitiu-se que o ambiente é suficientemente constante para que o resultado da competição seja determinado pelas capacidades competitivas das espécies competidoras. Contudo, na realidade, tais situações não são universais.

TABELA 8.2 Competição entre Tribolium confusum e T. castaneum em uma gama de climas. Uma espécie é sempre eliminada, e o clima altera o resultado, mas em climas intermediários o resultado é provável, e não definido (segundo Par, 1954)

	Porcentagem de vencedores			
Clima	T. confusum	T. castaneum		
Quente-úmido	0	100		
Temperado úmido	14	86		
Frio-umido	71	29		
Quente-úmido	90	10		
Temperado-seco	87	13		
rio-seco	100	0		

Os ambientes em geral são um mosaico de hábitats favoráveis e desfavoráveis; as manchas do mosaico com frequência só estão disponiveis temporariamente e costumam aparecer em momentos e locais imprevisíveis. Mesmo quando ocorre competição interespecifica, ela nem sempre continua até a conclusão. Os sistemas não alcançam necessariamente o equilíbrio, e os competidores superiores nem sempre dispõem de tempo para excluir os competidores inferiores. Assim, uma compreensão da competição interespecífica por si só nem sempre é suficiente. Muitas vezes, é necessário considerar também como a competição interespecífica é influenciada por, e interage com, ambiente inconstante ou imprevisível. Dito de outra maneira: Ks e as sozinhos podem determinar um equilíbrio, mas na natureza os equilíbrios frequentemente não são alcancados. Assim, a velocidade com que um equilíbrio é alcançado torna-se importante. Ou seja, como já observamos em outro contexto, na Seção 8.4.1, não só Ks e as são imporrantes, mas vs igualmente desempenha sua parte.

#### 8.5.1 Clareiras imprevisíveis: o pior competidor e o melhor colonizador

As "clareiras" de espaços desocupados ocorrem de maneira imprevisível em muitos ambientes. Incendios, deslizamentos de terra e raios podem criar clareiras em áreas florestadas; tormentas marinhas podem criar clareiras em zonas costeiras; e os predadores vorazes podem criar clareiras em todas as partes. Invariavelmente, essas clareiras são recolonizadas. Porém, a primeira espécie a colonizá-las não é necessariamente a mais capacitada para excluir as outras espécies a longo-prazo. Assim, desde que as clareiras sejam criadas com a freqüência apropriada, é possível a coexistência de uma espécie "fugitiva" com uma espécie altamente competitiva. A espécie fugitiva tende a ser a primeira a colonizar as clareiras; ela se estabelece e se reproduz. A outra espécie costuma ser mais lenta para invadir as clareiras, mas, uma vez rendo começado a fazê-lo, compete e finalmente exclui da irea em questão a espécie fugitiva.

O esboço traçado tomou corpo quantitarivo em um modelo de sinulação em que a espécie "fugitiva" é uma planta anual e o competidor superior

anuars fublicas e perents competitivas

é uma planta perene (Crawley e May, 1987). O modelo é um

dos que, em número crescente, combinam as dinâmicas remporal e espacial em que as interações ocortem denrro de células individuais de um retículo bidimensional, mas também com movimentos entre elas (ver também Inghe, 1989; Dytham, 1994; Bolker et al., 2003). Nesse modelo, cada uma das células pode se encontrar vazia ou ocupada por um único indivíduo da espécie anual ou pot um único tamera da espécie perene. Em cada "geração", a planta petene pode invadir as células adjacentes aquelas que já ocupa mesmo se elas estiverem ocupadas pot uma planta anual (um teflexo da superioridade competitiva da planta petene) -, mas os rametas individuais da planta perene também podem morret. Contudo, a espécie anual pode colonizar qualquer célula vazia, o que é feito pot meio do depósito de "sementes" dispersadas ao acaso, cuja quantidade reflete a abundáncia da espécie anual. Sem levarmos em conta os detalhes, a espécie anual pode coexistir com a sua competidora superior, desde que o produro (cE\*) da fecundidade da planta anual (c) e a proporção no equilibrio de células vazias (E\*) seja suficientemenre grande (Figura 8.10), isto é, contanto que a espécie anual seja uma colonizadora suficientemente capaz e que existam opotrunidades suficientes para a colonização. De fato, quanto maior for cE\*, mais o balanco no equilibrio misto se desloca em favor da espécie anual (Figura 8, 10).

additistent tide Carry Co. marian seuma state arms flighted

Um exemplo disso é proporcionado pela coexistência da alga parda Postelsia palmaeformis e do mexilhão Mytilus californianus na costa de Washington (Paine, 1979). P. palmaefor-

mis è uma espécie anual que precisa reestabelecer-se a cada ano, para persistir em um determinado local. Para tanto, ela se fixa em uma rocha nua, em getal em clareiras no leiro de mexilhões, criadas pela ação das ondas. Contudo, os próprios mexilhões lentamente acabam por ocupar esses espaços, preenchendo-os de modo gradual e impedindo a colonização por parte de P. palmaeformis. Paine vetificou que essas espécies coexistiam apenas nos locais em que havia uma taxa média telativamente alta de formação de clareiras (cerca de 7% da área de superficie pot ano) e onde esta taxa se mantinha quase a mesma a cada ano. Onde a taxa média eta infetior, ou variava consideravelmente de ano para ano, constatava-se (de modo regular ou ocasional) uma falta de rocha nua para colonização. Isso levou à exclusão getal de P. palmaeformis. Por outro lado, embora P. palmaeformis fosse finalmente excluida de cada clareira, havia possibilidade de se estabelecet uma coexistência no local como um todo, se as clareiras fossem criadas com suficiente frequência e regularidade.

#### 8.5.2 Clareiras imprevisíveis: apropriação do espaço

couelisa adia vis until phrae

Quando duas espécies competem em termos de igualdade, o resultado costuma ser previsível. Porém, na coloni-

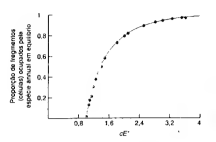


FIGURA 8.10 Em um retículo espacial, uma planta anual fugitiva tipica node coexistir com uma planta perene competitivamente superior. sempre que  $cE^* > 1$  (em que c representa a fecundidade da planta anual e E e a proporção, no equilibrio, de células vazias no retículo) Para valores maiores, a fração de células ocupadas pela planta anual aumenta com cE\* (segundo Crawley e May, 1987).

zação de um espaço desocupado, a competição raramente é equitativa. É provável que os indivíduos de uma espécie cheguem ao espaço, ou nele germinem a partir do banco de sementes, antes dos indivíduos de outra espécie. Esse fato, por si so, pode ser suficiente para deslocar o equilibrio competitivo em favor da primeira espécie. Se a aproptiação do espaço for feira pot espécies diferentes em clareiras diferentes, a coexistência é possível, mesmo quando uma espécie sempre exclui a nutra em competição "em termos de igualdade".

A Figura 8.11, por exemplo, mostra os resultados de um experimento de competição entre as gramineas anuais Bromus madritensis e B. rigidus, que ocorrem juntas em pastagens da California (Harper, 1961). Ao serem semeadas simultaneamenre em uma mistura com proporções iguais, B. rigidus contribuiu muto mais à biomassa da população mista. Contudo, retardando a introdução de B. rigidus nas misturas, o equilíbtio se deslocou decisivamente em favot de B. madritensis. Portanto, é errôneo pensar que o resultado da competição é sempre determinado pelas capacidades competitivas merentes das especies envolvidas. Mesmo um competidor "inferior" pode excluir uni competidor superior, se dispuser de uma vantagem inicial suficiente. Isso pode fomentar a coexistência, quando ocorre uma colonização repetida em um ambiente em modificação ou imprevisível.

#### 8.5.3 Ambientes flutuantes

De fato, o balanço entre espécies com-1000 1000 1000 1000 petidoras pode ser deslocado tepetidamente e, por isso, fomentar a coexistência, apenas como resultado de mudanças ambientais. Esse foi o argumento utilizado pot Hutchinson (1961) para explicat o "paradoxo do plancton", segundo o qual numerosas espécies de algas planctônicas com frequência coexistem em am-

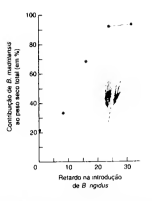


FIGURA 8.11 Efeito do tempo na competição Bromus rigidus tem uma contribuição muito maior ao peso seco total por parcela, apos 126 días de crescimento, quando semeada simultaneamente com B. madritensis. Porém, como a introdução de 8 rigidus é retardada, sua contribuição diminui. A produção total por parcela não foi afetada pelo retardo na introdução de B. rigidus (segundo Harper, 1961).

bientes simples com uma matgem aparentemente pequena pata a diferenciação de nichos. Hutchinson sugeriu que o ambiente, embota simples, estava mudando de maneira contínua, especialmente com um padrão sazonal. Assim, embora em um momento determinado o ambiente tendesse a promover a exclusão de certas espécies, ele poderia se alrerar ou talvez até favorecer essas mesmas espécies antes da ocorrência da exclusão. Em outras palavras, o resultado de equilibrio de uma interação competitiva pode não ser de importância suprema se o ambiente costuma mudar bastante antes que tal equilibrio seia alcancado.

#### 8.5.4 Manchas efêmeras com existências variáveis



Por sua própria natureza, muitos ambientes não são apenas varsiveis, mas sim efémeros. Entre os exemplos mais evidentes estão os corpos em decom-

posição (carniça), esterco, frutos e fungos putrefatos, bem como pequenos lagos temporários. Todavia, observe que igualmente uma folha e uma planta anual podem ser visras como manchas efêmetas, em especial se são palatáveis para seu consumidor por um periodo limitado. Muitas vezes, essas manchas efèmeras tém uma existência variável – um pedaço de fruro e os insetos que a atacam, pot exemplo, podem ser comidos a qualquer momento por uma ave. Nestes casos, è facil imaginar a coexistencia de duas especies: um competidor superior e um competidor inferior que se reproduz mais cedo.

Um exemplo disso se refere a duas espécies de caracóis pulmonados que vivem em charcos no notdeste de Indiana, EUA. A alreração artificial da densidade de uma ou outra espécie no campo mostrou que a fecundidade de Physa gyrina diminuia significativamenre pela competição interespecifica com Lymnaea elodes, mas o efeito não era tecíptoco. L. elodes era clatamente o competidot superior quando a competição continuava durante o verão. Contudo, P. gyrina se teptoduzia mais cedo e com menot tamanho do que L. elodes, e em diversos charcos que secavam no começo de julho era muitas vezes a tínica espécie que naquele momento já havia produzido ovos resistentes. Por isso, as espécies coexistiram na área como um todo, apesar da apatente infetioridade de P. gyrina (Brown, 1982). Entte tâs e sapos, por outto lado, os girinos de Scaphiopus holbrooki, competitivamente superiores, têm mais sucesso quando os chatcos secam, porque apresentam petíodos larvais mais curtos do que os comperidores mais fracos, tal como Hyla chrysoscelis (Wilbur, 1987).

#### 8.5.5 Distribuições agregadas

Uma rota mais sutil, mas de aplicação mais geral pata a coexistencia de um competidot superiot e outro inferior em um tecurso em mosaico e efémero. baseia-se na hipórese de que duas espécies podem ter distribuições independentes e agregadas (isto é, agrupadas) sobre as manchas disponíveis. Isso

im immedicar super or agragach afeig ad 9/99/14/113 y 1 or priemwa 1 TEXTS 3 TOTAL 55 W nombed dan interac

significaria que os podetes do competidor superior seriam ditigidos principalmente contra os membros de sua própria espécie (nos grupos com densidade elevada), e que o competidor superior agregado não estaria presente em muitas manchas nas quais o competidor inferior escapatia da competição. Um competidot inferior poderia, então, ser capaz de coexistir com um competidor superior que o excluitia tapidamente de um ambiente contínuo e homogéneo. Ha vários modelos que comprovam tal fato (vet, pot exemplo, Atkinson e Shorrocks, 1981; Kreirman et al., 1992; Dieckmann et al., 2000). Um modelo de simulação (Figura 8.12), por exemplo, mostra que a persistencia de tal coexistência entre competidores aumenta com o grau de agregação (medida pelo parâmetro k da distribuição "binomial negativa"), aré que, em níveis altos de agregação, a cnexistência seja aparentemente permanente, embora isso nada tenha a ver com a diferenciação do nicho. Uma vez que muitas espécies aptesenram distribuição agregada na natureza, esses resultados podem ser amplamente aplicaveis.

É importante observar, entretanto, que embora tal coexistencia de competidores nada tenha a ver com a diferenciação do nicho, elas estão vinculadas por um tema comum que a competição intraespecífica é mais frequente e mais intensa do que a competição interespecífica. A diferenciação do nicho è um meio possível pelo qual isso pode ocorrer, mas as agregações temporárias podem originat o mesmo fenómeno inclusive para o comperidor inferior.

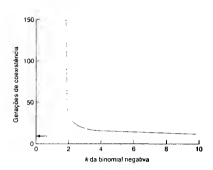


FIGURA 8.12 Quando duas espécies competem por um recurso distribuido de modo continuo, uma excluria a outra ao final de cerca de 10 gerações (conforme indicado pela seta) Contudo, quando estas mesmas especies competem por um recurso em mosaico e efêmero. o número de gerações de coexistência aumenta com o grau de agregação dos competidores, medido pelo parâmetro k da distribuição "binomial negativa". Os valores superiores a 5 são distribuições efetivamente aleatorias, os valores inferiores a 5 representam distribuições progressivamente agregadas (segundo Atkinson e Shorrocks, 1981).

Contudo, na tentativa de justificar a aplicabilidade desses modelos ao mundo real, uma pergunta em especial precisa ser respondidat é realmente provável que duas espécies similares tenham distribuições independentes sobre as manchas de recursos disponíveis? Essa pergunta tem sido dirigida mediante o exame de um grande número de dados oriundos de estudos com diptetos, em especial moscas drosofilideas - que ovopositam e desenvolvem larvas em manchas efêmeras (frutos, fungos, tlores, etc.). De fato, há poucas evidências sobre a independencia nas agregações de espécies coexistentes (Shorrocks et al., 1990; ver rambém Worthen e McGuire, 1988). Contudo, as simulações com uso de computador sugerem que, enquanto uma associação positiva entre as espécies (ou seja, uma tendencia de agregação nas mesmas manchas) rorna mais dificil a coexistência, o nivel de associação e agregação que se encontra na realidade geral ainda levaria à coexistência, ao passo que em um ambiente homogéneo haveira exclusão (Shorrocks e Rosewell, 1987)

A importância da agregação para a coexistência também é apoiada por 100 to 1 32 42 10 10 31.1 67 815 mg. . outro modelo espacialmente explicito baseado em um rericulo bidimensio-

nal de células (ver Seção 8.5.1). Cada uma das células podía ser ocupada por uma de cinco espécies de gramíneas: Agrostis stolonifera, Cynosurus cristatus, Holcus lanatus, Lolium perenne e Poa trivialis (Silvettown et al., 1992). Tratava-se de um modelo de "autômato celular", em que cada célula pode existir em um número limitado de estados discretos (nesse caso, qual a espécie era a ocupante), sendo o estado de cada célula derer-

minado a cada passo por um conjunto de regras. Nesse caso. as regras baseavam-se no estado atual da célula, no estado das células vizinhas e na probabilidade de que uma espècie em uma célula vizinha substituísse a sua ocupante atual. Essas taxas de substituição de uma espécie por outra basearam-se nas observações de campo (Thórhallsdóttir, 1990).

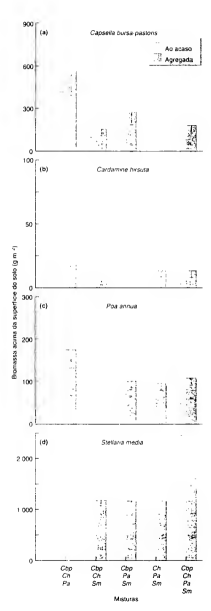
Quando a disposição inicial das especies sobre o retículo foi aleatória (sem agregação), as três especies competitivamente inferiores se extinguiram rapidamente e, das sobreviventes. A. stolonifera (com uma ocupação de mais de 80% das células) rapidamente dominou H. lanatus. Contudo, quando a disposição inicial foi em cinco bandas da mesma latgura e com uma só espécie em cada uma delas, o resultado mudou de maneira drástica: (i) a exclusão competitiva foi nitidamente retardada inclusive para as especies menos competitivas (C. cristatus e L. perenne); (ii) H. lanatus chegou a ocupar mais de 60% das células, em um periodo (600 passos de tempo) em que estaria proximo à extinção, se a distribuição inicial fosse aleatória: e (iii) o próprio resultado dependeu muito da disposição relativa no começo e, porranto, de quais espécies competiam inicialmente entre si.

Naturalmente, não existe indício de que as especies formem bandas largas uniespecíficas nas comunidades naturais mas rampouco è provável encontrar comunidade cujas espécies se misturem ao acaso, de modo que não há organização espacial para se levar em conta. O modelo enfatiza os perigos de se ignorar as agregações (porque elas deslocam o equilibrio para a competição intra-específica em detrimento da interespecífica, promovendo, portanto, a coexistência), mas também os perigos de se ignorar a justaposição das agregações, já que esras igualmente podem servir para manter as especies competitivamente subordinadas afastadas das espécies competitivamenre superiores.

Apesar do vasto corpo de teoria e modelos, existem poucos estudos experimentais que tratem diretamente do impacto de padrões espaciais sobre a dinâmica de populações. Stoll e Prati (2001) desenvolveram experimentos com plantas reais, em um estudo que tem

muito em comum com o tratamento teórico de Silvertown Eles testaram a hipótese de que a agregação intra-específica pode promover a coexistência e, assim, manter alta a riqueza em espécies em comunidades experimentais de quatro espécies terricolas anuais: Capsella bursa-pastoris, Cardamine hirsuta, Poa aunua e Stellaria media. S. media e reconhecida como uma competidora superior entre essas espécies. Réplidas de misturas de três e quatro espécies foram semeadas em densidade alra; as sementes foram dispostas completamente ao acaso ou as sementes de cada espécie foram agregadas em subparcelas dentro das áreas experimentais. A agregação intra-especifica piorou o desempenho de S. media nas misturas, enquanto, para as três competidoras inferiores, em apenas um caso a agregação não melhorou o desempenho (Figura 8.13).

De modo geral, o sucesso das abordagens da "vizinhança" (Pacala, 1997) no estudo de competição vegetal, em que o enfoque é a enmpetição experimentada pelos individuos em



manchas locais, em vez da média das densidades em toda a população, argumenta novamente em favor da importancia do reconhecimento da heterogeneidade espacial. Coomes e colaboradores (2002), por exemplo, investigaram a competicao entre duas espécies vegetais de dunas, Aira praecox e Erodium cicutarium, no noroeste da Inglaterra. A espécie menor, A. pruecox, tendeu a se agregar, mesmo nas escalas espaciais menores. E. cicutarium, por sua vez, apresentou uma agregação moderada em manchas de 30 e 50 mm de raio, mas em manchas com 10 mm de raio ficou de certa forma uniformemente espacada (Figura 8.14a). Contudo, na menor escala espacial, as duas espécies exibiram uma associação negativa entre si (Figura 8.14b), indicando que A. praecox tendeu a ocorrer em grupos pequenos monoespecíficos. Por isso, A. praecox mostrou-se muito menos propensa à competição de E. cicutarium do que se elas estivessem distribuidas ao acaso, justificando a aplicação por Coomes e colahoradores de modelos de simulação de competição, em que as respostas locais foram explicitamente incorporadas.

Nesta secão, vimos repetidamente que a natureza hererogênea do ambiente tem fomentado a coexistência sem haver uma marcada diferenciação

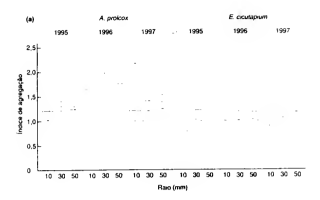
astabriza

de nichos. Portanto, uma visão realista da competição interespecifica deve reconhecer que frequentemente esta ocorre não de maneira isolada, mas sob a influência de um mundo fragmentado (e com suas restrições), não-permanente ou imprevisivel. Além disso, a heterogeneidade não precisa estat nas dimensões de tempo e espaço que consideramos até agora. A variação individual na capacidade competitiva dentro de uma espécie também pode fomentar a coexistência estável nos casos em que um competidor superior não-variável excluiria um competidor inferior não-variável (Begon e Wall, 1987). Isso reforça um ponto que reaparece ao longo deste livro: a hetetogeneidade (espacial, temporal ou individual) pode exercer uma influência estabilizante sobre as interações ecológicas.

#### 8.6 Competição aparente: espaço sem inimigos

Outro motivo de cautela em nossa discussão sobre competição é a existencia do que Holr (1977, 1984) denominou "competição aparente", e o que outros autores chamaram de "competição por um espaço sem inimigos" (Jeffries e Lawton, 1984, 1985).

FIGURA 8.13 Efeito da agregação intra específica sobre a biomassa acima da superficie do solo (média ± EP) (~), para quatro espécies vegetais cultivadas por 6 semanas em misturas de três e quatro espécies (quatro réplicas para cada). Stellana media (Sm), uma competidora normalmente superior, teve um desempenho pior quando suas sementes ficaram agregadas do que quando dispostas ao acaso. Ao contrário, as três espécies competitivamente inferiores - Capsella bursa-pastoris, (Cbp), Cardamine hirsuta (Ch) e Poa annua (Pa) exibiram um desempenho quase sempre melhor quando as sementes ficaram agregadas. Observe as escalas diferentes nos eixos ver-



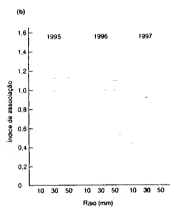


FIGURA 8.14 (a) Distribuição espacial de duas especies vegetais de dunas, Aira prae cox e Erodium cicutarium, em um local no noroeste da Inglaterra. Um indice de agregação de 1 indica uma distribuição ao acaso. Indices superiores a 1 indicam agregação dentro de manchas com raios conforme especificado: valores infenores a 1 indicam uma distribuição regular. As barras representam intervalos de confiança de 95%. (b) Associacão entre A. praecox e E. cicutarium em cada um dos três anos. Um índice de associação superior a 1 indica que as duas espécies tenderam a ficar juntas mais do que sena esperado so pelo acaso em manchas com raios conforme especificado; valores inferiores a 1 indicam uma tendência a encontrar uma espécie ou a outra. As barras representam intervatos de confiança de 95% (segundo Coomes et al., 2002).

commendation

abarante em

duus lagartas

comparii nando

um parnatoide

The second of th

Imagine uma única espécie de predador ou parasiro que ataca duas espécies de presas (ou hospedeiro). Ambas as espécies de presas são prejudicadas pelo inimigo, e este se heneficia de ambas as espécies de presas. Portanto, o aumento de abundância que o inimigo alcança ao consumir a presa 1 aumenta seu dano sobre a presa

2. Por isso, inditeramente a presa 1 afeta de maneira adversa a presa 2 e vice-versa. Essas interações estão resumidas na Figura 8.15, a qual mostra que do ponto de vista das duas espécies de presa, os sinais das interações são indistinguiveis dos que se produzirian na interação indireta de duas espécies comperindo por um único recurso (comperição de exploração). No pre-

senre caso, não parece haver um recurso limitante, dai, portanto, a expressão "competição aparente".

Em um experimento envolvendo um parasitòide (a vespa Venturia canescens) e duas lagartas hospedeiras (Plodia interpunctella e Ephestia kuehnuellai, Bonsall e Hassell (1997) per-

mifram o trânsito livre do parasitôide entre as espécies hospedeiras, mas mantiveram os hospedeiros separados para evitar a possibilidade de competição por recursos. Quando as câmaras expertimentais continham apenas uma espécie hospedeira e o parasitôide, ambas persistiram e exibiram oscilações ainottecidas no tamanho populacional, tendendo a um equilibrio estável (Figura 8.16). Porém, com a presença das duas

Competição		etição	Competição aparente		
Nivel trófico	(a) Interferência. uma interação direta	(b) Exploração interação indireta mediada por um recurso compartifiado	(c) Interação indireta mediada por um inimigo compartilhado	(d) Interação indireta mediada por outra espécie no mesmo nivel trófico	
Inimigos naturais (I)	)		1		
(herbivoros.			4.		
parasitos, palogenos)			, :		
Consumidores (C)	C <sub>1</sub> C <sub>2</sub>	$C_1$	C¹ C²	C1 C2	
Recursos limitantes	(R)				
(luz, agua, minerais,					
rkuz, aqua, minerais,					

FIGURA 8.15 Em termos dos sinais de suas interações, os seguintes casos não podem ser distinguidos uns dos outros: (a) duas espécies interferindo diretamente (competição de interferência), (b) duas espécies consumindo um recurso comum (compelição de exploração); (c) duas especies sendo atacadas por um predador comum ("compelição aparente" pelo "espaço livre de inimigos"); e (d) duas especies ligadas por uma terceira que compete com uma e mantem uma relacão mutualista com a outra. (-----) = interações diretas; (· · · - -) = interações indiretas, as setas indicam influências positivas e os circulos indicam influências negativas (se gundo Holt, 1984; Connell, 1990).

espécies hospedeiras no sistema, o parasitóide reve um impacto maior sobre a espécie dorada da raxa intrinseca de crescimento mais baixa (*E. kuehniella*). Este hospedeiro mostrou oscilações populacionais crescentes e invariavelmente foi levado à extinção. Por meio de seu experimento, Bonsall e Hassell puderam demonstrar o efeito da competição aparente, em uma situação em que a competição por recursos entre espécies de lagartas foi excluida.

Ao mesmo tempo em que a expressão "competição aparente" é bastante apropriada, às vezes é importante considerar o "espaço livre de inimigos" como o recurso limitante pelo qual as espécies de presas (ou hospedeiros) comperem. Isso ocorre porque a persistência da espécie de presa 1 será favorecida por evitar ataques do predador, que também altera a presa 2. Claramente, a presa 1 consegue isso pela ocupação de um hábirar, ou pela adoção de uma forma ou um padrão comportamental, suficientemente diferente daquele da presa 2. Em resumo, o "set diferente" (isto é, diferenciação de nichos) mais uma vez favorecerá a coexistência — mas isso acontecerá assim por causa da redução da competição aparente ou da competição por espaço livre de inimigos.

25 ± 126 ± 12 26 j Uma rara demonstração experimental da competição aparente pelo espaço livre de immigos envolve dois grupos de presas que vivem em recifes

rochosos de submarés em Santa Catalina Island, California. O primeiro grupo compteende três espécies de gastrópodes móveis: Tegula aureotineta, T. eisent e Astrica undosa; o segundo compreende bivalves sésseis, dominados pelo marisco Chama arcana. Ambos os grupos eram ptedados por uma lagosta (Panulirus interrupus), um polvo (Octopus bimaculatus) e um búzio (Kelletia kelletii), embora esses predadores mostrassem uma nitida preferência pelos bivalves. Em áreas caracterizadas por matacães e muitos espaços de fissuras t'alro-relevo"), havia densidades altas de bivalves e predadores, mas densidades apenas moderadas de gastrópodes; contudo, nas áreas de barxo-relevo, quase sem espaços de fissuras, a presença de bivalva-

ves era aparentemente nula, havia apenas poucos predadores e densidades altas de gastrópodes.

As densidades dos dois grupos de presas foram inversamente correlacionadas, mas havia poucos elementos da sua biologia alimentar para sugerir que esrivessem comperindo por um mesmo recurso. Por outro lado, quando os bivalves foram introduzidos experimentalmente nas áreas quase sem espaços de fissuras, aumentou o número de predadores que se congregavam, as taxas de mottalidade dos gastrópodes cresceram (muitas vezes aparentemente associadas à predação pela lagosta ou pelo polvo) e as suas densidades diminuiram (Figura 8.17a,b). A manipulação experimental dos gastrópodes (móveis) mostrou-se impossível, mas os locais quase sem espaços de fissuras com densidades altas de gastrópodes sustentaram densidades mais altas de predadores, e as taxas de morralidade dos bivalves introduzidos experimentalmente foram mais elevadas do que nos locais com densidades relativamente baixas de gastropodes (Figura 8.17c). Nos raros locais de alto-relevo sem o bivalve C. arcana, as densidades dos predadores foram mais baixas do que o normal e as de gastrópodes foram mais altas (Figura 8.17d). Parece claro que cada grupo de presas aferou adversamente o outro por meio de um aumento no número de predadores e, porranro, mediante uma maior mortalidade induzida pelo predador.

Um experimento com um objerivo semelhante envolveu a rentoção de uma mosca comum minadora de folhas (Calycomyza sp.) e sua planta hospedeira Lepidaploa tortuosa (Asteraceae), em locais replicados em uma

rama not is un folhas compart no is to una asit una anti una figresta modicar

comunidade florestal rropical de Belize, América Central. Outras espécies de moscas minadoras de folhas, que compartilhavam inimigos naturais (vespas parasitóides) com Calyconyza, mas cujas plantas hospedeiras eram difetentes, demonstraram redução do parasitismo e aumento da abundância (um ano depois) nos locais de temoção, em comparação como os locais-controle (Morris et al., 2004). Esses resultados apóiam as previsões da competição aparente, envolven-

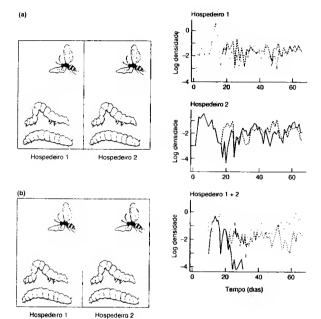


FIGURA 8.16 Competição aparente media da por parasito, por meio de uma vespa parasitoide. Venturia canescens, que ovonosita em duas especies de lagartas hospedeiras. As organizações experimentais estão ilustradas à esquerda, e as dinámicas das populações do parasitoide (linhas pretas traceiadas) e das especies hospedeiras (hospedeiro 1. Plodia interpunctella [linhas marrons); hospedeiro 2, Ephestia kuehniella [linhas pretas continuas]), a direita (a) Na presença de apenas um hospedeiro, este e o parasitoide coexistiram com dinàmica estável. (b) Quando o parasitóide teve acesso aos dois hospedeiros, o hospedeiro 2 mostrou oscilações divergentes e sofreu extinção (de Hudson e Greenman, 1998, segundo Bonsall e Hassell, 1997).

do um inimigo natural comum, em uma situação em que pode não ocorrer competição interespecífica por plantas hospedeiras entre especies de moscas.

Para complerar o quadro, existe uma outra interação indireta entre duas especies, qualificada pela expressão "competição aparente" (Figura 8.15d), em que as espécies 1 e 2 exibem impactos negativos reciprocos, e as especies 2 e 3 rem impactos positivos (mutualistas) (ver Capítulo 13). As espécies 1 e 3, então, apresentam impactos negativos indiretos reciprocos, sem compartilhar um recurso comum ou, neste caso. um predador comum. Elas exibem competição aparente, embora não por espaço livre de inimigos (Connell, 1990).

Salaga N . = 3 : " : 5

Os exemplos mencionados aré agora se referem à comperição aparente em animais. Connell (1990) realizou uma reavaliação particularmente

esclarecedora de 54 exemplos de experimentos de campo publicados sobre "competição" em vegetais, em que os autores originais afirmavam haver demonstrado competição inferespecifica convencional em 50. Uma análise mais arenta revelou que, em muiros desses estudos, a coleta de informações não foi suficiente para possibilitar a distinção entre comperição convencional e competição aparente; e em muitos outros a informação estava disponível, mas era ambígua. Um estudo, por

exemplo, mostrava que a eliminação de Artemisia de uma ampla área do Arizona permitia o ctescimento muito melhor de 22 espécies de herbáceas, em comparação com o crescimento observado em locais não-perturbados ou em locais onde Artemisia de hábito arbustivo, fora removida em faixas estreitas de 3 m. Isso foi originalmente interpretado como uma grande redução da competição pela exploração da água, no primeiro caso (Robertson, 1947). Contudo, na área maior, as plantas herbáceas rambém experimentaram uma grande redução da pressão do pastejo pelos cervos, roedores e insetos, para os quais os individuos de Artemisia representavam não apenas uma fonte de alimento, mas também um local de refúgio. Por isso, é igualmente provavel que o resultado tenha sido produzido pela redução da competição aparente.

Isso enfatiza que não se justifica a relativa negligência a respeito da competição aparente no passado, mas

também realça que, no contexto da competição interespecifica, é importante a distinção entre padrões, por um lado, e processos ou mecanismos, pot outro. No passado, os padrões de diferenciação de nichos, bem como do aumento da abundância de uma espécie na ausência de outra, eram interprerados como evidência da competição demasiado fácil. Agora podemos constatar que tais padrões podem sutgir por meio

processis

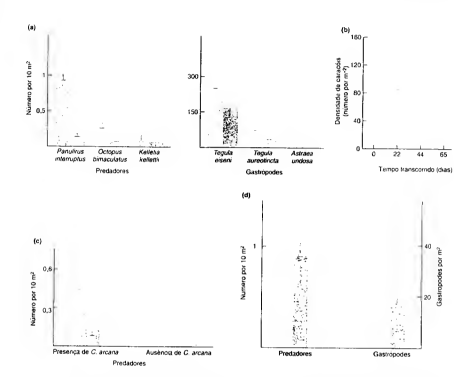


FIGURA 8.17 Evidência da competição aparente por espaço livre de predadores, em Santa Catalina Island, EUA. (a) A densidade de predadores (número por 10 m², com os erros padrão) e a mortalidade de gastropodes (número de conchas "recentemente mortas" por local, com os erros padrão) aumentaram, em relação aos controles (barras em cinza), quando os bivalves foram adicionados aos locais sem espaços de fissuras dominados por gastrópodes (barras marrons). (b) Isso determinou um dectinio da densidade de gastrópodes (são indicadas as barras dos erros padrão) (c) A densidade de predadores (número por 10 m², com os erros padrão) loi mais alta nos locais sem espaços de fissuras com densidade elevada (barras marrons) do que nos locais sem espaços de fissuras com densidade baixa de gastropodes (barras em cinza). tanto na presença quanto na ausência de C. arcana (d) As densidades de predadores (número por 10 m², com os erros padrão) foram mais baixas, e as densidades de gastrópodes (número por m², com erros padrão), mais altas nos locais de alto-relevo sem C arcana (barras marrons) do que naqueles com ela (barras em cinza) (segundo Schmitt, 1987)

de uma ampla vatiedade de processos, e que uma compreensão apropriada requer que os distingamos - não apenas discriminando entre competições convencional e aparenre, mas também especificando os mecanismos dentro, digamos, da competição convencional (um ponto ao qual retornaremos na Seção 8.10).

8.7 Efectos appliógisos da apimpetida. interespacificat abordaners experimentals

> Apesar das interações imporrantes entre competição e heterogeneidade ambiental, e das complicações da competição aparente, uma grande arenção

tem sido dedicada à própria competição convencional. Já destacamos as dificuldades na interpretação das evidências que são meramente observações (ver Freckleton e Warkinson, 2001). e é por essa razão que muitos estudos sobre efeitos ecológicos da competição interespecifica rêm adotado uma abordagem experimental. Por exemplo, vimos experimentos de campo envolvendo manipulação de ctacas (ver Seção 8.2.2), aves (ver Seção 8.2.5), raboas (ver Seção 8.3.3) e cataçõis (ver Seção 8.5.4), nos quais a densidade de uma ou de ambas as espécies foi alterada (em geral reduzida). Subsequentemente, foram monitoradas a fecundidade, a sobrevivência, a abundância ou a utilização de recursos das espécies restantes. Após, os resultados foram comparados com a siruação anterior à manipulação ou, melhor ainda, com uma parcela-controle comparável na qual não ocorreu qualquer manipulação. Tais experimentos têm fornecido informações valiosas, mas eles são tipicamente mais fáceis de executat com alguns tipos de organismos (p. ex., organismos sésseis) do que com outros.

O segundo tipo de evidência experimental é procedente de trabalhos realizados sob condições artificiais controladas (com freqüência em laboratório). Novamente, o elemento ctucial tem consistido em geral em uma comparação entre as respostas de espécies que vivem isoladamente e suas resposta quando em combinação. Tais experimentos aptesentam a vantagem de serem comparativamente fáceis de executar e controlat, mas têm duas desvantagens importantes. A primeira é que as espécies são examinadas em ambientes diferentes daqueles em que vivem naturalmente. A segunda é a simplicidade do ambiente: ele pode impedir a diferenciação de nichos porque não possui dimensões do nicho, que em ourtas circunsrâncias seriam importantes. De qualquer forma, esses experimentos podem proporcionat indicios importantes sobre os prováveis efeitos da competição na natureza.

# 8.7.1 Experimentos de prazos mais longos

A maneira mais direta de descobrir o tesultado da comperição entre duas espécies no laboratório, ou sob outras condições controladas, é colocá-las juntas e deixá-las por si mesmas. Dessa forma, uma vez que mesmo a competição mais unilateral provavelmente ocupe algumas gerações (ou um período razoável de crescimento modular) antes de produzir-se por completo, essa abordagem direta é mais fácil e rem sido usada com mais frequência em algumas espécies do que em ourras. Ela tem sido aplicada mais frequentemente para insetos (como no exemplo do besouto da farinha, na Seção 8.4.3) e microrganismos (como no exemplo do Paramecium, na Seção 8.2.4). Observe que nem as plantas superiores, nem os verrebrados e nem os invertebrados grandes se ptestam facilmente a esta abordagem (embora um exemplo com vegetal seja discurido na Seção 8.10). Devemos estar cientes que isso pode disrorcer nossa visão a respeito da natureza da competição interespecifica.

# 8.7.2 Experimentos de uma única geração

Dados esses problemas, a abordagem alternariva de "laboratório", utilizada especialmente com plantas (embora os mérodos tenham sido ocasionalmente usados com animais), em geral rem consistido em acompanhar as populações durante apenas uma geração, comparando as "entradas" e as "saídas". Diversos delineamentos expetimentais tém sido emptegados.

Nos experimentos "de substituição", é explorado o efeiro da variação da proporção de cada uma de duas espécies, mantendo constante a den-

sidade total (Wit, 1960). Assim, em uma densidade total de, por exemplo, 200 plantas, se estabelecetia uma setie de mistu-

ras: 100 da espécie A e 100 da espécie B, 150 A e 50 B, 0 A e 200 B, etc. Ao final do período experimental, seria monitorada a quantidade de sementes ou a biomassa de cada espécie em cada mistura. Tais séries de substituição podem então ser estabelecidas pata uma gama de densidades totais. Na prática, conrudo. a maioria dos pesquisadotes usa apenas uma única densidade total, o que tem provocado uma crítica considerável ao delineamento, pois isso significa que o efeito da competição durante várias gerações – quando a densidade total inevitavelmente se alteraria – não pode ser previsto (ver Firbank e Watkinson, 1990).

De qualquer maneira, as séries de substituição têm sido muiro valiosas para elucidar aspectos da natureza da competição interespecífica e os fatores que influenciam na sua intensidade (Firbank e Watkinson, 1990). Um dos primeiros e mais influentes estudos foi o de Wit e colaboradores (1966) sobre a competição entre a graminea Panicum maximum e a leguminosa Glycine javanica, que frequentemente formam pastagens mistas na Australia. P. maximum adquire todo o seu nitrogênio apenas do solo, mas G. javanica adquire parte do seu nitrogenio a partir do ar. por fixação desse nutriente, por meio da associação de suas raízes com a bactéria Rhizobium (vet Seção 13.10.1). Os competidores foram cultivados em séries de substituição com e sem a inoculação de Rhizobium, e os resultados são apresentados tanto sob forma de diagramas de substituição como sob forma de "produções totais relativas" (Figura 8.18). A produção telativa de uma espécie em uma mistuta é a razão de sua produção na mistura em telação à produção da espécie sozinha na série de substituição, eliminando quaisquer diferenças de produção absoluta entre as espécies e refetindo-as à mesma escala. A produção total relativa de uma mistuta particular e então a soma das duas produções relativas. A partir das séries de substituição (Figura 8.18a), parece claro que ambas as espécies, mas especialmente G. javanica, tiveram melhot desempenho (fotam menos afetadas pela competição intetespecífica) na presença do que na ausência de Rhizobium. Contudo, isso fica ainda mais claro a partir das produções totais relativas (Figura 8.18b), que na ausência de Rhizobium nunca se afastaram significativamente de 1, mas na sua presença foram consistentemente superiores a 1. Isso sugere que a diferenciação de nichos não foi possível sem Rhizobium (uma segunda especie poderia ajustar-se somente por redução compensatória do rendimento da primeira); contudo a diferenciação de nichos ocorreu na presença de Rhizobium (as espécies produziram mais em conjunto do que separadamente). 4 1 7 4 1 munitus (18

Uma segunda abordagem, popular no passado, consiste no uso de um delineamento "de adição", em que uma

espécie (tipicamente uma planta de cultivo) é semeada com uma densidade constante, junto com um gama de densidades de uma segunda espécie (tipicamente uma erva daninha). A justificativa desse delineamento é que ele imita a situação natural de um cultivo infestado por uma etva daninha e, por 1850, fornece informação sobre o efeito provável de diversos níveis de infestação (Firbank e Watkinso, 1990). Entretanto, um

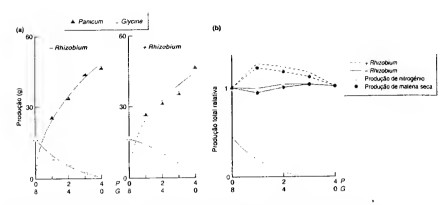


FIGURA 8.18 Experimento de substituição sobre a competição interespecífica entre *Panicum maximum (P)* e *Glycine javanica (G)*, na presença e na ausência de *Rhizobium*: (a) diagramas de substituição, (b) produções totais relativas (segundo Wit et al., 1966).

problema com os experimentos de adição é que a densidade conjunta e as proporções das espécies variam simultaneamente. Por isso, foi demonstrado que é difícil separar o efeito da erva daninha sobre a produção do cultivo do simples efeito de aumentar a densidade total (cultivo mais erva daninha). A Figura 8.19 mostra um exemplo que descreve os efeitos de duas ervas daninhas. *Cassia obtusifola* e o caturu (*Amaranthus remoflexus*), sobre a produção de algodão no Alabama (Buchana et al., 1980). À medida que aumentava a densidade de ervas daninhas, diminuía a produção de algodão, sendo este efeito da competição interespecífica mais pronunciado com *C. obnasifolia* do que com *A. remoflexus*.

and selds automice de appliè Nos delineamentos de substituição, as proporções dos competidores são variadas, mas a densidade rotal é mantida constante, enquanto nos de-

lineamentos de adição as proporções são variadas, mas a densidade de um competidor fica constante. Talvez por isso seja bem-vinda a proposta e a aplicação da "análise de superficie de resposta", em que duas espécies são plantadas separadas e misturadas em uma ampla gama de densidades e proporções (Figura 8.20) (Firbank e Watkinson, 1985; Law e Watkinson, 1987; Bullock et al., 1994b; embora esse último se refira a clones da mesma espécie). Em conjunto, esses estudos sugerem que as equações apropriadas para descrever o efeito competitivo de uma espécie (A) sobre outra (B) são, no caso de mortalidade:

$$N_{\Delta} = N_{c\Delta} \left[ 1 + m \left( N_{c\Delta} + \beta N_{cB} \right) \right]^{-1}$$
 (8.16)

e para a fecundidade:

$$Y_{\Delta} = N_{\Delta} R_{\Delta} \left\{ 1 + a \left( N_{\Delta} + \alpha N_{B} \right) \right\}^{-b}$$
 (8.17)

que, como pode-se observar, estão relacionadas à Equação 5.17 (ver Seção 5.8.1 – o modelo básico da competição intra-especifica) e à Equação 5.12 (vet Seção 8.4.1 – a incorporação da comperição interespecífica). Desse modo,  $N_{\rm i,A}$  e  $N_{\rm i,B}$  são os números iniciais das espécies A e B;  $N_{\rm A}$  e  $N_{\rm B}$  representam o números das espécies A e B após a mortalidade;  $Y_{\rm A}$  é a produção (sementes ou biomassa) da espécie A; m e a representam a susceribilidade ao adensamento;  $\beta$  e  $\alpha$  são os coeficientes de

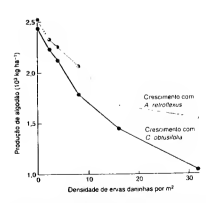


FIGURA 8.19 Experimento de competição com um "delineamento de adição": produção de algodão em parcelas plantadas com densidade constante, infestadas de ervas daninhas (Cassia obtusifolia e Amaranthus retroflexus) com densidades diferentes (segundo Buchanan et al. 1980).

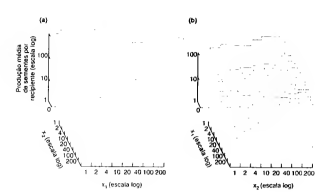


FIGURA 8.20 Superficie de resposta da competição, indicada pela produção de sementes por recipiente, entre (a) Phleum arenarium e (b) Vulpia fasciculata semeadas em separado e em misturas com uma gama de densidades e frequências x, e x, são as densidades de semeadura de P arenarium e V fasciculata, respectivamente (segundo Law e Walkinson, 1987)

competição; R, é a taxa reprodutiva básica da espécie A (e, portanto,  $N_{\Delta}R_{\Delta}$  e a produção na ausência de competição), e bdetermina o tipo de dependência da densidade (assumida como igual a 1 para a mortalidade - compensação perfeita). Os dados como os aptesentados na Figura 8.20, obtidos dutante uma única geração, podem, assim, ser usados para ajustar os valotes (mediante um programa de computador) aos parâmettos das Equações 8.16 e 8.17, e as equações, por sua vez, podem ser utilizadas para prevet o resultado da competição entre as espécies durante muitas gerações - o que não é possível tanto com os delineamentos de substituição quanto com os de adicão

Por outro lado, Law e Watkinson (1987) verificaram que poderiam obter um ajuste melhor às superfícies de resposta utilizadas em seu experimento caso usassem uma equação em que os coeficientes de competição não fossem fixos, mas sim variassem com a frequência e a densidade - embora o seu significado, em termos de "comportamento vegetal", não seia claro. Portanto, as análises de superfícies de respostas, ao revelarem as complexidades potenciais das interações entre espécies competidoras, também revelam que o conhecimento ou a previsão dos resultados dinámicos pode ser apenas uma parte da história. Sería necessário também compreender os mecanismos subjacentes (ver Seção 8.10).

A. LES DE Explutivos un competicad r war a ripipolifiqe

#### 8.8.1 Experimentos naturais

Vimos que a competição interespecífica costuma ser estudada por um experimentador mediante a compatação de espécies isoladas e em combinação.

A natureza com frequência proporciona informação deste tipo:

a distribuição de certas espécies potencialmente competidoras é tal que elas às vezes ocotrem juntas (simpatria) e às vezes separadas (alopatria). Esses "experimentos naturais" podem fornecer informação adicional sobre a competição interespecitica, e especialmente sobre os efeitos evolutivos, ja que as diferenças entre populações simpátricas e alopátricas são muitas vezes de longa data. Os experimentos naturais se tornaram atraentes, em primeiro lugar, porque eles são naturais - eles se teferem a organismos vivendo em seus habitats naturais - e. em segundo lugar, porque podem ser "realizados" simplesmente por meio da observação - não são necessárias manipulações experimentais difíceis ou impraticaveis. Entretanto, sua desvantagem está na falta de populações "experimentais" e "controle" verdadeiras. Idealmente, deveria haver apenas uma diferença entre as populações: a presença ou a ausência de uma espécie competidora. Na prática, contudo, as populações em geral diferem também em outros aspectos. simplesmenre porque ocorrem em locais distintos. Por isso, os experimentos naturais devem ser interpretados sempre com cautela.

A evidência da competição nos experimentos naturais geralmente provém da expansão do nicho na ausên-

cia de um competidor (conhecida como liberação competitiva) ou simplesmente da diferença do nicho efetivo de uma espécie entre populações simpatricas e alopátricas. Se essa diferença vem acompanhada por mudanças morfológicas, enrão o efeito é referido como um deslocamento de caráter. Por outro lado, as características fisiológicas. comportamentais e morfológicas provavelmente estão envolvidas nas interações competitivas e são um reflexo do nicho efetivo de uma espécie. Entre essas três características, é possivel que as diferenças morfológicas sejam o resultado mais evidente da mudança evolutiva, mas, como veremos, os "caracteres" fisiológicos e comportamentais são também sujeitos no "deslocamento competitivo".

girbos em eriae .09 491.

O trabalho sobre duas espécies de gerbos (roedores) que vivem nas dunas costeiras de Israel (Abramsky e Sellah, 1982) proporciona um exem-

nlo de liberação competitiva natural. No norte de Israel, a projeção da crista do Monte Carmel em direção ao mar sepata a estreita faixa costeira em duas areas isoladas, uma setentrional e outra meridional. Meriones tristami é um gerbo que colonizou Israel a partit do norte. Atualmente, ele ocotre associado a dunas ao longo de toda a costa, incluindo as áreas ao norte e ao sul do Monte Carmel. Gerbillus allenbri é um outro gerbo, também associado a dunas, e se alimenta de sementes similares às consumidas por M. tristami; porém, essa espécie colonizou Israel a partir do sul e não cruzou a barreira do Monte Carmel. Ao norte do Monte Carmel, M. tristami vive tozinha e é encontrada tanto na areia das dunas como em outros tipos de solo Entretanto, no sul do Monte Carmel, ela ocupa vários tipos de solo, mas não as dunas, pois nelas ocotte inenas G. allenbyi.

Esse patece ser um caso de exclusão competitiva e de libetação competitiva: exclusão de M. tristami por G. allenbyi das dunas ao sul do Monte Carmel: liberação de M. tristami ao norte. Contudo, trata-se de uma exclusão competitiva do presente ou de um efeito evolutivo? Abramsky e Sellah estabeleceram uma série de parcelas ao sul do Monte Carmel, eliminando delas G. allenbri, e compararam as densidades de M. vistami nessas parcelas com as de diversas parcelas semelhantes do controle. Eles monitoraram as parcelas por um ano, mas a abundância de M. tristami permaneceu essencialmente inalterada. Parece que, ao sul do Monte Carmel, M. tristami evoluiu para selecionar aqueles habitats nos quais evita a competição com G. allenbyt, conservando sua preferência fixada geneticamente mesmo na ausencia de G. allenbyi. Contudo, como sempre, pot invocar o fantasma do passado, essa interpretação pode ser solida e sensível, mas não é um fato comprovado.

> Um caso de aparente deslocamento de catáter morfológico provém de um trabalho sobre mangustos da Índia. Nas partes ocidentais da sua área de ocorrência natural, o pequeno man-

gusto da Índia (Herpestes javanicus) coexiste com uma ou duas espécies um pouco maiores do mesmo gênero (H. edwardsii e H. smithii), mas estas não estão presentes nas partes orientais da sua área de ocorrência (Figura 8.21). Simberloff e colaboradores (2000) examinaram a variação de tamanho do dente canino superior desses animais, elemento importante para matar suas presas (observe que as fémeas dos mangustos são menotes do que os machos). A leste, onde H. javanicus ocorre sozinho (área VII da Figura 8.21), os machos e as fêmeas possuem caninos maiores do que nas áreas a oeste (III, V, VI), onde ele coexiste com as espécies maiores (Figura 8.22). Essa constatação está de acordo com a opinião de que, onde estão presentes predadores similares, mas maiores, o aparato de captura de presas de H. javanicus foi selecionado para redução de

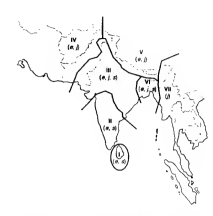


FIGURA 8.21 Áreas de distribuição geográfica natural (La VII) de Herpestes javanicus (i). H. edwardsii (e) e H. smithii (s) (de Sim-

tamanho. Isso provavelmente reduz a intensidade de competição com outras espécies do mesmo gênero, porque os predadores menores tendem a atacar presas menores, em relação aos predadores maiores. Na átea onde H. javanicus ocorte isoladamente, seus dentes caninos são muito maiores.

É de interesse particular que o pequeno mangusto da India tenha sido introduzido há cerca de um século em muitas ilhas fora da sua área de ocorrência natural (muiras vezes como parte de uma tentativa ingênua de controlar roedores introduzidos). Nesses locais, as espécies maiores de mangustos competidores não estão presentes. Em 100 a 200 gerações, o pequeno mangusto da Índia aumentou de tamanho (Figura 8.22), de modo que as dimensões dos individuos insulares são atualmente intermediárias entre aquelas da tegião de origen-(onde eles coexistiam com outras espécies e eram pequenos) e aquelas do leste, onde eles ocorrem isoladamente. Nas Ilhas. eles exibem uma variação consistente com a "liberação ecologica" da competição com espécies maiores.

Um outro exemplo é o das populações de espinhelas (Gasterosteus aculeatus) de origem marinha, que vivem em lagos de água doce na British Columbia, Canadá, onde permaneceram aparentemente em

consequência do soerguimento da Terra, há cerca de 12.500 anos, ou após as subsequentes elevação e retração dos niveis do mar, há cerca de 11.000 anos (Schluter e McPhail, 1992. 1993). Como resultado dessa "dupla invasão", em alguns lagos atualmente encontram-se duas formas de G. aculeatus 'embora ainda não tenham recebido seus proprios nomes cientificos), enquanto em outros ocorre apenas uma. Onde quer que as duas formas ocorram, uma é sempre "limnética" e a outra é

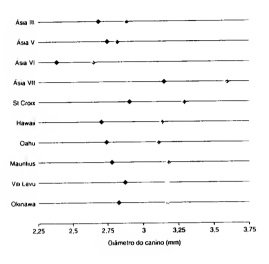


FIGURA 8.22 Diàmetro màximo (mm) do canino superior de Herpestes javanicus em sua area de ocorrência natural (dados apenas para as àreas III, V, VI e VII da Figura 8.21) e em locais onde a especie foi introduzida. Os simbolos pretos representam os tamanhos médios para as fémeas e os símbolos de cor laranja representam os tamanhos médios para os machos (de Simberloff et al. 2000).

"bentónica". A primeita concentra sua alimentação no plâncton de águas abertas e possui filtradores de branquias correspondentemente longos (e regularmente espaçados) que filtram o plâncton da cortente de água ingerida. A segunda, com filtradores de bránquias muito mais curtos, consome presas maiores, localizadas na vegetação ou nos sedimentos (Figuta 8.23b). Contudo, sempre que ocorre apenas uma forma em um lago, esta explora ambos os tipos de recursos alimentares e é morfologicamente intermediária (Figura 8.23a). Presumivelmente, após a segunda invasão, evoluíu um deslocamento de caráter ecológico, o que promoveu a coexistência do pat de formas ou foi um fator necessário para o sucesso da segunda invasão. A evidencia genética, baseada na análise do DNA mitocondrial de vários pares de espécies, apóia a idéia de padrões repetidos de radiação adaptativa em lagos individuais (Rundle et al., 2000).

Se o deslocamento de cariter, em última análise, é causado pela competição, então os efeitos desta devertam declinar com o grau de deslocamento. As espinhelas de riacho (Culuea meonstans), que em lagos do Canadá são simpátricas com uma outra espécie de espinhela (Pungitius pungitius), possuem diferenças significativas em relação a individuos alopátricos da sua espécie: filtradores de brânquias mais cuttos, maxilas mais longas e corpos mais fortes. Gray e Robinson (2002) consideraram os indivíduos alopátricos de C. inconstans como fenótipos em pré-deslocamento, e os indivíduos simpátricos, como fenótipos em pós-deslocamento. Quando cada fenótipo foi colocado separadamente na presença de P. pungitius, os indivíduos alopátricos de C. inconstans crescetam bem menos do que os individuos simpátricos da mesma espécie

(Figura 8.24). Essa constatação está de acordo com a hipótese segundo a qual a competição é reduzida quando ocorre divergência entre espécies competidoras.

Dois exemplos finais e plausiveis de deslocamento de caráter são proporcionados pelo trabalho sobre caracóis do barro na Finlandia (*Hydrobia ulvae e H. ventrosa*) e besouros rinoceronte-gigante no sudeste da Ásia (*Chalcosoma caucasus* 



FIGURA 8.23 Deslocamento de caráter em espinhela (Gasterosteus aculeatus). Lagos pequenos localizados na costa da British Columbia mantêm duas formas de espinhelas (b), em que filtradores de brânquias da forma bentônica (3) são significativamente mais curtos do que os da lorma limnética (3), enquanto aqueles das formas despinhelas ocorrentes sozinhas em lagos comparáveis (a) são intermediános em comprimento. Os comprimentos dos filtradores de brânquias foram ajustados para levar em consideração as diferenças em tamanho das formas (segundo Schluter e McPhail, 1993)

et iropis de partu iro exempla plassico de les obambnio de prater? e C. atlas). Quando as duas espécies de caracóis do barro vivem separadas, seus tamanhos são praticamente iguais; mas quando coexistem, seus tamanhos são sempre diferentes (Figura 8.25a)

(Saloniemi, 1993), e elas tendem a consumir partículas alimentares de tamanhos diferentes (Fenchel, 1975). Os besouros exibem um padrão morfológico similar (Figura 8.25b) (Kawano, 2002). Por isso, esses dados sugerem enfaticamente o deslocamento de caráter, permitindo a coexistência. Entretanto, mesmo um caso aparentemente exemplar como esse dos caracóis do barro está aberto à discussão (Saloniemi, 1993). Na Finlándia, os hábitats simpátricos e alopátricos não eram idenricos: H. ulvae e H. ventrosa coexistiam em corpos d'água abrigados raramente afetados pela ação das marés. H. ulvae foi encontrada sozinha em ambientes relativamente expostos de substratos lamacentos de marés e marismas; H. ventrosa foi encontrada sozinha fora da zona de marés, em lagunas e charcos. Além disso, H. ulvae naturalmente alcança tamanhos maiores em hábitats sob menos influência de matés, e H. ventrosa pode crescer bem menos neste tipo de hábitat. Este fato poderia ser responsável pelas diferenças de tamanho entre simpatria e alopatria nessas espécies. Isso enfatiza o principal problema dos experimentos naturais como os que parecem demonstrar o deslocamento de caráter: populações simpátricas e alopátricas podem ocorrer em condições ambientais diferentes, sobre as quais o observador não tem qualquer controle. Às vezes, podem ter sido essas diferenças ambientais, e não a competição, que provocaram o deslocamento de caráter.

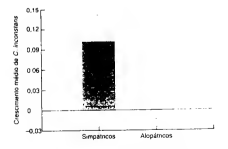


FIGURA 8.24 Médias (com erro-padrão) de crescimento (log natural da massa final do peixe em cada recinto dividido pela massa inicial do grupo) de individuos simpátricos de *C inconstans* representando fenótipos em pós-deslocamento (barra escura) e individuos alopátricos da mesma espécie representando fenótipos em pré-deslocamento (barra clara); os dois tipos de individuos de *P. pungritus*. Em competição com individuos de *P. pungritus*. Em competição com individuos de *P. pungritus*. Se crescimento de tenótipos em pós-deslocamento foi significativamente maior do que o daqueles em pré-deslocamento (*P* = 0.012) (segundo Gray e Robinson, 2002).

# 8.8.2 Experimentando com experimentos naturais

Como já vimos com os getbos, ás vezes, os expetimentos naturais podem, pot si mesmos, propoteionar uma opottunidade para uma manipulação expetimental postetior – e mais informativa. Em um desses casos, foi in-

divergence or leands hall to have leanded into having unice la cium si premenant

vestigada a divergência do nicho no trevo, Trifolium repens, como tesultado de sua competição com a gramínea Lolium perenne (Tutkington e Mehthoff, 1990). O trevo foi examinado em dois locais: (i) um com "duas espécies", em que alcançava uma cobettura do solo de 48% e a graminea alcançava uma cobettura de 96% (as duas juntas ultrapassaram 100% porque suas folhas podem se sobrepor); e (ii) um em que o trevo alcançava uma cobertura de 49%, mas L. perenne cobria apenas 4% (um local com praticamente "apenas trevo"). Fotam realizados tres experimentos de transplante (em um outro local) e três experimentos de reimplante (no mesmo local) (os experimentos estão descritos e numerados na Figura 8.26a). T. repens, procedente de ambos os locais, foi plantada em (i) parcelas do local de "duas espécies", nas quais foi removida apenas T. repens; (ii) parcelas do local de "duas espécies", nas quais foram removidas T. repens e L. perenne, e (iii) parcelas do local de "apenas trevo", nas quais T. repens foi eliminado. O grau de supressão ou liberação competitiva foi avaliado a partit da quantidade de crescimento alcançado pelas diferentes plantações de T. repens. Isso permitiu deduzir o grau de evolução da divergência do nicho entre as populações de T. repens nos locais de "apenas trevo" e de "duas espécies", bem como entre T. repens e L. perenne.

Aparentemente, a população de T. repens do local de "duas espécies" divergiu da população de L. perenne (com a qual coexistia e, de outro modo, competiu fortemente) e também da população do local de "apenas trevo" (Figura 8.26b). Quando, no local de "duas espécies", foi removida apenas T. repeus, os indivíduos reimplantados desta espécie cresceram melhor do que os indivíduos transplantados (tratamentos 1 e 4, respectivamente; P = 0.086, quase significativa), sugerindo que as plantas transplantadas eram mais competitivas com L. perenne residente. Além disso, enquanto a remoção de L. perenne não repercuriu sobre o crescimento de T. repens do local de "duas espécies" (tratamentos 4 e 5; P > 0.9), produziu-se um grande aumento do crescimento das plantas procedentes do local de "apenas trevo" (tratamentos 1 e 2; P < 0,005). A remoção adicional de L. perenne também levou a um melhor crescimento das plantas procedentes de "apenas trevo", em comparação com as do local de "duas especies" (traramentos 2 e 5; P < 0.05) - o que sugete que somente as plantas da população "apenas trevo" foram libetadas da competição em ausência de L. perenne. Finalmente, no local de "apenas trevo", os trevos oriundos do local de "duas espécies" não cresceram melhor do que no seu local origi nal (tratamentos 4 e 6; P > 0.7), enquanto as plantas do local de "apenas ttevo" cresciam melhor do que com a presença da gramí-

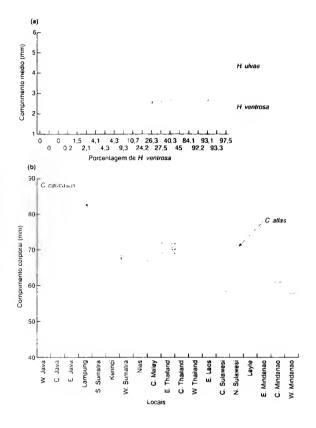


FIGURA 8.25 Deslocamento de caráter no tamanho corporal. (a) Caracóis do barro na Finlândia (comprimentos médios de Hydrobia ulvae e H. ventrosa, dispostos em ortemo crescente da porcentagem de H. ventrosa) (segundo Saloniemi, 1993). (b) Besouros rinoceronite-gigante no sudeste do Asia (comprimentos médios de Chalcosoma caucasus e C. allas) (segundo Kawano, 2002). Em cada caso em alopatria, os tamanhos corporais se sobrepõem amplamente, mas em simpatria eles são significativamente diferentes.

nea no local de "duas espécies" (tratamentos 1 e 3; P < 0.05). Desse modo, o trevo da população de "duas espécies" praticamente não compete com L perenne (com a qual coexiste), ao contraino do da população de "apenas trevo", e só o fez quando transplantado para o local de "duas espécies".

#### 8.8.3 Experimentos de seleção

Para o experimentador, o modo mais direto de demonstrar os efeitos evolutivos da competição entre duas espécies consiste em induzit tais efeitos impor a pressão de seleção (competi-

ção) e observar o resultado. Talvez seja surpresa que poucos são os experimentos desse tipo bem-sucedidos. Em alguns casos, uma espécie respondeu à pressão de seleção aplicada a uma segunda espécie competidora, aumentando sua "capacidade competitiva", no sentido de aumentar sua frequência dentro de uma população conjunta. A Figura 8.27 mostra um conjunto com duas espécies de *Drosophila*. No entanto, tais resultados não evidenciam nada sobre os meios pelos quais esses aumentos aparentes foram alcançados (p. ex., se foi um resultado da diferenciação do nicho).

Pata encontrar um exemplo de um aumento demonstrável na difetenciação do nicho que dá origem a coexistência de competidores em um experimento de seleção, devemos mudar da competição interespecífica no sentido mais estrito para a competição entre três tipos da mesma espécie de bactéria, Pseudomonas fluorescens, que se comportam como espécies separadas porque se reproduzem assexuadamente (Rainey e Trevisano, 1998). Os três tipos são

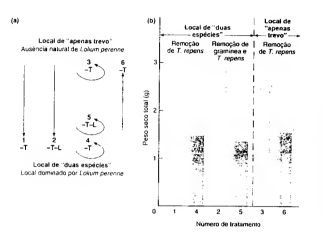


FIGURA 8.26 (a) Delineamento experimental para testar a evolução de Trifolium renens (T) em competição com Lolium perenne (L) As populações autoctones de T. repens, e as vezes também de L perenne, loram removidas. T. repens foi removido da zona situada na base da seta e transplantado, ou replantado, na zona situada no topo da seta. Os números dos tratamentos correspondem aos utilizados por Connell (1980) (b) Os resultados deste experimento estão representados em termos do peso seco total por parcela, alcançado por T repens nos diferentes tratamentos. Os niveis de significáncia para as comparações entre os pares são fornecidos no texto (segundo Turkington e Mehrhoff, 1990)

chamados de "liso" (SM. smooth), "rugoso" (wrinkly spreader) (WS) e "flocoso" (fuzzy spreader) (FS), com base na morfologia de suas colònias em placas com meio sólido. Em meio liquido, elas também ocupam partes bem diferentes do frasco de cultura (Figura 8.28a). Em frascos continuamente agitados, de modo a impossibilitat o estabelecimento de nichos separados para os tipos diferentes, uma cultura de individuos SM inicialmente puta manteve sua puteza (Figura 8.28b). Porém, na ausência de agitação, os mutantes WS e FS invadiram e se estabeleceram (Figura 8.28c). Além disso, foi possível determinar as capacidades competitivas dos tipos diferentes, quando ratos, de invadir culturas puras dos ourros tipos (Figura 8.2d). Cinco das seis possíveis invasões são favorecidas E improvável que a

exceção – WS repele a invasão de FS – que leve a eliminação de FS, pois este tipo pode invadir culturas de SM, que, por sua vez, pode invadir culturas de WS. Em geral, contudo, a seleção experimental do aumento da diferenciação do nicho entre espécies competidoras parece ser frustrantemente ilusória ou tristemente descuidada.

ាស៊ី ជាស្មែចថ្មាន នេះប្រ នាសាសសាសសាសស

Pode-se imaginar que o progresso científico se produz fornecendo respostas às perguntas. De faro, o progresso muitas vezes consiste em substituir uma pergunta por outra, mais perti-

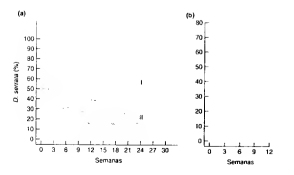


FIGURA 8.27 Aparente evolução da capacidade competitiva em Drosophila serrata (a) Das duas populações experimentais que coexistem (e competem) com D. nebulosa. uma (I) teve um aumento nitido de sua freguência após cerca de 20 semanas (b) Os individuos dessa população posteriormente se desenvolveram melhor em competição com D. nebulosa ([ I = média de cinco populações) do que os individuos da popu-] = media de cinco) ou do que os individuos da mesma cepa que não haviam sido previamente submetidos à competição interespecifica (f 1 = media de cinco) (segundo Ayala, 1969).

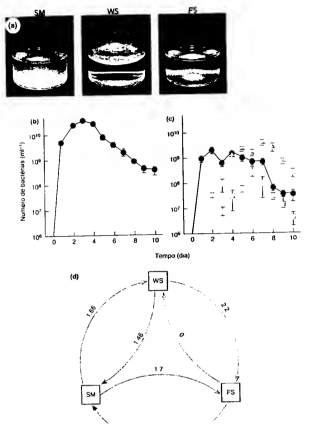


FIGURA 8.28 (a) As culturas puras de très tipos da bactéria Pseudomonas fluorescens (liso = SM; rugoso [wrinkly spreader] = WS. e flocoso (fuzzy spreader) = FS) concentram seu crescimento em partes diferentes de um meio de cultura liquido (b) Em frascos de cultura agitados, são mantidas as culturas SM puras. As barras representam os errospadrão (c) Entretanto, nos frascos não-agitados, com culturas inicialmente puras de SM ( ), mutantes de WS ( ) e FS ( ) surgem, invadem e se estabelecem. As barras representam os erros-padrão. (d) Capacidades competitivas (taxas relativas de aumento) quando um tipo inicialmente raro (base da seta) invade uma colonia pura de um outro tipo (topo da seta). Portanto, valores > 1 indicam capacidade de invadir (competidor superior, quando raro), e valores < 1. incapacidade (segundo Rainey e Trevisano, 1998 Reproduzido com permissão do periodico Nature)

nente e mais desafiadora. Nesta seção, tratamos de um contexto em que este é o caso: as perguntas sohre *quão* diferentes são os competidores coexistentes e que grau de disrinção deve haver entre espécies coexistentes para que a competição não leve à eliminação de uma delas.

O modelo de Lotka-Volterra prevê uma coexistência estavel de competidores em situações em que a competição interespecífica é, pata ambas as espécies, menos importante do que a competição intra-específica. É evidente que a diferenciação dos nichos tenderá a concentrar mais os efeitos competitivos dentro das espécies do que entre elas. Portanto, podese considerat que o modelo de Lorka-Volterra e o Princípio de Exclusão Competitiva indicam que qualquer grau de diferen-

ciação dos nichos permitirá a coexistência estável dos comperidores. Dessa forma, em uma tentativa de descobrit se isso era "verdadeiro", a petgunta "é necessário que sejam diferentes para coexistir de forma estável?" foi um poderoso estímulo pata as mentes dos ecólogos durante a década de 1940 (Kingsland, 1985).

Contudo, atualmente é fácil teconhecer que a pergunta não é aptopriada, pois não define de fotma precisa o significado de "diferentes". Vi-

mos alguns exemplos em que a coexistência dos competidotes está aparentemente associada a um certo grau de diferenciação dos nichos, mas, se examinarmos com mais atenção, verificaremos que todas as espécies que coexistem são diferentes – sem que isso tenha qualquer relação com a competição. Portanto, uma pergunta mais pertinente seria "existe um grau mínimo de diferenciação dos nichos que deva set superado para a ocortência de uma coexistência estável?", ou seja, existe um limite pata a semelhança de espécies coexistentes?

Úma tentativa influente de responder a essa pergunta, quanto à competição de explotação e baseada em variantes do modelo de Lotka-Volterra, foi iniciada por MacArthur e Levins (1967) e desenvolvida por May (1973). Analisada de maneira tetrospectiva, tal abotdagem certamente está aberta a questionamento (Abrams, 1983). Contudo, se examinarmos primeiro essa abordagem e então suas objeções, poderemos aprendet muito a tespeito do "problema da semelhança limitante". Aqui, mais uma vez, os modelos podem ser instrurivos sem ser "corretos".

in indicated and a solution of a control on a control of a control of

Imaginemos três espécies competindo por um recurso unidimensional e de distribuição conrinua; o tamanho do alimento é um exemplo claro disso. Cada espécie possui seu ni-

cho efetivo próprio nessa dimensão única, que pode ser representado por uma curva de utilização de recursos (Figura 8.29). A taxa de consumo de cada espécie é máxima no centro do seu nicho e cai até zero em ambas as extremidades, e quanto mais as curvas de utilização das espécies adjacentes se sobrepõem, tanto mais tais espécies competem. Na verdade, admittindo que as cutvas sejam distribuições "normais" (no sentido estatístico) e que as espécies diferentes tenham curvas de forma similar, o coeficiente de competição (aplicável a ambas as espécie adjacentes) pode ser exptesso pela seguinte fórmula:

$$\alpha = e^{-\frac{d^2}{4w^2}} \tag{8.18}$$

em que w é o desvio-padtão (ou, aproximadamente, a "largura relativa") das curvas e d é a distância entre os picos adjacentes. Assim,  $\alpha$  é muito pequena quando existe uma separação considerável entre as curvas adjacentes (d/w >> 1; Figura 8.29a) e fica perto da unidade à medida que as curvas se aproximam uma da outra (d/w < 1; Figura 8.29b).

Que grau de sobreposição das curvas adjacentes é comparível com a coexistência estável? Suponhamos que duas espécies periféricas tenham a mesma capacidade de suporte (K. que representa a adequabilidade dos recursos disponíveis para as espécies 1 e 3) e consideremos a coexistência de outra espécie entre elas (capacidade de suporte K1). Quando d/w tem um valor baixo (a tem valot elevado e as especies são similares), as condições pata a coexistência são extremamente testririvas em termos da razão K, : K<sub>11</sub> mas essas testrições desaparecem rapidamenre à medida que di v se aproxima da unidade e a supera (Figura 8.30). Em outras palavtas, a coexistência é possível quando dlw e baixo, mas somente se as adequabilidades do ambiente para cada espécie estiverem muito bem-equilibradas. Além disso, se supormos que o ambiente varie, então as flutuações provocarão variações na razão K, : Ks, e a coexistência agora só será possível se houver uma ampla gama de razões K, : K, que levem à estabilidade, isto e, se, aptoximadamenre, d/w > 1.

Esse modelo, portanto, sugete que existe um limite para a semelhança dos competidores coexistentes e que tal limite é estabelecido pela

condição dlw > 1. São essas as respostas corretas? De fato, parece pouco provável que exista um limite universal de similaridade, ou mesmo um que seja amplamente aplicável e que se possa expressar de uma maneira tão simples como dlw > 1. Abrams (1976, 1983) enfatizou que os modelos de comperição em várias dimensões, com cutvas alternativas de utilização de recursos, entre outros, levam a limites de similaridade alternativos, e muitas vezes a valotes dlw muitos mais baixos, compatíveis com coexistência estável e sólida. Em outras palavras, "dlw > 1" é uma propriedade

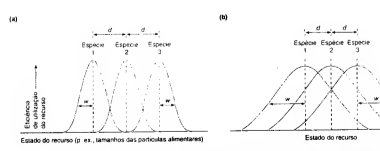


FIGURA 8.29 Curvas de utilização do recurso para três espécies que coexistem ao longo de um espectro unidimensional de um recurso. d é a distância entre os picos de curvas adjacentes e w é o desvio-padrão das curvas. (a) Nichos estreitos com pouca sobreposição (d > w), isto é, com uma competição interespectifica relativamente pequena. (b) Nichos mais amplos com maior sobreposição (d < w) ou seja, com uma competição interespectifica relativamente intensa.



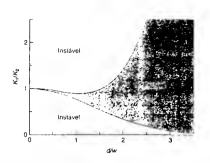


FIGURA 8.30 Gama de características favoráveis do hábitat (indicadas pelas capacidades de suporte K, e K, em que K = K.) que permite uma comunidade de très espécies em equilibrio com diversos graus de sobreposição dos nichos (d/w) (segundo May, 1973).

de um tipo de modelo de análise, mas não de outros e, assim, não da natureza como um todo. Além disso, já vimos que por causa da hererogeneidade ambienral e da competição aparente, entre outros, a competição de exploração e qualquer diferenciação de nicho a ela associada não constituem necessariamente toda a histótia quando se trata da coexistència dos competidores. Isso rambém representa um argumento contra a ideia de um limite universal.

Por outro lado, as informações gerais fornecidas por esses modelos iniciais ainda são válidas, a saber: (i) no mundo real, com toda sua variabilidade intrínseca, provavelmente existem lunites à similaridade de organismos coexistentes que mostram competição de exploração; e (ii) tais limites refletitão não apenas as diferenças entre as especies, mas também a variabilidade dentro delas, a natureza do recurso, o ripo de curva de utilização, etc.

> Porém, é realmente a petgunra sobre a similaridade limirante a melhor que se pode propor? Queremos compreender o grau de diferenciação do

nicho entre as especies coexistentes. Se as espécies esrivessem sempre dispostas da forma mais ajustada possível, então presumivelmente elas difeririam pela minima (limitante) quantidade. Mas por que deveriam fazè-lo dessa maneira? Voltamos, mais uma vez, à distinção entre as consegüências ecológicas e as consequências evolutivas da competição (Abrams, 1990). Os efeitos ecológicos consistem em que as espécies com nichos "inapropriados" serão eliminadas (ou repelidas, se tentarem invadir), e a pergunta sobre a similaridade limitante fica reduzida a: quantas espécies podem ser "amonroadas"? Todavia, os competidores coexistentes tamhém podem evoluir. Em geral, observamos os efeitos ecológicos ou uma combinação de efeitos ecológicos e evolutivos? Eles diferem? Não podemos tentar responder à primeira pergunta sem responder à segunda, e a resposta a esta última parece ser, talvez ineviravelmente, "depende". Modelos distintos, baseados em diferentes mecanismos subjacentes do processo competitivo, prevêem que a evolução leva a nichos mais amplamente espaçados, a nichos reunidos de maneira mais compacta ou a uma disposição de nichos bastante semelhante àquelas previstas pelos processos ecológicos por si só (Abrams, 1990).

Pottanto, desta discussão emergem dois pontos. O primeiro é que ela tem sido inteiramente teórica. Isso é um reflexo do segundo ponro, em que temos observado progresso mas em termos de perguntas sucessivas que substituem as anteriores, em vez de respondê-las. Os dados proporcionam respostas - o que temos observado é um refinamento das perguntas. Parece que, em última instância, as tentativas para responder às questões references à "similaridade de nicho" rem de ser postergadas até que saibamos mais sobre as distribuicões de recursos, as curvas de utilização e, de maneira mais geral, os mecanismos subjacentes na competição de exploração. A estes ponros é que voltaremos a seguir.

#### 8.10 Diferenciação do nicho e mecanismos de exploração

A despeito de todas as dificuldades para estabelecer uma conexão direta entre a competição interespecifica e a diferenciação dos nichos, não há dúvida de que esta última é muitas vezes a base da coexisrência das espécies.

Os nichos podem ser diferenciados de muitas maneiras. Uma delas é a partição dos recursos ou, de modo mais geral, a utilização diferencial dos tecursos. Isso pode ser observado quando algumas espécies que vivem exaramente no mesmo hábitat utilizam, rodavia, recursos diferentes. Uma vez que a maioria dos recursos dos ani-

a diferentiacao

e faculte maginar em animais, mas menos em vegetais

mais são os indivíduos de outras espécies (dos quais há literalmente milhões de ripos) ou partes de indivíduos, em principio não há dificuldade em imaginar como os animais comperidores podem repartit tais recursos entre si. As plantas, poi outro lado, têm necessidades muito semelhantes dos mesmos recursos potencialmente limitados (ver Capitulo 3), e existe uma margem muito menos aparente para a particão dos mesmos (mas ver a seguir).

Em muiros casos, os recursos usados por espécies ecologicamenre similares estão separados espacialmente. A utilizacão diferencial dos recursos então será expressa na diferenciaçan de micro-hábitat entre as espécies (p. ex., espécies diferentes de peixes alimentando-se em profundidades distintas) ou mesmo na diferença na distribuição geográfica. De forma alternativa, a disponibilidade dos diferentes recursos pode estar separada no rempo; por exemplo, os diferentes recursos podem estar disponíveis em distintos momentos do dia em diferentes estações do ann. O uso diferencial dos recursos pode então ser expresso como uma separação temporal entre as espécies.

haseada pos recursos e nas condições

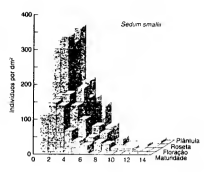
Outra maneira importante de os nichos se diferenciarem baseia-se nas condições (Wilson, 1999). Duas espécies podem utilizar exatamente os mes-

mos recursos, mas se sua capacidade para fazê-lo é influenciada pelas condições ambientais (como costuma acontecer), e se elas respondem de forma diferentes a tais condições, enrão cada uma pode ser competitivamente superior em ambientes distintos. Isso também pode expressar-se como uma diferenciação de micro-hábitats, uma diferença na distribuição geográfica ou uma separação temporal, dependendo se as condições apropriadas variam em uma escala espacial reduzida, em uma escala espacial ampla ou com o tempo. Naturalmente, em vários casos (em especial com vegetais) não é fácil distinguir entre condições e recursos (ver Capítulo 3). Os nichos podem ser diferenciados então tendo por base um fator (como a água) que é tanto um recurso quanto uma condicão

separacăt estata e tempo: ...

Existem muitos exemplos de separação, no espaço ou no tempo, de espécies competidoras, envolvendo

tanto plantas como animais. Por exemplo, os girinos de duas especies de anuros (Hyla crucifer e Bufo woodhousii) de New Jersey, EUA, possuem uma defasagem em seus períodos de alimentação de cerca de 4 a 6 semanas em cada ano, aparentemente associada a respostas diferenciais às condições ambientais e não às mudanças sazonais dos recursos (Lawler e Morin, 1993). Duas espécies coexistentes de camundongos espinhosos de desertos rochosos de Israel exibem uma separação diária: Acomys cahirinus é noturna e A. russatus é diurna, embora a última se torne noturna se sua congênere for removida (Jones et al., 2001). Dois besouros da casca, Ips duplicatus e 1. typographus, consumidores do floema do espruce da Noruega, encontram-se separados em seus locais de alimentação em um escala espacial muito pequena, segundo o diametro do tronco, embora o motivo desse comportamento não esteja de todo esclarecido (Schlyter e Anderbrandt, 1993). Todavia, é entre as plantas e outros organismos sésseis que as separações espaciais e temporais provavelmente sejam de importancia particular, por causa da sua margem limitada para a utilização diferencial dos recursos no mesmo local e nn mesmo instante (ver Harper, 1977). Entretanto, como sempre, uma coisa é demonstrar que as espécies diferem em sua distribuição espacial ou temporal e outra bastante diferente é provar que isso tem algo a ver com a competição. As taboas da Seção 8.3.3 proporcionam um exemplo de plantas que competem e estão separadas espacialmente. Outro exemplo é apresentado na Figura 8.31, a respeito das espécies anuais Sedum smallii e Minuartia uniflora que dominam a vegetação que cresce sobre afloramentos graníticos no sudeste dos EUA. As plantas adultas exihem uma zonação especialmente clara associada à profundidade do solo (por sua vez, bastante correlacionada com a umidade do solo), e os resultados experimentais reforçam a hipótese de que é a competição, e não as meras diferenças de toleráncia, que da origem a essa zonação.



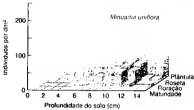


FIGURA 8.31 Zonação de individuos, de acordo com a profundidade do solo, de duas espécies vegetais anuais. Sedum smalhi e Minuarha uniflora, em quatro estágios do ciclo de vida (segundo Sharitz e Mc-Cormick, 1973)

Contudo, a descrição do resultado da competição - "uma espécie coexiste com ou exclui a outra" - e mesmo sua associação com a diferenciação do nicho, seja baseada nos próprios recursos ou nas condições nu em meras diferenças espaciais ou temporais, na realidade nos propicia pouco entendimento do processo comperirivo. Como temos repetidamente observado neste capítulo, é por isso que devemos enfocar mais os mecanismos da exploração. Como, exatamente, uma espécie pode levar vantagem sobre outra na exploração e na enmpetição? Como dois consumidores podem coexistir a pattir de dnis recursos fimitantes, quando ambos são absolutamente essenciais para os dois consumidores?

Alem disso, comn Tilman (1990) salientou, enquanto o monitoramento da dinâmica das populações de duas espécies comperidoras pode fornecer um cerio poder de previsão para a pró-



xima vez que compitam, não será de grande ajuda para prever como cada uma reagiria contra uma terceira espécie. Por outro lado, se compreendermos a dinámica da interação de todas as espécies com seus recursos limitantes que compartilham, então poderiamos ser capazes de prever o resultado da competição de exploração entre qualquer par delas. Portanto, voltamos agora a algumas rentativas para explicar a coexistência de espécies que competem pelos recursos limitantes e que explicitamente consideram não apenas a dinâmica das espécies competidoras, mas também a dinâmica dos próprios recursos. Mais do que entrar nos detalhes dos modelos, examinaremos seus aspectos gerais e algumas das conclusões mais impottantes.

### 8.10.1 Exploração de um único recurso

um mode à bara um un so teo iso Tilman (1990) mostra, para diversos modelos, o que foi demonstrado empiricamente na seção 8.2.6, que, quando duas espécies competem mediante

exploração por um recurso limitante, o resultado é determinado pela espécie exploradora capaz de teduzir o recutso até a concentração de equilibrio mais baixa, R\*. (De modo satisfatório para a competição aparente o inverso é verdadeiro: a ptesa ou hospedeiro capaz de sustentar a abundância maior de predadores ou parasitos é o vencedor [ver, por exemplo, Begon e Bowers, 1995] – uma previsão que vimos confirmada na Figura 8.17).

Modelos distintos, baseados em detalhes diferentes sobte o mecanismo de exploração, originam diferentes fórmulas para R\*, mas mesmo o modelo mais simples é revelador, proporcionando:

$$R^* = m_i C_i / (g_i - m_i) \tag{8.19}$$

Em que m é a taxa de mortalidade ou de perda da espécie consumidora r; C é a concentração do tecurso na qual a espécie i alcança a taxa de crescimento e teprodução por unidade de biomassa (taxa relativa de aumento, TRA), que é igual à metade de sua TRA máxima (C. é, desse modo, a mais elevada nos consumidores que necessitam de mais recutso para ctescet rapidamente); e g é a TRA máxima alcançável pela espécie i. Isso sugere que os competidores exploradores bem-sucedidos (R\* haixa) são aqueles que combinam a eficiência de utilização do recurso (C baixa), taxas de petdas baixas (m baixa) e taxas de aumento altas (g alta). Por outro lado, é possível que um organismo não possa combinar, digamos, C baixa com g alta. O crescimento de tima planta será mais estimulado pela destinação de matéria e energia para suas folhas e para a fotossintese - mas, para intensificar sua eficiência na utilização de nutrientes, ela deveria destiná-los ás raízes. Úma leoa setia mais capaz de subsistir com densidades baixas de presas mediante a velocidade e a maneabilidade - mas isso seria difícil, pois com frequencia ela aumenta de peso por causa das gestações. Por isso, a compreensão do exito na competição de exploração pode exigir, em última instância, a compreensão de como os organismos alcançam uma relação (trade off) entre catacterísticas que originam valores baixos de R\* e características que favotecem outros aspectos da eficácia biológica.

fastatir em gram neac Um teste raro dessas idéias é ptoporcionado pelo trabalho de Tilman sobre plantas terrícolas competindo por nitrogênio (Tilman e Wedin, 1991a, 1991b). Cinco espécies de gramíneas foram cultivadas isoladamente sob uma gama de condições ambientais, que, por sua vez, originaram uma gama de concentrações de nitrogênio. Duas espécies, Schizachyrium scoparium e Andropogon gerardi, reduziram consistenremente as concentrações de nirrato e amônio nas soluções do solo a valores mais baixos do que os alcançados pelas outras trés espécies (em todos os solos, exceto naqueles com níveis muito mais altos de nitrogénio). Das ourtas tres espécies, Agrostis scabra deixou concentrações mais altas do que as outras duas, Agropyron repens e Poa pratensis. Quando A. scabra cresceu com A. repens, S. scoparium e A. genardi, os resultados, especialmente em concentrações baixas de nitrogénio, onde era mais provável que esse elemento fosse limitante, estiveram de acordo com a teoria da competição de exploração (Figura 8.32). Sempre ganhou a espécie capaz de reduzir o nitrogênio à concentração mais baixa - A. scabra foi sempre deslocada competitivamente. Um resultado semelhante foi obtido para o oeco (Hemidactylus frenatus), uma espécie de Jagartixa insetivora notutna invasora de hábitats urbanos na bacia do Pacífico, onde é responsavel por declinios populacionais do geco nativo Lepidodactylus lugubris. Petren e Case (1996) verificaram que os insetos tepresenram um recurso limitante para ambas as espécies. Em tecintos experimentais fechados. H. frenatus é capaz de exaurit os tecursos (insetos) a níveis mais baixos do que L. lugubris, sendo que, em consequencia, esta última sofre reduções na condição corporal, na fecundidade e na sobrevivência.

Votando às gramíneas de Tilman, as cinco espécies foram escolhidas de vários pontos de uma sequência de sucessão rípica de campos abandonados em Minnesota (Figura 8.33a). e é evidente que as melhores competidoras por nitrogênio são as encontradas mais tarde na sequência. Estas espécies, e em particular S. scoparium e A. gerardi, tinham alocações mais altas para as raizes, mas taxas de crescimento vegetativo acima da superficie do solo e alocações reprodutivas mais baixas (p. ex., Figura 8.33b). Em outras palavras, elas alcançaram valotes baixos de R\* mediante uma alta eficiência de utilização de tecursos que as suas taizes proporcionavam (C, baixa, Equação 8.19), emhora pareça que pagaram por isso com uma redução nas raxas de crescimento e reprodução (g. mais baixa). De fato, levando em conta rodas as espécies, um máximo de 73% da variancia na concentração final de nitrato no solo era explicada pelas variações da massa de raízes (Filman e Wedin. 1991a). Portanto, parece que nessa sequência de sucessão (ver Seção 16.4 para uma discussão mais aprofundada sobre sucessão) as especies que crescem e se reproduzem mais rápido são substituidas por exploradoras e competidoras eficientes e po-

# 8.10.2 Exploração de dois recursos

a ksprinna da presinmento Pou luideva unt um lorconicho Tilman (1982, 1986; ver também Seção 3.8) também considerou o que acontece quando dois organismos competem por dois recursos. Inician-

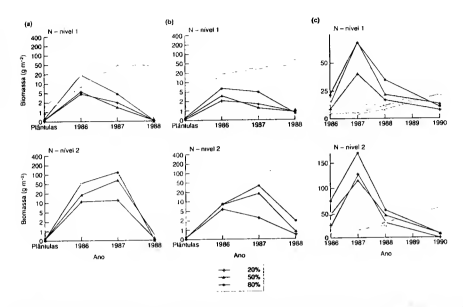


FIGURA 8.32 Resultados de experimentos de competição em que *Agrostis scabra* (linhas pretas) loi deslocada competitivamente por (a) *Schizachynum scoparium*, (b) *Andropogon geradi* e (c) *Agropyron tepens* (linhas cor de laranja), a dois niveis de nitrogênio (ambos baixos) e em função da densidade inicial de semeadura: 20%, 50% ou 80%. Em todos os casos, *A. scabra* exibiu valores mais baixos de *R*<sup>\*</sup> para nitrato e amônio (vei texto). O deslocamento foi mais lento em (c), na qual o diferencial era menos marcado (segundo Tilman e Wedin, 199b)

do com a competição intra-específica, podemos definir uma isolinha de crescimento zero para uma especie utilizando dois recursos essenciais (ver Seção 3.8). Essa isolinha é o limire entre as combinações de recursos que permitem a sobrevivência e a reprodução da espécie e as combinações de recursos que não permitem (Figura 8.34). Portanto, ela representa o limire do nicho da espécie nessas duas dimensões. Para os presentes propósitos, podemos ignorar as complicações da sobrecompensação, do caos, etc., e assumir que a competição intra-específica leva a população a um equilíbrio estável. Aqui, contudo, o equilíbrio tem dois componentes: tanto o ramanho da população como os níveis de recursos deveriam permanecet constantes. O tamanho da população é constante (por definição) em todos os pontos da isolinha, e Tilman esraheleceu que existe apenas um ponto da isolinha em que os niveis de recursos são também constantes (ponto S\* na Figura 8.34). Este ponto, que é o equivalente de R<sup>a</sup> guando existem dois recutsos, representa um balanço entre o consumo de recursos pelo consumidor (que leva as concentrações dos recursos para a parte inferior esquerda da figura) e a renovação natural dos recursos (que leva as concentrações para a parte superior diteita). De fato, na ausência do consumidor, a renovação levatia

as concentrações dos tecursos até o "ponto de oferta", mostra do na figura.

Para passar da comperição intra-específica para a interespecífica, é necessário sobrepor as isolinhas de duas espécies no mesmo diagrama (Figura 8.35). As duas espécies presumivelmente terão taxas de consumo diferentes, mas continuará havendo um só ponto de oferta. O resultado depende da posição desse ponto de oferta.

Na Figura 8.35a, a isolinha da espécie A se situa mais próxima a ambos os eixos do que a isolinha da espécie B. O ponto de ofetta pode ser encontrado

em três tegiões. Caso se encontre na região 1. abaixo das isolinhas de ambas as espécies, nunca haveria recursos suficientes e neuhuma das espécies sobreviveria. Caso se encontre na região 2. abaixo da isolinha da espécie B e acima da isolinha da espécie A, a espécie B não setia capaz de sobreviver, e o sistema se equilibraria sobre a isolinha da espécie A. Caso o ponto de oferta se encontre na região 3, o sistema se equilibraria igualmente sobre a isolinha da espécie A. De maneira análoga ao caso de um único recurso, a espécie A excluiria competitivamente a espécie B, devido á sua capacidade de explorar ambos os recursos até os níveis em que a

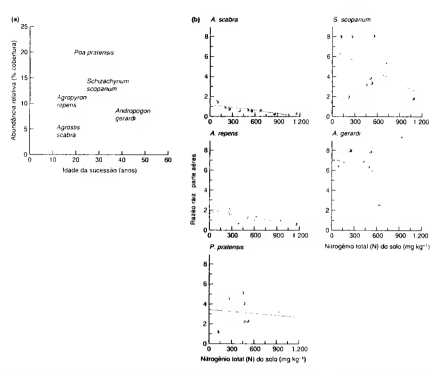


FIGURA 8.33 (a) Abundâncias relativas de cinco espécies de gramineas durante as sucessões de campos abandonados em Cedar Creek Natural History Area, Minnesota, EUA, (b) As razões ratiz: parte aérea geralmente foram mais altas para as especies encontradas mais tarde na sucessão e declinaram à medida que o nitrogênio do solo aumentava (segundo Tifman e Wedin, 1991a).

espécie B não poderia sobreviver. Naturalmente, o resultado setia o inverso, se as posições das isolinhas fossem invertidas.

Na Figura 8.35b, as isolinhas das duas espécies se sohrepõem e existem seis regiões em que o ponto de ofetta poderia ser encontrado. Os pontos da região 1 se encontram abaixo das duas isolinhas e não permiririam a existên-

cia de nenhuma das duas espécies; os da região 2 estão abaixo da isolinha da espécie B e permitiriam a existência apenas da espécie A; e os da região 6 se encontram abaixo da isolinha da espécie A e permitiriam a existência apenas da espécie B. As regiões 3, 4 e 5 se localizam dentro dos nichos fundamentais de ambas as espécies. Contudo, o resultado da competição depende da região em que o ponto de oferra está situado.

A região mais crucial da Figura 8.35b é a 4. Para os pontos de oferta situados nela, os niveis de recursos são tais que a

espécie A se encontra mais limitada pelo recurso X do que pelo recurso Y, enquanto a espécie B é mais limitada pelo recurso Y do que pelo X. Todavia, a espécie A consome mais X do que Y, ao passo que a espécie B consome mais Y do que X. Uma vez que cada espécie consome mais do recurso que linuta mais o seu próprio crescimento, o sistema se equilibra na intetsecção das duas isolinhas, e esse equilíbra é estável: as espécies coexistem.

Ttata-se de diferenciação dos nichos, mas de um ripo sutil. Em vez de as duas espécies explorarem recursos diferentes, a espécie A se autolimita desproporcionalmente pela sua exploração do recurso X, enquanto a espécie B se autolimita desproporcional-

mente pela sua exploração do recurso Y. O resultado é a coexistência das espécie competidoras. Para os pontos de oferta da

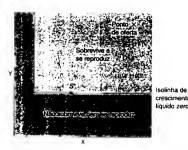


FIGURA 8.34 Isolinha de crescimento zero de uma espécie potencialmente limitada por dois recursos (X e Y), que separa as combinações de recursos que permitem a sobrevivência e a reprodução da espécie paquelas que não permitem. Neste caso, a isolinha é retangular porque X e Y são recursos essenciais (ver Seção 3.8.1). O ponto 5º é unico da isolinha em que também não existe mudança líquida das concentrações dos recursos (o consumo e a renovação são iguais e opostos). Na ausência do consumidor, a renovação do recurso levana a concentrações dos recursos até o "ponto de oferta" mostrado.

região 3, ao contrário, ambas as espécies são mais limitadas por Y do que por X. Porém, a espécie A pode teduzir o nível de Y a um ponto de sua própria isolinha abaixo da isolinha de B, onde esta espécie não pode existir. De maneira contrária, para os pontos de oferta da região 5, ambas as espécies são mais limitadas por X do que por Y, mas a espécie B reduz o nível de X a um ponto abaixo da isolinha da espécie A. Assim, nas regiões 3 e 5, a oferta de recursos favorece uma espécie ou a outra e há exclusão competitiva.

Patece então que as duas espécies podem competir por dois recursos e coexistir, desde que duas condições sejam cumpridas.

- O hábitar (isto é, o ponto de oferta) deve ser tal que uma das espécies seja mais limitada por um recurso e a outra espécie por outro recurso.
- 2. Cada espécie deve consumir mais do recurso que limita seu ptóprio crescimento. Assim, é possível, em princípio, compreender a coexistência de plantas competidoras com base na utilização diferencial dos recursos. A chave parece ser uma consideração explícira da dinâmica dos recursos, bem como da dinâmica das espécies competidoras. Como em outtos casos de coexistência por diferenciação dos nichos, a essência baseia-se no fato de que, para ambas as espécies, a competição intra-específica é uma força mais poderosa do que a competição interespecífica.

A melhor evidência da validade do modelo procede do trabalho expetimental de laboratório do próprio Tilman sobre a competição entre as diatomáceas Asterionella formosa e Cyclotella meneghiniana (Tilman, 1977). Para ambas as espécies, Tilman observou diretamente as taxas de consumo e as isolinhas para o fosfato e os silicatos. Ele utilizou esses dados para prevet o resultado da competição com uma gama de pontos de oferta dos recursos (Figura 8.35). Finalmente, ele efetuou vários experimentos de competição com diversos pontos de ofetra, cujos resultados estão ilustrados na Figura 8.36. Na maioria dos casos, os resultados confirmaram as previções. Nos dois casos em que não se ajustaram, os pontos de oferta estavam muito próximos ao limite regional. Portanto, os resultados são alentadores. Contudo, foi muito dificil transferir essa

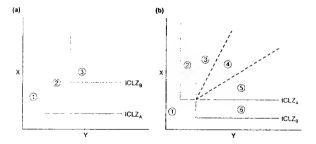


FIGURA 8.35 (a) Exclusão competitiva, a isolinha da espécie A (isolinha de crescimento líquido zero, ICLZ<sub>A</sub>) situa-se mais próxima aos eixos dos recursos do que a isolinha da espécie B (ICLZ<sub>A</sub>). Se o ponto de oferta do recurso se encontra na região 1, nenhuma das espécies pode existir. Porem, se o ponto de oferta do recurso está na região 2 ou na região 3, a espécie A reduz as concentrações dos recursos ate um ponto da sua própria isolinha (em que a espécie 8 não pode sobreviver nem reproduzir-se), a espécie A excluí a espécie 8. (b) Coexistência potencial de dois competidores limitados por dois recursos essenciais. As isolinhas das espécies A e 8 se sobrepõem, produzindo seis regiões de interesse. Com os pontos de oferta na região 1, nenhuma das espécies pode existir; com os pontos nas regiões 2 e 3, a espécie A excluí a espécie B e com os pontos nas regiões 5 e 6, a espécie 8 excluí a espécie A excluí a espécie de doit do tente montos de oferta situados entre os limites definidos pelas duas linhas tracejadas. Com os pontos de oferta na região 4, as duas espécie coexistem. Para mais detatilhes, ver o texto

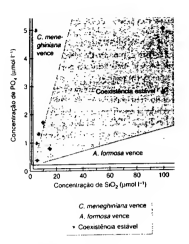


FIGURA 8.36 As isolinhas observadas e os vetores de consumo de duas espécies de diatomáceas. Asterionella formosa e Cyclotella meneghiniana, foram utilizados para prever o resultado da competição entre elas por silicatos e fosfatos. As previsões foram depois testadas em uma sêne de experimentos, cujos resultados estão representados pelos simbolos explicados na legenda. A maioña dos experimentos confirmou as previsões, com exceção de dois casos situados junto ao limite regional (segundo Tilman, 1977, 1982).

abordagem do labotatório, onde os pontos de oferta podem ser manipulados, para as populações naturais, onde é impraticável a manipulação e praticamente impossível a estimativa dos pontos de oferta (Sommer, 1990). Existe uma necessidade considerável de consolidação e extensão desse trabalho a outros tipos de vegetais e animais.

#### 8.10.3 Exploração de mais do que dois recursos

Vimos como as espécies de diaromáceas podem coexistit no laborarórin explorando dois recursos limitantes comuns. De fatn, a reoria sobre competição de recutsos de Tilman prevé que

a diversidade de espécies coexistentes deve ser proporcional ao número total de tecutsos em níveis fisiológicos limirantes de um sistema: quanto mais limitantes são os recursos, mais os competidotes coexistem. Interlandi e Kilhan (2001) restaram essa hipótese diretamente em três lagos da região de Yellowstone de Wyoming. EUA, utilizando um índice (indice de Simpson) da diversidade de espécies do fitoplancron (diaromáceas e outras espécies). Se uma espécie depende de si propria, o índice é igual a 1; em um grupo de espécies em que a biomassa

é bastante dominada por uma única espécie, o índice ficará próximo a 1; quando a biomassa de duas espécies coexisrentes se iguala, o índice é 2; etc. De acordo com a teoria da competição por recutsos, pottanto, esse índice deveria aumentar em proporção direta ao número de recursos limitantes do crescimento. A Figura 8.37 apresenta os padrões espaciais e temporais da diversidade fitoplanctônica nos très lagos, para 1996 e 1997. Os principais recursos limitantes ao crescimento do fitoplâncton são o nitrogênio, o fósforo, o silício e a luz. Esses parâmetros fotam medidos nas mesmas profundidades e simultaneamente às amostragens do fitoplancton; foi obsetvado onde e quando qualquer um dos fatotes limitantes potenciais realmente ocorreu em niveis abaixo dos limites limiares para o crescimento. Em conformidade com a teoria da competição por recursos, a diversidade em especies cresceu à medida que a quantidade de recursos em níveis fisiologicamente limitantes aumenrou (Figura 8.38).

Esses resultados sugetem que mesmo nos ambientes alramente dinámicos de lagos, onde as condições de equilibrio são raras, a competição por recursos desempenha um papel na continua estruturação da comunidade fitoplanctónica. É animador que os resultados de experimentos executados no mundo attificial do laboratório tepetcutam em um ambiente natural muito mais complexo.

Nosso exame da competição interespecífica é concluido com a convicção de que necessitamos compreender muiro mais a respeito dos mecanismos subjacentes ás interações entre consumidores e seus tecursos. Se esses recutsos são vivos, normalmente nos teferimos a tais interações como predação; e se eles já foram vivos, mas agota estão mortos, nos referimos a elas como detritivoria. Pottanto, poderia parecer que a distinção notmalmente feita entre competição e predação é artificial, em um sentido bastante real (Tilman, 1990). Não obstante, tendo tratado aqui da competição, em uma série separada de capítulos, voltaremos á predação e à detritivoria.

Na competição interespecífica, os individuos de uma espécie sofrem redução na fecundidade, no crescimento ou na sobrevivência, como consequência da exploração de recursos ou interferência por individuos de outra espécie. As espécies competidoras podem excluir uma outra de hábitats particulares, de modo que elas não coexistarn, ou podem coexistir, talvez mediante a utilização do hábitat de maneitas um pouco diferentes. A competição interespecífica é muitas vezes altamente assimétrica.

Embora as espécies possam não estat competindo no presente, seus ancestrais podem ter sido competidotes. As espécies podem ter desenvolvido características que garantem que elas compitam menos, ou nem compitam, com outras espécies. Além disso, as espécies cujos nichos se diferenciaram

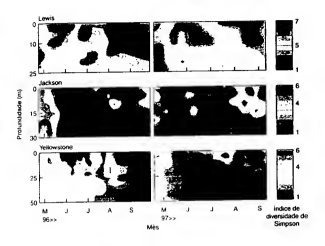


FIGURA 8.37 Variação na diversidade em espécies litioplanctónicas (inídec de Simpson) em dois anos, de acordo com a profundidade de três lagos grandes na região de Yellowstone, EUA. O sombreado indica variação em profundidade-tempo, em um total de 712 amostras discretas: a áreas em laranja-escuro denotam diversidade em espécies alta e as áreas em cinza indicam diversidade em espécies baixa (segundo Interlandi e Kilham, 2001).

podem ter evoluído independentemente e, de fato, nunca rerem competido, no ptesente ou no passado. Uma manipulação experimental (a remoção de uma ou mais espécies, por exemplo) pode indicar a ocorrência de competição presente se ela levat a um aumento da fecundidade, da sobrevivência ou da abundância das espécies remanescentes. Porém, resultados negativos seriam igualmente compatíveis com a eliminação passada de espécies por competição, com a evitação evoluriva

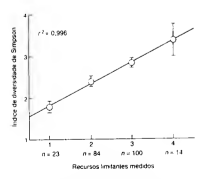


FIGURA 8.38 Diversidade fitoplanctónica (indice de Simpson; média £ EP) associada a amostras com quantidades diferentes de medições de recursos limitantes. Foi possível executar esta análise de 221 amostras a partir daquelas exibidas na Figura 6.14. É apresentado o numero de amostras (n) em cada classe de recursos limitantes (de Interlandi e Kitham 2001)

de competição no passado e com a evolução independente de espécies não-competidotas.

Os modelos matemáticos, entre os quais o mais notável é o de Lorka-Volrerra, rêm proporcionado impottantes discernimentos sobre as circunstâncias que permitem a coexistência de competitores, bem como sobre as que levam á exclusão competiriva. Contudo, as suposições simplificadas do modelo de Lorka-Volterra limitam a sua aplicabilidade às siruações reais na natureza. Constatamos, por meio de outros modelos e experimentos, que o tesultado da competição interespecífica pode ser bastante influenciado por ambientes heterogêneos, inconstantes ou imprevisiveis. Pode havet a ocorrência de um competidor supetior e um inferiot em um tecurso fragmentado e efêmero, se as duas espécies tiverem distribuições independentes e agregadas sobre os fragmentos disponíveis.

Descrevemos a gama de abordagens usadas para estudar os efeiros ecológicos e evolutivos da competição interespecífica, dedicando atenção especial aos experimentos no laboratório ou no campo (p. ex., experimentos de substituição, experimentos de adição, análise de supetficie de resposta) e a experimentos naturais (p. ex., comparação de dimensões de nichos de espécies em simpatria e alopattia). Vimos que a importante pergunra sobre a necessidade de um grau mínimo de diferenciação de nichos para a coexistência estável é mais fácil de formular do que responder.

O capítulo rermina com o reconhecimento da necessidade de considerar não apenas a dinâmica populacional das espécies competidoras, mas também a dinâmica dos tecursos pelos quais elas estão competindo, se desejarmos alcançat uma compreensão completa da competição intetespecífica e da coexistência das espécies.



# Capítulo 9 A Natureza da Predação

#### 9.1 Introdução: tipos de predadores

Os consumidores afetam a distribuição e a abundância do que consomem e vice-versa. Esses efeitos têm uma importância central em ecologia. Contudo, nunca é uma tarefa fácil determinar quais são esses efeitos, como eles variam e por que variam. Tais tópicos serão tratados neste capítulo e nos próximos. Iniciaremos propondo as seguintes questões: "Qual é a natureza da predação?", "Quais são os efeitos da predação sobre os próprios consumidores e suas presas?" e "O que determina onde predar e o que predar?". No Capítulo 10, retornaremos às consequências da predação para as dinâmicas das populacões do predador e da presa.

definicabilde oredação

Em uma definição simples, a predação é o consumo de um organismo (a presa) por outro organismo (o predador). em que a presa está viva quando o pre-

dador a ataca pela primeira vez. Isso exclui a detritivoria, o consumo de matéria orgánica morta, que será discutida no Capítulo 11. De qualquer forma, essa definição abrange uma variedade ampla de interações e uma gama extensa de predadores.

class ticações taxonomicas e "2" 210" A 5 DOS 19 (ad 2.39)

Existem dois modos principais de classificar os predadores. Nenhum é perfeito, mas ambos podem ser úteis. A classificação mais óhvia é a "taxonómica": os carnívoros consomem

animais, os herbivoros consomem vegetais e os onivoros consomem ambos (ou, mais corretamente, os onívoros consomem presas de mais de um nivel trófico - vegetais e herbivoros ou herbivoros e carnivoros). Uma alternativa, contudo, é uma classificação "funcional" do tipo já esboçado no Capítulo 3. Neste caso, há quatro tipos principais de predadores: predadotes verdadeiros, pastadores, parasitóides e parasitos (esta última categoria pode ser dividida em microparasitos e macroparasitos, conforme é explicado no Capitulo 12).

predadores verdadeiros

Os predadores verdadeiros matam as suas presas quase imediatamente após atacá-las: durante o seu tempo de vida, matam muitas ou diferentes presas, com frequência consumindo-as na sua totalidade. A maiotia dos carnivoros mais conhecidos, como os tigres, águias, besouros cocinelideos e plantas carnívoras, são predadores verdadeiros, mas também o são os roedores granívoros, as formigas granívoras, as baleias consumidoras de plâncton, etc.

Os pastadores também atacam um pastadores grande número de presas dutante a sua

vida, mas retiram para consumo apenas uma parte de cada individuo-presa. Seu efeito sobre um individuo-presa, embora tipicamente nocivo, raramente é letal a curto-prazo e nunca previsivelmente letal (caso contrário, eles setiam predadores verdadeiros). Entre os exemplos mais conhecidos de pastadores, estão os orandes vertebrados herbívoros como os ovinos e bovinos, mas, segundo essa definição, as moscas que picam vertebrados e as sauguessugas que chuparn o seu sangue indubitavelmente também são incluídas nesta categoria.

Os parasitos, da mesma forma que os pastadores, consomem partes

de suas presas (seus "hospedeiros") e são tipicamente nocivos. embora raramente letais a curto-prazo. Entretanto, diferentemente dos pastadores, seus ataques são concentrados em um ou muito pnucos indivíduos durante sua vida. Existe, portanto, uma íntima associação entre parasitos e seus hospedeiros, o que não se observa nos verdadeiros predadores e nos pastadores. As tenias, as fasciolas hepáticas, o virus do sarampo, a bac téria da tuberculose e as moscas e vespas que formam minas e galhas nas plantas são exemplos claros de parasitos. Existe tamhém um número considerável de plantas, fungos e microrganismos que parasitam plantas (frequentemente denominados "fitopatogenos"), incluindo o virus do mosaico do tabaco, as ferrugens e as ervas-de-passarinho. Além disso, há muitos herbivoros que podem ser considerados parasitos. Os afideos, por exemplo, extraem a seiva de uma ou muito poucas plantas. com as quais eles entram em contato intimo. Até mesmo as larvas muitas vezes baseiam seu desenvolvimento em uma tintca planta. Os fitopatógenos e os animais que parasitam outros animais serão estudados no Capítulo 12. Os herbivoros "parasiros", como os afideos e as latvas, são tratados neste e no próvimo capitulo, no qual os reunimos com predadores, pastadores e parasitóides, sob o termo coletivo de "predador".

O grupo dos parasitóides é conscarasitoides tituido principalmente pot insetos da ordem dos himenópteros, mas inclui também muitos dípteros. Os adultos são de vida livre, mas ovopositam em, sobre ou perto de outros insetos (ou, mais raramente, em aranhas ou isópodes). O parasitóide larval se desenvolve no interior ou na superfície do seu hospedeito. Inicialmente, a larva causa um dano pouco aparente ao hospedeiro, mas por fim o consome quase totalmente e, portanto, acaba matando-o. Um parasitóide adulto emerge do que aparentemente é um hospedeiro em desenvolvimento. Muitas vezes, apenas um parasitóide se desenvolve em cada hospedeiro, porem, em muitos casos, vários individuos compartilham um hospedeiro. Assim, os parasitóides estão intimamente associados com um único hospedeiro (como os parasitos) e não causam a morte imediata deste (como os parasitos e os pastadores), mas o seu efeito letal é inevitável (como os predadores). Para os parasitóides, e também para muitos insetos herbivoros que durante a fase larval se alimentam de plantas, a taxa de "predação" é determinada em grande parte pela taxa em que as fêmeas adultas ovopositam. Cada ovo é um "ataque" sobre a presa ou hospedeiro, embora quem se alimenta seja a larva que se desenvolve a partir do ovo.

Os parasitóides poderiam parecer um grupo incomum de importància limitada. No entanto, estima-se que eles representem 10% ou mais de todas as espécies do mundo (Godfray, 1994). Esse valor não é surpreendente, pois existe um número muito grande de espécies de insetos, sendo a maioria deles atacada por, ao menos, um parasitóide; os parasitóides, por sua vez, também podem ser atacados por parasitóides. Inúmeras espécies de parasitoides têm sido estudadas intensivamente por ecólogos, proporcionando uma riqueza de informações sobre a predação em geral.

No testante deste capítulo, examinatemos a natureza da predação. Estudaremos os efeitos da predação sobre a presa individual (Seção 9.2), sobre o conjunto da população de presus (Seção 9.3) e sobre o proprio predador (Seção 9.4). Nos casos de ataques por predadores verdadeiros e parasitóides, os efeitos sobre as presas individuais são muito diretos: a presa morre. Por isso, na Secão 9.2 centraremos nossa atenção na presa sujeita a um ataque de um pastador ou um parasito, sendo a herbivoria o foco principal. Além de ser importante por si só, a herbivoria serve como um veículo útil para a discussão das sutilezas e variações dos efeitos que os predadores podem exercer sobre suas presas.

Posteriormente neste capitulo, voltaremos nossa atenção para o comportamento de predadores e discutitemos o que determina a sua diera (Secão 9.5), bem como onde e quando os predadores forrageiam (Seção 9.6). Esses tópicos são de interesse especial em dois contextos amplos. Em primeiro lugar, o forrageio è um aspecto do comportamento animal que está sujeito ao exame minucioso dos biólogos evolucionistas, dentro do campo geral da "ecologia comportamental". De um modo simples, o objetivo é tentar compreender como a seleção

natural favoreceu padrões particulares de comportamento em circunstâncias especiais (como, do ponto de vista comportamental, os organismos se adaptam ao seu ambiente). Em segundo lugar, os distintos aspectos do comportamento predatório podem ser vistos como componentes que se combinam para influenciar a dinâmica de populações do próprio predador e de sua presa. No próximo capítulo, a ecologia de populações da predação será tratada de maneira muito mais completa.

#### 9.2 Herbivoria e plantas individuais: tolerância ou defesa

Os efeitos da herbivoria sobre uma planta dependem dos herbivoros envolvidos, das partes da planta afetadas e do momento do ataque com relação ao desenvolvimento da planta. Em algumas interações inseto-planta, para produzir 1 g de biomassa de inseto são necessários até 140 g de tecido vegetal e, em outros casos. aproximadamente 3 g (Gayloski, 2000a) - fica evidente que alguns herbivoros exercerão maior impacto do que outros. Além disso, as ações de mordiscar folhas, sugar a seiva, fazer minas. danificar flores e frutos e cortar raízes provavelmente não diferem quanto aos efeitos provocados nas plantas. Ademais, a desfoihação de uma plantula tem consequências que provavelmente não são as mesmas verificadas em uma planta produzindo sementes. Uma vez que a planta em geral permanece viva por um periodo curto, os efeitos da herbivoria são também decisivamente dependentes da resposta da planta. As plantas podem exibir tolerância ao dano causado pela herbivoria ou resistência ao ataque.

#### 9.2.1 Tolerância e compensação nas plantas

A compensação é um termo de referência do grau de tolerância exibido pelas plantas. Se as plantas danificadas tem maior valor adaptativo (fitness) do que as não danificadas, elas sobre-

as piantas individuais podem compensarios aradas da serbularia

compensam a herbivoria; se o seu valor adaptativo for mais baixo, elis subcompensam (Strauss e Agrawal, 1999). As plan tas podem compensar de diversas maneiras os efeitos da herbivoria. Em primeiro lugar, a remoção de folhas sombreadas com taxas de respiração normais, mas com taxas de fotossintese baixas; ver Capítulo 3) pride melhorar o balanço entre fotossintese e respiração da planta como um todo. Em segundo lugar, imediaramente após um araque de um herbívoro. muitas plantas fazem uma compensação utilizando as reservas armazenadas em diferentes tecidos e órgãos ou alterando a distribuição dos produtos da fotossíntese no seu interior. O dano por herbivoria pode, tamhém, levar a um aumento da taxa de forossintese por unidade de atea das folhas sobteviventes. Muitas vezes, ocorre um novo crescimento compensatório de plantas desfolhadas, quando as gemas que estavam dormentes são estimuladas a se desenvolver. Comumente, há também uma reducân da taxa de mortalidade das partes sobreviventes da planta. Desse modo, ha várias maneiras pelas quais as plantas individuais compensam os efeitos da herbivoria (discutidas mais adiante, nas Seções 9.2.3 a 9.2.5). Porém, uma compensação perfeita é rara. As plantas em geral são prejudicadas pelos herbívoros, mesmo quando as reações compensatórias tendem a se opor aos efeitos danosos.

#### 9.2.2 Respostas defensivas das plantas

the familiagn with

A pressão de seleção evolutiva exercida pelos herbivoros provocou uma diversidade de defesas físicas e químicas das plantas que resistem ao ataque (ver

Seções 3.7.3 e 3.7.4). Essas defesas podem ter presença e eferividade continuas (defesa constitutiva) ou o aumento da sua produção pode ser induzido pelo ataque (defesa induzível) (Karban et al., 1999). Assim, a produção do ácido hidroxámico defensivo è induzida quando os afideos (Rhopalosiphum padi) atacam o trigo selvagem (Triticum uniaristatum) (Gianoli e Niemayer, 1997), e os espinhos das amoreiras silvestres comidas pelo gado são mais longos e mais agudos do que os das plantas vizinhas não atacadas (Abrahamson, 1975). Tem sido dedicada uma atenção especial ás defesas passíveis de indução rápida, no que se refere á produção de substâncias químicas no interior da planta que inibem as proteases dos herbívoros. Essas mudanças podem ocorrer dentro de folhas individuais, no interior de ramos ou na planta inteira, podendo ser detectadas em poucas horas, dias ou semanas, e permanecer durante poucos dias, semanas ou anos, rais respostas foram registradas em mais de 100 sistemas constituídos por plantas e herbívoros (Karban e Baldwin, 1997).

Tunanies zamó

Existem, contudo, muitos problemas ao interpretar essas repostas (Schultz, 1988). Em primeiro lugar,

elas são "respostas" ou meramente uma consequência incidental do novo crescimento do tecido, que possui propriedades diferentes daquele eliminado pelos herbivoros? De faro, esse tema é essencialmente semántico - se as respostas metabólicas de uma planta á remoção de um tecido forem defensivas, a seleção natural as favorecerá e reforçará o seu uso. Um outro problenta e mutto mais substancial: as substâncias químicas induzidas são de fato defensivas no sentido de ter um efeito ecologicamente significativo sobre os herbivoros que parecem ter induzido a sua produção? Por fim, e de maior significado, elas são verdadeiramente defensivas no sentido de exercer um impacto mensurável e positivo sobre a planta que as produz, especialmente após serem considerados os custos de organização de tal resposta?

o il muerca saci re ruch arefados ni disamenta?

Fowler e Lawton (1985) enfocaram o segundo problema - "as resposras são prejudiciais aos herbívoros?" -mediante a revisão dos efeitos das res-

postas vegetais passiveis de indução rápida, e não encontraram uma evidência incontestavel de que elas são efetivas contra os insetos herbívoros, apesar da opinião da maioria dos

estudiosos que pensava o contrário. Por exemplo, eles verificaram que a majoria dos estudos em laboratório revelou apenas efeitos adversos pequenos (menos do que 11%) sobre caracteres como o tempo de desenvolvimento larval e o peso das pupas, e que muitos dos estudos que pretendiam demonstrar um efeiro maior eram estatisticamente falhos. Entretanto, existem também vários casos, muitos dos quais publicados depois da revisão de Fowler e Lawton, em que as respostas vegetais parecem ser genuinamente prejudiciais aos herbívoros. Por exemplo, quando indivíduos de lariço foram desfolhados pela mariposa do lariço (Zeiraphera diniana), a sobrevivência e a fecundidade das mariposas foram reduzidas durantes os 4 a 5 anos subsequentes, como um resultado combinado do retardamento na produção de folhas, da maior dureza destas, do major reor de fibras e da elevada concentração de resinas e nivers menores de nitrogénio (Baltensweiler et al., 1977). Uma outra resposta comum ao dano foliar é a abscisão precoce ("queda") de folhas danificadas por insetos minadores; no caso do insero minador Phyllonos yeter spp., de folhas do salgueiro (Salix lasiolepis), a abscisão foliar precoce foi um importante fator de mortalidade de mariposas - isto é, os herbivoros foram prejudicados pela resposta (Preszler e Price, 1993). Como um exemplo final, uma ação de poucas semanas de caracóis (Littorina obtusata) sobre a alga parda marinha Ascophyllum nodosum induz um aumento substancial nas concentrações de florotaninos (Figura 9.1a), que reduzem um consumo posterior por parre dos caracóis (Figura 9.1b). Neste caso, o simples corte das plantas não tem o mesmo efeito da ação do herbívoro. De fato, o pastejo por um outro herbivoro, o isópode Idotea granulosa, também não conseguiu induzir a defesa química. Os caracóis podem permanecer sobre o mesmo individuo vegetal e consumi-lo durante períodos longos (os isópodes são muito mais moveis), de modo que as respostas induzidas que demandam tempo para se desenvolver podem ser efetivas na redução de danos causados pelos caracóis.

A pergunta final - "as plantas se beneficiam de suas respostas defensivas induzidas?" é difícil de responder

sids charges sab te tinton a

e apenas alguns estudos de campo bem delineados foram executados (Karban et al., 1999). Agrawal (1998) estimou o valor adaptativo de individuos do rabanete selvagem (Raphania saticus) (com o número de sementes produzidas multiplicado pela massa das sementes) distribuídos em um dos três tratamentos: plantas pastejadas (sujeitas ao pastejo por larvas de Pieris rapae), controles de danos foliares (equivalente à quantidade de biomassa retirada pelo uso de podão) e controles totais (sem dano). As repostas induzidas pelo dano, tanto quimicas quanto físicas, incluiram o aumento das concentrações de glucosinolatos e aumento das densidades de tricomas (estruturas do tipo pelos). As centopéias (Forficula spp.) e outros herbivoros mastigadores causaram 100% mais dano foliar sobre o controle e plantas com folhas cortadas artificialmente do que sobre plantas pastejadas, e houve 30% mais de afideos sugadores do pessegueiro (Myzus persucae) sobre plantas-controle e plantas de folhas cortadas (Figura 9.2a,b). A indução da resis-

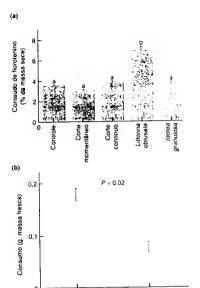


FIGURA 9.1 (a) Conteúdo de florotanino em individuos da alga Ascophyllum nodosum apos exposição à herbivoria simulada (remoção de individuos com um trado) ou pastejados por herbivoros verdadeiros de duas especies. São mostrados as médias e os erros-padrão. Apenas o caracol Littorina obtusata exerceu o efeito de induzir o aumento nas concentrações do defensivo químico na alga marinha. As letras diferentes indicam que as médias apresentam diferenças estatisticamente significativas (P < 0.05). (b) Em um outro experimento, os caracois foram colocados diante de algas procedentes do controle e de tratamentos pastejados por caracóis em (a); o consumo de plantas com conteudo alto de florotanino è significativamente menor (segundo Pavia e Toth, 2000).

Plantas oreviamente pasteiadas

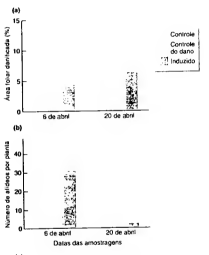
Plantas-controle

nāo-pastejadas

tencia, causada pelo pastejo por larvas de P. rapae, aumentou significativamente a eficacia em mais de 60%, em comparação com o controle. Contudo, o controle do dano foliar (corte com podão) teve uma eficácia 38% mais baixa do que os controles totais, indicando o efeito negativo da perda de tecidos sem os benefícios da indução (Figura 9.2c).

O benefício à eficácia do rabanete selvagem ocorreu apenas em ambientes que continham herbívoros; em sua ausência, uma resposta defensiva induzida era mapropriada, e as plantas sofriam redução do valor adaptativo (Karban et al., 1999). Um benefício á eficácia semelhante foi constatado em um experimento de campo com o tabaco selvagem (Nicotiana attenuata) (Baldwin, 1998). Um consumidor especialista do tabaco selvagem, a larva de Manduca sexta, tem um comporramento notável, pois não apenas induz uma acumulação de

metabólitos secundários e inibidores de proteinases ao se alimentar dessa planra, mas também a induz a liberar compostos organicos voláteis que atraem o percevejo predador generalista Geocoris pallens, o qual se alimenta de larvas com movimento lento (Kessler e Baldwin, 2004). Usando técnicas moleculares. Zavala e colaboradores (2004) puderam mostrar que, na ausência de herbivoria, os genótipos de plantas que produziram pouco ou nenhum inibidor de proteinases cresceram mais rápido, adquiriram mais altura e produziram mais frutos (cápsulas) do que os genótipos produtores de inibidores. Além disso, em um experimento de laboratório, genótipos naturais provenienres do Arizona, sem a capacidade de produzir inibidores



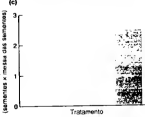


FIGURA 9.2 (a) Porcentagem de área foliar consumida por herbivoros mastigadores e (b) número de afideos por planta, medido em duas datas (6 e 20 de abril), em três tratamentos de campo: com controle total, com controle do dano (tecidos removidos com tesoura) e induzido (causado pelo pastejo de larvas de Pieris rapae) (c) Valor adaptativo das plantas nos três tratamentos, calculado pela multiplicação do número de sementes produzidas pela media da massa das sementes (em mg) (segundo Agrawal, 1998)

de proteinases, foram mais danificados e sustentaram um crescimento maior de *Manduca*, em comparação com genóripos produtotes de inibidores provenientes de Utah (Glawe et al., 2003).

Fica clato, a partir dos exemplos com o rabanete e o rabaco selvagens, que a evolução de respostas passíveis de indução (plásticas) envolve custos significativos para a planta. Podemos esperar que as respostas passíveis de indução sejam favorecidas pela seleção somente quando a herbivoria passada é um preditor seguro do risco futuro de herbivoria e se a probabilidade de herbivoria não é constante (a herbivoria constante selecionaria um genótipo defensivo fixado que é melhor para aquele conjunto de condições) (Karban et al., 1999). Naruralmente, não apenas os custos de defesas passíveis de indução podem ser comparados aos benefícios ao valor adaptativo. As defesas constitutivas, como espinhos, tricomas ou substâncias químicas (em particular nas familias Solanaceae e Brassicaceae), também apresentam custos que rem sido medidos (em fenótipos ou genótipos sem defesa), em termos de reduções no crescimento ou na produção de flores, frutos ou sementes (ver revisão de Strauss et al., 2002).

### 9.2.3 Herbivoría, desfolhação e crescimento vegetal

ac cor emors of nero vor alle certioed Apesar do excesso de substancias quimicas e estruturas defensivas, os herbívoros ainda assim comem plantas. A herbívotia pode interromper o cresci-

mento vegetal, exercer um efeito insignificante na taxa de crescimento e ter um efeito intermediário qualquer entre esses dois extremos. A compensação vegetal pode ser representada por uma resposta geral a herbivoria ou pode ser específica a determinados herbívoros. Gavloski e Lamb (2000b) testaram essas hipóteses alternativas, por meio da medição da biomassa de duas espécies de cruciferas\* (Brassica napus e Sinapis alba) em resposta a 0, 25 e 75% de desfolhação de plântulas, exercida por três espécies de herbívoros com peças bucais picadoras e mastigadoras - adultos de besouros-pulgas (Phyllotreta crucifenae) e larvas das mariposas Plutella xylostella e Mamestra configuntta. De maneira não-surpreendente, as duas espécies vegetais compensaram melhor a 25% do que a 75% de desfolhação. No entinto, embora com o mesmo grau de desfolhação, amhas as espécies tenderam a ter a maior compensação quando desfolhadas pela mariposa M. configurata e a menor quando desfolhadas pelo besouro P. cruciferae (Figura 9.3). A compensação herbívoro-específica pode refletir respostas vegerais a padrões de desfolhação um pouco diferentes ou a substâncias quimicas distintas na saliva, que suprimem o crescimento de maneiras contrastantes (Gavloski e Lamh, 2000b).

No exemplo mostrado anteriormente, a compensação, em geral completa cerca de 21 dias após a desfolhação, estava

\* N. de T. O termo "crucifera" é utilizado como alternativa para o nome oficial da família botánica Brassicacete.

associada a mudanças na biomassa das raízes, coerente com a manurenção de uma razão constante patte aérea: sistema subrerrâneo. Muitas plantas compensam desta maneira, mediante a alteração da distribuição de produtos da fotossíntese em partes distrintas da planta. Assim, por exemplo, Kosola e colaboradores (2002) verificaram que a concentração de açúcares solúveis nas raízes jovens finas (brancas) de álamos (Populus canadensis) desfolhados pela larva da mariposa européia (Lymantria dispar) foi muito mais baixa do que em árvores nãodesfolhadas. Para raízes mais velhas (mais um mês de idade), o efeito da desfolhação não foi significativo.

Freqüentemente, há uma dificuldade considerável em estimar a extensão real da desfolhação, da refolhação e, portanto, do crescimento líquido. Um monitoramento minucioso de besouros da folha do nenúfar (Pyrrhalta nymphaeae) pastejando sobre folhas desta espécie (Nuphar luteum) tevelou que as folhas etam eliminadas rapidamente, mas que folhas novas eram rambém rapidamente produzidas. Mais de 90% das folhas marcadas de plantas pastejadas desapareceram em 17 dias, enquanto as folhas marcadas de plantas não-pastejadas permaneceram intactas (Figura 9.4). Entretanto, as contagens simples de folhas de plantas pastejadas e não-pastejadas indicaram uma perda de apenas 13% das folhas devido à herbivoria.

As plantas mais tolerantes ao pastejo, em especial o exercido por vertebrados, parecem ser as gramineas. Na maioria

das espécies, alguns meristemas se encontram quase no nivel da superficie do solo, entre as bainhas foliares basais, e, por isso, essa zona principal de crescimento (e de brotamento) getal-

Na Green noor Suu Taleren Della Süarfley

mente é protegida do pastejo. Depois da desfolhação, são produzidas folhas novas, usando carboidratos armazenados ou produtos da fotossíntese de folhas sobreviventes, e com freqüência são produzidas também novas partes aéreas.

A gramíneas não se beneficiam diretamente da ação dos seus pastadores. Porém, é provável que elas sejam ajudadas por eles em suas interações competitivas com outras plantas (que são mais fortemente afetadas por eles), o que é responsável pela predominancia de gramíneas em muitos hábitats naturais que sofrem pastejo intenso pelos vettebrados. Esse é um exemplo da razão mais difundida para a herbivoria ter um efeito mais drástico sobre especies intolerantes ao pastejo do que parece inicialmenre – a interação entre herbivoria e competição vegetal (a gama de consequências possíveis foi discutida por Pacala e Crawley. 1992; ver também Hendon e Briske, 2002). É importante observar rambém que os herbívoros podem ter efeitos não-consuntivos severos sobre as plantas, quando eles atuam como vetores de firopatógenos (bactérias, fungos e, especialmente, vírus) - o que os herbivoros tiram da planta é muito menos importante do que o que eles dão a ela! Por exemplo, os besouros escolitideos que se alimentam de galhos do olmo atuam como vetores do fungo que causa a doença holandesa nesta espécie. Esse fungo matou um vasto número de olmos no nordeste dos EUA na década de 1960. e virtualmente os erradicou no sul da Inglaterra na década de 1970 e no início da década de 1980.

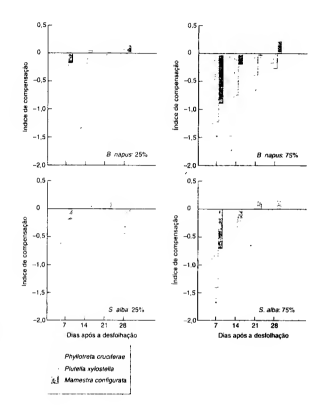


FIGURA 9.3 Compensação da biomassa foliar (média ± EP; flog, da biomassa de planta desfolhada) – [log, da média para plantas-controle]) de plântulas de *Brassica napus e Sinapis alba*, com 25 ou 75% de desfolhação por três espécies de insetos (verlegenda da figura) em um ambiente controlado. No eixo vertical, o zero correspontolado. No eixo vertical, o zero correspontolados por pereitas os valores negativos representam a subcompensção e os positivos a sobrecompensação. As bromassas médias das plantas desfolhadas que diferem significativamente dos controles correspondentes estão indicadas por um asterisco (segundo Gavloski e Lamb, 2000b).

## 9.2.4 Herbivoria e sobrevívência das plantas

Em geral, os herbivoros aumentam a suscetibilidade de uma planta para a mortalidade em vez de matá-la diretamente. Embora o besouro-pulga (Al-

tua sublicata), pot exemplo, tenha teduzido a taxa de crescimento do salgueiro-de-dunas (Salix cordata) em 1990 e 1991 (Figura 9.5), somente em 1991 ocorreu mortalidade significativa, como resultado do estresse pela seca. Depois, contudo, a suscetibilidade foi hastante influenciada pela herbivoria: 80% das plantas motreram em um tratamento com herbivoria intensa (oito besouros por planta), 40% morreram com quatro besouros por planta, mas nenhuma das plantas-controle sem hesouros morteu (Bach, 1994).

A desfolhação repetida pode ter um efeito especialmente drástico. Assim, a desfolhação única de carvalhos pela mariposa Lymantria dispar levou a uma taxa de mortalidade de apenas 5%, enquanto trés desfolhações intensas consecutivas provocaram uma raxa de mortalidade de até 80% (Stephens,

e residinacão ecetifica a orden de utalid fuit. Si norte el concidinació

1971). A morralidade de plantas estabelecidas, no entauto, não está necessariamente associada a desfolhações mussivas. A rerirada de um anel da casca de árvores realizada por esquilos ou porcos-espinhos, por exemplo, é um dos casos mais extremos em que a remoção de uma quantidade pequena de recidos tem um efeiro desproporcionalmente profundo. A continuidade do floema\* é rompida, de modo que o transporte de carboidratos entre folhas e raízes é intetrompido. Desse modo, essas pragas de plantações florestais freqüentemente

 N de T. O floema é um dos constituintes da chamada casca viva, e suas células condutoras transportam substâncias elaboradas pelas plantas

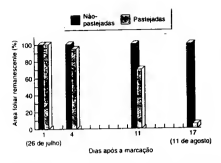


FIGURA 9.4 A sobrevivência de folhas de plantas de nenufar, pasteja das pelo besouro da foiha de nenutar, foi muito inferior a das plantas não-pastejadas Efetivamente, todas as folhas desapareceram ao final de 17 dias, apesar de as estimativas "instantâneas" realizadas durante o periodo citado sugerirem uma perda por herbivoria de cerca de apenas 13% (segundo Wallace e O Hop, 1985)

matam arvores jovens eliminando muito pouco tecido. As lesmas que se alimentam na superficie podem também provocar um dano maior as populações de gramineas recém-estabelecidas do que seria esperado considerando a quantidade de material que elas consomem (Harper, 1977). As lesmas mastigam a parte aerea jovem junto à superfície do solo; elas deixam sobre o solo as folhas não-ingeridas, mas consomem a região meristemática da base dos caules, a partir da qual a planta pode rebrotar. Portanto, as lesmas efetivamente destroem a planta.

É evidente que a predação de sementes tem um efeito prejudicial e previsivel sobre as plantas individuais (ou seja, as próprias sementes). Davidson e colaboradores (1985) demonstraram os impactos dramáticos que as formigas e os roedores granivoros tem sobre a composição de bancos de sementes de plantas "anuais" nos desettos do sudoeste do EUA e, portanto, sobre a composição da comunidade vegetal.

# 9.2.5 Herbivoria e fecundidade das plantas

Os efeitos da herbivoria sobre a fecun-

didade das plantas são, em grande parte, um reflexo dos efeitos sobre o crescimento vegetal: as plantas menores produzem menos sementes. Entretanto, mesmo quando o crescimento parece ser totalmente compensado, a produção pode ser reduzida devido a uma transferencia de recursos dos ótgaos reprodutivos pata os caules, folhas e raizes. Essa situação e exemplificada pelo estudo mostrado na Figura 9.3, em que a compensação em crescimento foi completa após 21 dias, mas a produção de sementes foi sinda significativamente mais baixa nas plantas danificadas por herbivoros. Além disso, a herbivoria, indiretamente, por meio dos seus efeitos sobre a área foliar ou pelo consumo direto de estruturas reprodutivas, pode afetar as características florais (diametro da corola, comprimento do tubo floral, númeto de flores) e ter um impacto adverso na polinização e no con-

junto de sementes (Mothershead e Marquis, 2000). Assim, in-

dividuos de Oenothera macrocarpa "pastejados" experimentalmente

produziram 30% menos flores e 33% menos sementes.

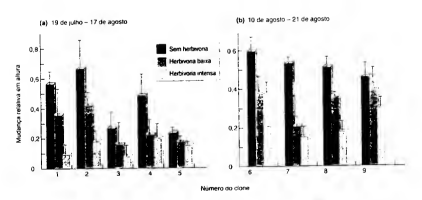


FIGURA 9.5 Taxas relativas de crescimento (mudanças em altura, com erros-padrão) de muitos clones diferentes do salgueiro-de-dunas (Salix cordata), (a) em 1990 e (b) em 1991, sem herbivoria, com herbivoria baixa (quatro besouros-pulga por planta) ou herbivoria intensa (oito besouros por olanta) (segundo Bach, 1994).

g Jreramenta ne a remocao de es:'u'u'as reprodutivas

As plantas podem também ser afetadas mais diretamente, pela remoção ou destruição de flores, gemas florais ou sementes. Assim, as larvas da

grande borboleta azul (Maculinea rebeli) consomem somente as flores e os frutos de Gentiana cruciata, uma espécie rata, o que provoca uma redução do número de sementes por fruro (de 120 para 70) (Kery et al., 2001). Muitos estudos, envolvendo a exclusão artificial ou a temoção de predadores de senientes, têm mostrado uma forte influência da predação de sementes na pré-dispersão sobre o recrutamento e a densidade de especies atacadas. Por exemplo, a predação de sementes foi um fator significativo no padrão de abundância do arbusto Haplopappus squarrosus ao longo de um gradiente de altitude a partit da costa da California, onde a predação de sementes na pré-dispersão foi mais alta, até as montanhas (Louda, 1982); e a restrição da Cardamine cordifolia as situações sombreadas nas Montanhas Rochosas em grande parte foi motivada pelos niveis muito mais altos de predação de sementes na pré-dispersão em locais não-sombreados (Louda e Rodman, 1996).

pinnua parie da grans de palen e 4. 3 11.153 the in a parts

È importante perceber, contudo, que muitos casos de herbivoria" de tecidos reprodutivos são na realidade mutualistas, beneficiando tanto o herbivoro quanto a planta (ver Capítulo 13). Os animais que "consomem" po-

len e nectar em geral transferem inadvertidamente o polen de uma planta para outra; e existem muitos animais frugivoros que também conferem um benefício líquido à planta-mãe e às sementes individuais dentro do fruto. A maioria dos vertebrados frugivoros, em especial, ou comem o fruto e descartam a semente ou comem o fruto e expelem a semente com as fezes. lsso dispersa a semente, raramente a prejudica e com frequência aumenta sua capacidade de germinação.

Por outro lado, é muito pouco provável que os insetos que atacam frutos maduros ou frutos em desenvolvimento exerçam um efeito benefico sobre a planta. Eles não fazem nada para fomentar a dispersão e podem inclusive rornar os frutos menos palataveis para os vertebrados. No entanto, alguns animais de grande porte que em getal matam as senientes podem representar também uma patte na dispersão delas e, por isso, é possivel que exerçam um efeito pelo menos parcialmente benéfico. Existem algumas espécies, como alguns esquilos, que acumulam sementes espalhando-as e enterrando-as em diversos locais; e existem outras, como os camundongos e ratos, que agrupam as sementes em alguns esconderijos. Em ambos os casos, embora muitas sementes sejam consumidas, algumas são dispersadas, ficando protegidas do ataque de outros predadores, e muitas delas jamais serão novamente localizadas pelos animais que as esconderam (Crawley, 1983)

Os herbivoros também influenciam de outras maneiras à fecundidade. Uma das respostas mais comuns ao ataque dos herbivoros é o retardo na floração. Por exemplo, nas especies semélparas de vida longa, a herbivoria frequentemenre retarda a floração por um ano ou mais, e isso em geral aumenta a

longevidade de tais plantas, pois seu único evento reprodutivo é seguido quase invariavelmente da morte (ver Capitulo 4). Poa annua, em um gramado, pode se tornar quase imortal por meio de cortes semanais, enquanto nos hábitats naturais em que pode florescer ela é comumente anual - como o seu nome

Em geral, o momento da desfolhação e crítico na determinação do efeito sobre a fecundidade vegetal. Se

o momento da herbivoria e critico

as folhas são eliminadas antes da formação das inflorescências. o grau em que a fecundidade é reduzida depende evidentemente do grau com que a planta é capaz de compensar o prejuizo produzido. A desfolhação precoce de uma planta com produção següencial de folhas pode exercer um efeito insignificante sobre a fecundidade; mas se a desfolhação ocorre mais tarde ou se a produção de folhas é sincronica, a floração pode ser reduzida ou mesmo completamente inibida. Se as folhas são removidas após a formação das inflorescências, o efeito em geral consiste em aumentar o aborto das sementes ou reduzir o seu tamanho.

A genciana (Gentianella campestris) fornece um exemplo em que o momento é importante. Quando a herbivoria sobte esta especie bienal e simulada pelo desbaste da metade da sua biomassa (Figura 9.6a), o resultado depende do momento do desbaste (Figura 9.6b). A produção de frutos teve um grande aumento em relação ao controle quando o desbaste ocorreu entre 1º e 20 de julho, mas, quando executado mais tarde, a produção de frutos foi menor nas plantas desbastadas do que no controle (mantido intacto). O periodo em que as plantas mostram compensação coincide com o momento em que normalmente ocorre o dano por herbivoros.

### 9.2.6 Um pós-escrito: defesas químicas antipredador em animais

Não se deveria imaginar que as defesas químicas antipredador são resttitas às plantas. Diversas defesas químicas

s compas General is deligible?

de animais foram descritas no Capitulo 3 (ver Seção 3.7.4). incluindo as defesas químicas das plantas que os herbivoros sequestraram do seu alimento de origein vegetal (ver Seção 3.7.4). As defesas químicas podem ser especialmente importantes em animais modulares, como as esponjas, que não têm a capacidade de escapar dos seus predadores. Apesar do seu valor nutricional alto e da falta de defesas químicas, a maioria das esponjas marinhas parece ser pouco aferada pelos predadores (Kubanek et al., 2002). Nos últimos anos, vários glicosideos triterpenos têm sido extraídos de esponjas, incluindo a Ectyoplasta ferox, no Caribe. Em um estudo de campo, extratos em estado natural de glicosídeos triterpenos refinados, retirados desta esponja, foram oferecidos em substratos alimentares artificiais para assembleias naturais de peixes de recifes nas Bahamas. Foram detectados fortes efeitos antipredatórios, quando comparados aos substratos-controle (Figura 9.7). É importan-

FIGURA 9.6 (a) O desbaste de genciana para simular a herbivoria, causa mudancas na arquitetura e no número de flores produzidas. (b) Produção de frutos maduros (histogramas mais claros) e imaturos (histogramas mais escuros), em plantas sem e com desbaste, em diferentes ocasiões, de 12 a 18 de julho de 1992, Médias e erros-padrão são mostrados. Todas as medias são significativamente diferentes entre si (P < 0.05) As plantas desbastadas em 12 e 20 de jutho produziram significativamente mais frutos do que as não-desbastadas (controle) As plantas desbastadas em 28 de julho desenvolveram significativamente menos frutos do que as deixadas intactas (segundo Lennansson et al., 1998).

te mencionar que os glicosídeos triterpenos rambém aferaram adversamente os competidores da esponja, incluindo os organismos "que sujam" crescendo sobre ela (bactérias, inverrebrados e algas) e outras esponjas (um exemplo de alelopatia - ver Seção 8.3.2). Todos esses inimigos aparenremente foram inibidos pelo contato com as substâncias químicas, e não pelos efeitos causados pelo movimento da água (Kubanek et al., 2002).

# field in redalat solde populações

Retornando sos predadores em getal, pode parecer que o efeito imediato da predação sobre uma população de presas seja previsivelmente prejudicial, uma vez que os efeitos dos predadores são prejudiciais à presa individual. Contudo, esses efeitos nem sempre são tão previsiveis, por uma ou ambas de duas razões importantes. Em primeiro lugar, os indivíduos mortos (ou danificados) nem sempre representam uma amostra aleatória da população como um todo, e pode ser que aqueles com potencial mais baixo sejam os que contribuam para o futuro da população. Em segundo lugar, pode haver mudanças compensatórias no crescimento, na sobrevivência ou na reprodução das presas sobreviventes: elas podem experimentar redução na competição por um recurso limitante ou produzir mais descendenres, ou ourros predadores podem atacar menos presas. Em outras palavras, enquanto a predação é ruim para as presas que são apanhadas, ela pode ser boa para aquelas que não o são. Além disso, a predação tem menor probabilidade de aferar a dinâmica da presa, se ela ocorrer em um estágio do ciclo de vida que não tem um efeito significativo na sua abundância.

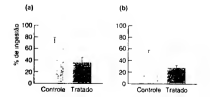


FIGURA 9.7 Resultados de estudos de campo estimando os efeitos antipredatórios de compostos da esponja Ectyoplasia ferox com assembléias naturais de peixes de corais nas Bahamas. As médias (+ EP) são mostradas em porcentagens de substratos alimentares artificiais consumidos em controles (não contendo extrato de esponja) em comparação com: (a) substratos contendo extrato de esponia em estado natural (teste-t, P = 0.036) e (b) substratos contendo glicosideos triterpenos da esponja (P = 0,011) (segundo Kubanek et al., 2002)

gradaniu zmun orrer em 4+18glu 8511 - portana a

Com referência a este último aspecto, se, por exemplo, o recrutamento das plantas não se encontra limitado pelo número de sementes produzidas, é improvável que os inseros que

reduzem a produção de sementes exerçam um efeito importante sobre a abundancia da planta (Crawley, 1989). O gorgulho (Rhinocyllus conicus), por exemplo, não reduz o recruramento do cardo (Carduus nutans) no sul da França, apesar de impot perdas acima de 90%. De fato, a semeadura de mil sementes por m² não levou a um aumento observável do número de rosetas do cardo. Portanto, parece que o recrutamento não está limitado pelo número de sementes produzidas; embora não esteja claro se ele está limitado pela predação subsequente das sementes ou das plantulas, ou pela disponibilidide de locais para a germinação (Crawley, 1989). (Entretanto, foi observado em outras situações (vei Seção 9.2.5) que a predação de sementes na pre-dispersão pode aferar profundamente o recrutamento de plantulas, a dinâmica de populações locais e a variação na abundância relativa ao longo de gradienres ambientais e através de micro-hábitats.)

> O impacto da predação com frequencia é limitado por reações compensatórias entre os sobrevivenres, como resultado da redução da competição intra-específica. Assim, em um

experimento clássico em que um número elevado de pombos torcaz (Columba palumbus) foi abatido, o nível global de mortalidade no inverno não aumentou, e a interrupção dos abatimentos provocou o aumento na abundância de pombos (Murton et al., 1974). Isso aconteceu porque o número de pombos sobreviventes foi determinado não pela caça, mas basicamenre pela disponibilidade de alimenro. Dessa forma, quando a caça reduziu a densidade, houve diminuições compensatórias na competição intra-específica e na mortalidade natural, bem como uma imigração de aves, dependente da densidade, para rirar vantagem do alimento não utilizado.

Na verdade, sempre que a densidade é suficientemente alta para ocorrer comperição intra-específica, os efeiros da predação sobre uma população deveriam ser melhorados pelas

mound labs beig 180004 - 08

consequentes reduções nesse tipo de competição. Por isso, as consequências da predação podem variar com a relativa disponibilidade de alimento. Onde a quantidade ou qualidade de alimento é maior, um determinado nível de predação pode não levar a uma resposta compensatória, porque o alimento não é limitante para as presas. Essa hipótese foi testada por Oedekoven e Joem (2000), que monitoraram a sobrevivencia do gafanhoro (Ageneotettix deorum) dentro de gaiolas dispostas no campo, na presença ou não de aranhas do grupo dos licosideos (Schizocoza spp.). Algumas parcelas de solo contendo gaiolas foram submetidas à fertilização para aumentar a qualidade do alimento; outras permaneceram sem fertilização. Com a qualidade alimentar do ambiente (sem fertilização, símbolos pretos), a predação pelas aranhas e a limitação alimentar foram compensatórias: os mesmos números de gafanhotos (traramentos com e sem aranhas) foram encontrados ao final dos 31 dias de experimento (Figura 9.8). Entretanto. com maior qualidade alimentar (adição de fertilizante nitrogenado, simbolos coloridos), a predação pelas aranhas reduziu o número de sobrevivenres, em comparação com o controle sem aranhas: uma resposta não-compensatória. Sob condições ambientais após a predação pelas aranhas, como consequência da redução da comperição, os gafanhotos sobreviventes dispuscram de mais alimento per capita e viveram mais. Todavia,

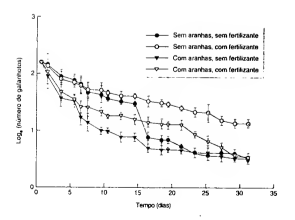


FIGURA 9.8 Trajetórias numéricas de gafanhotos sobreviventes (média ± EP) a combinações de tratamentos (ver legenda da IIquia) resultantes de um experimento de campo em que gaiolas foram dispostas na Arapaho Praine, Nebraska, EUA (segundo Oedekoven e Joem, 2000)

os gafanhotos tiveram menos limitação alimentar quando a qualidade do alimento foi maior, de modo que, após a predacão, a liberação de alimento adicional per capita não fomentou a sobrevivencia (Oedekoven e loetn, 2000).

ts alaques tiredatorios gera mente são all gides as preses mais fracas

Volrando à distribuição nãoaleatória que os predadores prestam às presas de uma população, é provável, por exemplo, que a predação dos grandes carnívoros se concentre nos velhos (e fracos), nos jovens (e

ingênuos) ou nos doentes. Um estudo no Serengeti, por exemplo, demonstrou que os guepardos e os cães selvagens matavam uma quantidade desproporcional de gazelas de Thomson das classes etárias mais jovens (Figura 9.9 a), porque: (i) esses animais jovens eram mais fáceis de capturar (Figura 9.9b); (ii) eles possuiam uma menor capacidade de resistência e eram menos velozes; (iii) eles não eram tão habeis para se esquivar dos predadores (Figura 9.9c); e (iv) eles podiam inclusive ser incapazes de reconhecer os predadores (FitzGibbon e Fanshawe, 1989; FitzGibbon, 1990). De qualquer maneira, essas gazelas jovens não haviam dado nenhuma contribuição à reprodução da população e, portanto, os efeitos desse nível de predação sobre a população de presas seria menor do que se poderia esperat.

Em populações vegetais, também podem ser observados padroes similares. A mortalidade de indivíduos maduros de Eucalyptus na Australia, em consequência da desfolhação causada pela mosca porta-serra (Paropsis atomaria), ficou restrita quase inteiramente ás árvores debilitadas de solos pobres ou àquelas que sofreram danos nas raízes ou alterações na drenagem em consequência dos trabalhos de cultivo (Carne, 1969).

De maneita geral, è evidente que não é fácil passar da etapa da constatação de que as presas individuais são lesadas por predadores individuais para a demonstração de que a abundância

as divourdades un demonstrar ps eisdos na non danão de

das presas e adversamente afetada. De um total de 28 estudos em que os insetos herbívoros foram experimentalmente excluídos das comunidades vegetais mediante o uso de inseticidas, 50% forneceram evidências de um efeito sobre as plantas, em nivel de população (Crawley, 1989). Todavia, como Crawley observou. tais proporções devem ser consideradas com cautela. Existe uma tendência quase inevitavel de os resultados "negarivos" (ausencia de efeito na população) não serem registrados, com o argumento de que não há "nada" para informar. Além disso, os estudos de exclusão muitas vezes demandam sete anos ou mais para mostrar algum impacto sobre as plantas: é possível que muiros dos estudos "negativos" simplesmente tenham sido rerminados demasiadamente cedo. Pesquisas muito mais recentes rem demonstrado efeitos nitidos da predação de sementes sobre a abundância vegetal (p. ex., Kelly e Dyer, 2002; Maron et al., 2002).

### 9.4 Efeitos do consumo sobre os consumidores

Os efeitos beneficos que o alimento exerce sobre os predadores individuais não sãn difíceis de imaginar. Em termos gerais, um aumento na quantidade de alimento consumido leva a

da in raint boles , e. 3817 141. .324 Superer . m 91 10 6505 1

uma elevação das taxas de crescimento, desenvolvimento e natalidade, bem como a uma diminuição das taxas de mortali-

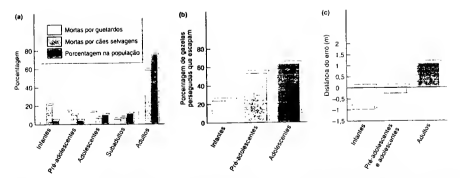


FIGURA 9.9 (a) As proporções das diferentes classes de idade (determinadas peio desgaste dental) nas gazelas de Thomson predadas por guepardos e cães selvagens são bastante diferentes das suas proporções na população como um todo. (b) A idade influi na probabilidade de escape das gazelas de Thomson, quando perseguidas pelos guepardos. (c) Ouando as gazelas correm em ziguezague para escapar da perseguição dos guepardos, a idade da presa influi na distância media em que os predadores erram em seu ataque (segundo FitzGibbon e Fanshawe, 1989, FitzGibbon, 1990)

dade. Isso, afinal de contas, está implicito em qualquer discussão sobre competição intra-especifica entre consumidores (ver Capítulo 5): as densidades elevadas, que implicam em quantidades pequenas de alimenro por indivíduo, provocam taxas de crescimento baixas, taxas de mortalidade elevadas. e assim sucessivamente. De forma semelhante, muitos dos efeiros da migração considerados anreriormente (ver Capírulo 6) refletem as respostas de consumidores individuais à distribuicao da disponibilidade de alimento. Contudo, existem muitas maneiras pelas quais as relações entre taxa de consumo e os beneficios para o consumidor podem ser mais complicadas do que inicialmente parecem. Em primeiro lugar, todos os animais necessitam de uma certa quantidade de alimento simplesmente para sua manutenção e, a menos que superem este limiar, eles não serão capazes de crescer e se reproduzir; consequenremente, não contribuirão para as gerações futuras. Em ourras palavras, as taxas de consumo baixas, em vez de levarem a uma diminuição do beneficio para o consumidor, simplesmente alterain a taxa com que esre passa fome até morrer.

No outro extremo, não pode ser - 121 - 121 427 - 1 esperado que as taxas de naralidade, crescimento e sobrevivência de consumidores individuais aumentem inde-

finidamente, à medida que cresce a disponibilidade de alimento. Em vez disso, os consumidores se tornam saciados. A taxa de consumo acaba atingindo um platô, no qual ela independe da quantidade de alimento disponível e, portanto, o benefício para o consumidor também alcança um plato. Assim, existe um limire para a quantidade de alimenro que uma determina-

. 2 - 12

da população de consumidotes pode comer, um limite para a extensão do dano que em um cetto tempo ela pode provocar a sua população presa e um limite para o grau em que a populacão de consumidores pode aumentat de tamanho. Isso será discutido de modo mais completo na Seção 10.4.

O exemplo mais notável de uma população inteira de consumidores sendo saciados simultaneamente é propiciado por muitas espécies vegetais que apresentam anos com grande produção de sementes. Esses anos são

and our grands produced to sementos e a aetubustie UCS

ocasionais e neles se observa a produção sincronizada de um grande volume de sementes, com frequência em uma ampla área geográfica; entre esses anos, existem outros em que a produção de sementes é escassa (Herrera et al., 1998: Koenig e Knops, 1998; Kelly et al., 2000). Esse fenómeno e particularmente frequente em espécies arboreas que em geral sofrem intensidades altas de predação de suas sementes (Silvertown, 1980). Portanto, è muito significativo que as probabilidades que as sementes têm de escapar da predação sejam muito mais altas nos anos de grande produção do que nos outros. Anos com grande produção de sementes parecem ser especialmente comuns na flora da Nova Zelândia (Kelly, 1994), onde este fenômeno foi registrado para especies de gramíneas em touceira (cespitosas) (Figura 9.10). Os predadores individuais de sementes ficam saciados em anos de grande produção, e as suas populações não podem aumentar com rapidez suficiente para explorar a abundância de alimento. Isso é ilustrado na Figura 9.11: a porcentagem de espiguetas da gramí-

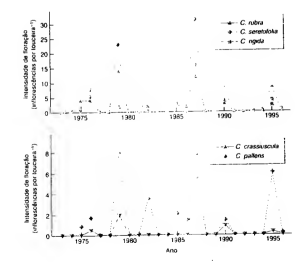


FIGURA 9.10 Taxa de floração de cinco es pecies de gramineas cespitosas do gênero Chionochloa, entre 1973 e 1996, no Fiordland National Park, Nova Zelândia. Os anos de grande produção de sementes são altamente sincronizados nas cinco espécies, aparentemente em resposta a temperaturas altas na estação anterior, quando a floração e induzida (segundo McKone et al., 1998)

nea Chionochloa pallens atacadas por inseros permanece abaixo de 20% nos anos com grande produção, mas chega a 80% ou mais nos anos não-produtivos. Uma provável consequência da forte sincronia nos anos de grande produção que C. pallens e quatro outras espécies de Chionochloa apresentam é o aumento do benefício para cada espécie em tetmos de escape da predação de sementes nesses anos.

Por outro lado, a produção de uma grande quantidade de sementes exige uma grande demanda de recutsos internos da planta. Em um ano de grande produção de sementes, o crescimento médio anual de um espruce è 38% inferior ao dos outros anos, e o aumento do anel de crescimento anual das arvores pode ficar tão reduzido em um ano de grande produção de sementes quanto seria devido a um ataque intenso de larvas causadoras de desfolhação. Por isso, os anos de escassez de sementes são essencialmente anos de recuperação das plantas.

Além de ilustrar a importância potencial da saciação do predador, o exemplo da grande produção de se-\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*\* mentes destaca um outro ponto relacionado às escalas de tempo. Os predadotes de sementes são incapazes de extrair o beneficio máximo da grande

produção de sementes (ou de provocar nelas um dano máximo), pois possuem tempos de geração demasiado longos. Uma hipotética população de predadores de sementes que pudesse apresentar vátias gerações durante uma estação seria capaz de aumentat exponencial e explosivamente como tesposta ao ano de grande produção de sementes e destruir esta produção. Em termos gerais, os consumidores com tempo de geração relati-

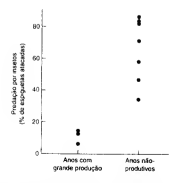


FIGURA 9.11 Predação de espiguetas de Chionochloa pallens por insetos, em anos de grande produção sementes (n = 3) e anos não produtivos (n = 7), de 1988 a 1997, em Mount Hutt, Nova Zelandia. Um ano produtivo è definido, neste caso, como aquele com uma produção de espiguetas por touceira 10 vezes maior do no ano anterior. A diferença significativa em dano por insetos sustenta a hipótese de que a função da grande produção de sementes é saciar os predadores de sementes (segundo McKone et al., 1998)

vamente curto tendem a seguir o ritmo das flutuações da quantidade ou abundância de seu alimento ou de suas presas, enquanto os consumidores com um tempo de geração relativamente longo demoram mais pata respondet aos aumentos da abundância de suas presas e para recuperar-se quando reduzidos a densidades baixas.

O mesmo fenômeno ocorre em comunidades de deserto, onde as variações das precipitações de um ano para outro podem ser consideráveis e imprevisiveis, levando a variações si-



milares na produtividade das plantas. Nos raros anos de produtividade vegetal alta, após um ou mais anos de produtividade baixa, os herbivoros são tipicamente pouco abundantes. Assim, é provável que os herbivotos figuem saciados em tais anos, petmitindo às plantas um incremento consideravel em suas reservas, talvez pelo aumento dos seus bancos de sementes enterradas ou dos seus orgãos subterráneos de reserva (Ayal, 1994). A Figura 9.12 apresenta o exemplo da produção de frutos de Asphodelus ramosus no deserto de Negev, em Israel. O percevejo mirídeo (Capsodes infuscatus) se alimenta de A. ramosus, exibindo uma preferência especial pelas flores em desenvolvimento e por frutos jovens. Por isso, potencialmente ele pode exercer um efeito profundamente prejudicial na produção de frutos da planta. Porem, ele apresenta apenas uma geração por ano, e, potranto, sua abundância nunça se ajusta à da sua planta hospedeita (Figura 9.12). Em 1988 e 1991, a produção de frutos foi elevada, mas a abundância de mirideos foi relativamente baixa: o rendimento reprodutivo dos mirídeos foi consegüentemente alto (3,7 e 3,5 ninfas por adulto. respectivamente), mas a proporção de friitos danificados foi relativamente baixa (0,78 e 0,66). Por outro lado, em 1989 e 1992, quando a produção de frutos caju até níveis muito mais baixos, a proporção de frutos danificados foi muito mais alta (0,98 e 0,87) e o rendimento reprodutivo foi mais baixo (0,30 ninfas por adulto em 1989; valot desconhecido em 1992). Tudo isso sugere que os inseros herbivoros podem ter pelo

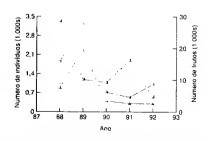


FIGURA 9.12 Flutuações na produção de frutos de Asphodeius ramosus (■) e o número de ninfas (●) e adultos (▲) de Capsodes, no local de estudo no deserto de Negev, Israel (segundo Ayal, 1994).

menos uma capacidade limitada para afetar a dinâmica das populações vegetais em comunidades de deserto, mas o potencial de controle dessas plantas alimentares sobre a dinâmica dos inseros herbivoros é muito major (Aval. 1994).

a qualidade do rimento mas do que sua juantidade\_bode ser de extrama mportáne

No Capítulo 3, salientamos que a quantidade de alimento consumido pode ser menos importante do que sua qualidade. De fato, a qualidade do alimento, que tem aspectos positivos (como a concentração de nutrientes) e negativos (como a concentração de

toxinas), apenas pode ser definida razoavelmente em termos dos efeitos do alimento sobre o animal que o consome; e isso è especialmente pertinente no caso dos herbívotos. Por exemplo, vimos na Figura 9.8 como, mesmo na presença de aranhas predadoras, o incremento na qualidade alimentar provocou aumento da sobrevivência dos gafanhotos. Nessa linha, Sinclair (1975) examinou os efeitos da qualidade da pastagem (contetido proteico) sobre a sobrevivência do gnu no Serengeti, Tanzania. Apesar de selecionar material vegetal rico em proteinas (Figura 9.13a), o gnu consumia durante a estação seca um alimento que continha um nivel de proteína bem abaixo do necessário para a manutenção (5 a 6% de proteina bruta), e, a julgar pela depleção das reservas de gorduta dos machos morros (Figura 9.13b), esta foi uma causa importante de mortalidade. Alem disso, é altamente relevante que as necessidades protéicas das femeas durante as últimas fases de gestação e lactação (dezembro a maio no gnu) sejam de três a quatro vezes superiotes ao notmal. Fica claro, portanto, que a escassez de alimento de alta qualidade (e não meramente a escassez de alimento em si) pode exercer um efeito drástico sobre o crescimento, a sobrevivência e a fecundidade de um consumidor.

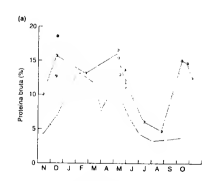
Especialmente no caso dns herbívoros, é possível que um animal esteja aparentemente todeado por seu alimento e que ao mesmo tempo experimente uma escassez de comida. Podemos compreender o problema, se imaginarmos que nós mesmos somos providos de uma dieta perfeitamente balanceada - diluída em uma piscina enorme. A piscina contém tudo de que precisamos e podemos ve-la frente a nós, mas é possível que acabemos morrendo de fome antes de poder beber a quantidade de água que nos permite extrair os nutrientes necessários para nos mantermos com vida. De modo similar, os herbivoros podem muitas vezes se confrontar com uma piscina de nittogénio disponível, tão diluido que fica difícil processar uma quantidade suficiente de material para extrair o que necessitam. Os surtos de insetos herbivoros podem estar relacionados ás elevações raras da concentração de nitrogênio disponível nas plantas que lhes servem de alimento (ver Seção 3.7.1), talvez associadas a condições secas ou úmidas incomuns (White, 1993). Obviamente, os consumidores precisam adquirir recursos - mas para se beneficiar integralmente deles, precisam adquiri-los em quantidades e formas apropriadas. Os principais topicos das duas próximas seções são as estratégias comportamentais que têm evoluído frente ás pressões que isso impõe.

# 9.5 Amplitudes e composições das dietas

Os consumidores podem ser classificados em monófagos (se alimentam de um único tipo de presas), oligofagos (se alimentam de poucos tipos de pre-

unas comin de-

sas) ou polifagos (se alimentam de muitos tipos de presas). Uma distinção igualmente apropriada é entre especialistas (de



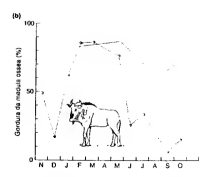


FIGURA 9.13 (a) Qualidade do alimento, medida como porcentagem de proteína bruta disponível (0) e consumida (1) pelo gnu no Serengeti durante 1971. Apesar da seleção ("comido" > "disponível"), a qualidade do alimento consumido durante a estação seca caiu abaixo do nível necessário para a manutenção do equitíbrio de nitrogênio (5 a 6% de proteina bruta). (b) Conteúdo de gordura da meduta óssea da população de machos vivos ( 🤄) e de machos encontrados mortos por causas naturais ( 🌒). As linhas verticais mostram os timites de confiança de 95% (segundo Sinclair, 1975)

modo getal, monófagos e oligófagos) e generalistas (polífagos). Herbívotos, patasitóides e predadores verdadeiros podem fornecer exemplos de espécies monófagas, oligófagas e polifagas. No entanto, a distribuição das amplitudes das dietas difere entre os diversos tipos de consumidores. Existem predadores verdadeitos com dietas especializadas (p. ex., o milhano [Rostrahamus sociabilis] se alimenta quase exclusivamente de catacóis do gêneto Pomacea), mas a maioria dos predadores vetdadeitos tem dietas telativamente amplas. Por outro lado, os parasitóides são tipicamente especializados, podendo mesmo ser monófagos. Os herbívoros estão bem-representados em todas as categorias, mas, enquanto os pastadores e "predadores" apresentam em getal dietas amplas, os "parasitos" muitas vezes são altamente especializados. Janzen (1980), por exemplo, examinou 110 espécies de besouros que, na fase larval, se alimentam no interior das sementes de dicotiledoneas da Costa Rica ("parasitando-as"). Ele verificou que 83 especies atacavam somente uma espécie vegetal, 14 atacavam apenas duas, nove atacavam ttês, duas atacavam quatro, uma atacava seis e outra atacava oito das 975 espécies vegetais da área.

#### 9.5.1 Preferências alimentares

1, 10, 10 a 39

Não devemos imaginar que as espécies polífagas e oligófagas façam uma escolha indiscriminada dentro de uma gama aceitável de alimentos. Ao contrário, quase sempte se manifes-

ta um certo grau de preferência. Diz-se que um animal exibe uma preferência por um tipoi particular de alimento quando a proporção de tal alimento na sua dieta é mais alta do que no ambiente em que ele vive. Por issn, para medir

na natureza a prefetência alimentar, é necessário não apenas examinar a dieta do animal (getalmente pela análise do conteúdo intestinal), mas também estimar a "disponibilidade" dos diferentes tipos de alimento. O ideal seria efetuat tal determinação não por meio dos olhos do observador (isto é, não mediante a simples amostragem do ambiente), mas a partit dos olhos do próprio animal.

A preferencia por um alimento pode set exptessa em dois contextos bastante diferentes. Pode haver uma preferencia por itens mais valiosos entre os disponíveis ou por itens que ptoporcionam uma parte integral de uma dieta mista e equilibrada. Essas preferências são referidas como qualitarivas e equilibradas, respectivamente. Nos termos usados no Capítulo 3 (Seção 3.8). no qual os recursos foram classificados, os individuos exibem preferências qualitativas ao discriminar entre tipos de recursos que são "perfeitamente substituíveis" e mostram preferencias equilibradas entre os tipos de recursos que são "complementares".

As preferencias qualitativas costumam ser mais evidentes entre os carnívoros. A Figura 9.14, por exemplo, mostra dois casos em que alguns carnívoros selecionaram ativamente presas que eram as mais vantajosas em tetmos de ingestão de energia pot uni-

dade de tempo investido na "manipulação" delas. Esses resulrados refletem o fato de que o alimento de um catnívoro fregüentemente varia pouco em composição (vet Seção 3.7.1), mas pode variar quanto ao tamanho ou á acessibilidade. Isso permire utilizat uma única medida (como "energia obtida por unidade de tempo de manipulação") para catacterizar os alimentos e permite, portanto uma hierarquização destes. Em outras palavras, a Figura 9.14 mostra alguns consumidores exibindo uma preferência ativa pelo alimento de alto valor.

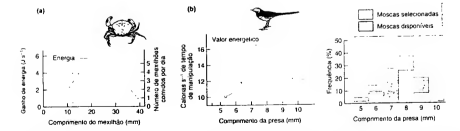


FIGURA 9.14 Predadores comendo presas "vantajosas", isto é, predadores mostrando em suas dietas uma preponderáncia daquelas presas que lhes proporcionam mais energia. (a) Quando foram olerecidas a caranguejos (Carcinus maenas) quantidades iguais de seis classes de mexilhões (Mytilus edulis), eles tenderam a mostrar uma preferência por aqueles que proporcionavam o maior ganho energetico (energia por unidade de tempo de manipulação) (segundo Elner e Hughes, 1978). (b) Entre as moscas do grupo Scatophagidae disponiveis, as alvéolas malhadas (Molacilla alba yarrellii) tenderam a selecionar aquelas que proporcionavam o maior ganho energético por unidade de tempo de manipulação (segundo Davies, 1977; Krebs, 1978)

mas muitos consumidores. rostram uma tombinação de nieferèncias qualitat vas e equilibrades

Para muitos consumidores, entretanto, especialmente pata herbivoros e onívoros, nenhuma hierarquização simples é apropriada, pois nenhum dos alimentos disponiveis satisfaz as necessidades nutricionais do consumidor. Por essa razão, tais necessidades

só nodem ser satisfeitas ou por meio da ingestão de grandes quantidades de alimento e eliminação de grande parte deste para obter uma quantidade suficiente do nutriente em suprimento mais limitado (os afídeos e as cochonilhas, pot exemplo, excretam vastas quantidades de carbono presente em uma substância açucarada para conseguir nitrogénin suficiente da sciva vegetal) ou pela ingestão de uma combinação de alimentos que se ajuste às necessidades do consumidor. Na verdade, muiros animais exibem ambos os tipos de repustas. Eles selecionam um alimento que é geralmente de alta qualidade (de modo que a proporção eliminada é mínima), mas também selecionam itens pata satisfazer necessidades específicas. Os ovinos e os bovinos, pot exemplo, mostram preferência por alimento de alta qualidade, selecionando folhas em vez de caules, matéria verde em vez de material seco ou velho; e, do marerial disponível, em geral selecionam aquele com teores mais altos de nitrogênio, fósfoto, açúcates e energia, e mais baixos em fibra. De fato, os testes experimentais que proporcionam aos herbivoros generalistas uma escolha livre sugerem a exisrencia de uma hierarquia na taxa com que eles consomem diferentes alimentos vegetais (Crawley, 1983).

as thetas mistas susem ser inusted tas por \* larses (27065

Por outro lado, tamhém é muito comum a preferência equilibrada. Em um ambiente com uma dieta de duas espécies de microalgas incrustantes, uma cortespondendo a 60% e

outra a 40%, a lapa Acmaea scutum, por exemplo, seleciona de nianeira quase independente das proporções com que o alimento está disponível (Kitting, 1980). Já os caribus, que, no inverno, sohrevivem de liquens, desenvolvem uma deficiência de sódio durante a primavera, que eles superam bebendo água do mar, comendo neve contaminada de utina e roendo os chitres desprendidos (Staaland et al., 1980). É só olharmos para nos mesmos, seres humanos, para vermos um exemplo em que o "rendimento" é muito melhor com uma diera mista do que com uma dieta pura, mesmo da "nielhor" comida.

Existem duas outras razões importantes da prefetência por uma dieta mista. Em primeiro lugar, os consumidotes podem aceitar alimentos de haixa qualidade simplesmente porque, uma vez os tendo encontrado, é mais benefico comêlos (por pobres que sejam) do que ignorá-los e continuar a busca. Esse tema e discutido em detalhe na Seção 9.5.3. Em segundo lugar, os consumidores podem ser beneficiados por uma dieta mista porque cada tipo de alimento pode conter um produto químico róxico indesejavel e diferente. Uma dieta mista manteria as concentrações de todas essas substâncias dentro de limites aceitáveis. Esse certamente é o caso das toxinas, que podem representar um papel importante na prefe-

rência pelos alimentos. Por exemplo, a ingestão de matéria seca por gambás de cauda em anel (Pseudocheirus peregrinus) da Austrália, que se alimentam de folhas de Eucalyptus, teve uma correlação fortemente negativa com a concentração de sideroxilonal, uma toxina encontrada em folhas de Eucalyptus, mas não relacionada a catacterísticas nutricionais como nittogênio ou celulose (Lawler et al., 2000).

De maneira geral, contudo, seria um equívoco dar a impressão de que as preferências estão claramente ligadas a uma explicação ou outra. Thompson (1988), pot exemplo, tevisou a relação entre as preferências de ovoposição nos insetos fitófagos e o desempenho de sua prole em termos de crescimento, sobrevivência e reprodução, nas plantas que lhes servem de alimento. Muitos estudos têm demonstrado uma boa associação (isto é, as femeas ovopositam prefetencialmente nas plantas em que a sua prole tem um rendimento melhor), mas em muiros outros a associação é pobte. Em tais casos, não são poucas as hipóteses para explicar esse comportamento aparentemente inadequado, ainda que muitas vezes elas sejam apenas hinóteses não-testadas.

#### 9.5.2 Permutação

As preferências de muitos consumidores são fixas; em outras palavras, elas são mantidas independentemente das disponibilidades relativas de tipos alimentares alternativos. Porém, outros

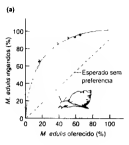
i be naturās Inculsa a preterèns a por เซมร สโภายา(สเฮร dua são comers

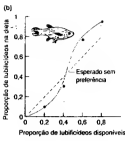
mudam suas preferências, de modo que os alimentos são ingeridos desproporcionalmente quando abundantes e ignorados desproporcionalmente quando raros. Os dois tipos de preferência são comparados na Figura 9.15. A Figura 9.15a mostra a preferência fixa exibida pelos caracóis costeiros predadores, aos quais foram oferecidas duas espécies de mexilhões como presas, em uma gama de proporções. A linha da Figura 9.15a foi tracada supondo que os caracóis apresentassem a mesma preferência em todas as proporções. Essa suposição está justificada: independentemente da disponibilidade, os caracóis predadores mostraram a mesma preferência significativa por Mytilus edulis, de concha fina e menos protegida, que eles poderiam explorar com maior eficácia. Ao contrário, a Figura 9.15b mostra o que aconteceu quando alguns gupis (uma espécie de peixe) pudetam escolher como presas entre moscas-das-frutas e vermes tubificideos. Os gupis exibiram uma clara permutação de suas preferências e consumiram uma quantidade desproporcionalmente alta do tipo de presa mais abundante.

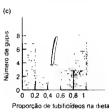
Existem muitas situações em que a petmutação pode sutgir. Provavelmente, a mais comum é quando tipos distintos de presas são encontrados em

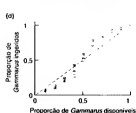
g Lance pode su gala esim wapko?

micro-hábitats diferentes e os consumidores se concentram nos micro-habitats mais proveitosos. Esse foi o caso dos gupis na Figura 9.15b: as moscas-das-frutas flutuavam na superfície da água, enquanto os rubificídeos se encontravam no fundo.









consistente entre os mexilhões Mytilus edulis e M. california nus independentemente de sua abundância relativa (médias mais erros-padrão) (segundo Murdoch e Stewart-Oaten, 1975). (b) Permutação em gupis alimentados com tubificideos e moscas-das-frutas: eles consomem uma quantidade desproporcional do tipo de presa que se encontra mais disponível (médias e amplitudes totais) (segundo Murdoch et al., 1975). (c) Preferências mostradas pelos gupis em (b) quando oferecidas quantidades iquais dos dois tipos de presas: os indivíduos se especializa ram em grande parte em um ou outro tipo de presa (d) Permutação de espinhelas que se alimentam de uma mistura de Gammarus e Ademia: em conjunto, consomem uma quantidade desproporcional do que se encontra mais disponível. Contudo, na primeira série de ensaios. ao diminuir a disponibilidade de Gammarus (simholos cheios), os neixes dos ensaios realizados no primeiro dia (4) tenderam a apanhar mais Gammarus do que os peixes usados nos ensaros do terceiro dia (\*) enquanto, ao aumentar a disponibilidade de Gammarus, os neixes do orimeiro dia (...) tenderam a apanhar menos Gammarus do que os do terceiro día (1) Os efeitos da aprendizagem são evidentes (segundo Hughes e Croy, 1993)

FIGURA 9.15 Permutação, (a) Ausência de per-

mutação: os caracóis mostram uma preferência

A permutação também pode ocorrer (Bergelson, 1985) quando existe:

- Um aumento na ptobabilidade de orientar a busca até o tipo de presa comum, isto é, os consumidores desenvolvem uma "imagem de busca" do alimento abundante (Tinbergen, 1960) e se concentram em sua presa "imagem", com a exclusão relativa da presa não-imagem.
- 2. Um aumento na probabilidade de petseguir um tipo de ptesa comum.
- Um aumento na probabilidade de capturar um tipo de ptesa comum.
- Um aumento na eficácia de manipulação de um tipo de presa comum.

Em cada caso, o aumento de presas comuns gera um crescimento no interesse e/ou sucesso por parte do predador e, pottanto, uma elevação da taxa de consumo. A permutação ocorreu, por exemplo, na espinhela (Spinachia spinachia) que sea alimentava dos crustáceos Gammarius e Artemia como presas alternativas (Figura 9.15d), como resultado da aprendizagem e da melhora na eficácia de captura e manipulação, especialmente de Gammarius. Os peixes foram alimentados com uma dieta de Gammarius por sete dias, que foi substituído por Artemia, em etapas de 10%, até que a dieta consistisse 100% em Artemia. Esta dieta foi então mantida por sete dias, quando o processo foi invertido até uma dieta de 100% de Gammarius. Cada "etapa" do processo de substituição dutava três dias, durante os quais era registrado o comportamento dos

peixes. O processo de aprendizagem fica evidente na Figura 9.15d, ao compatar a maior influência da mistura dietetica prévia sobte os peixes no primeiro dia de ensaio do que no terceiro.

É interessante constatar que a permutação muitas vezes patece ser uma consequência da mudança da ptoporção de especialistas dentro da população, e não de uma mudança gradual das preferências dos indivíduos consumidores. Isso é ilustrado na Figura 9.15c para os gupis. Quando os tipos de ptesas eram igualmente abundantes, os gupis individuais não eram generalistas — em vez disso, houve númetos aproximadamente iguais de especialistas em moscas-das-frutas e em tubificidoss.

Pode ser uma surpresa o fato de uma planta exibir um comportamento próximo á permutação. A planta com folhas em forma de uma Sarrace-

171 - 111 T

ma pupurea vive em pântanos pobres em nutrientes, circunstâncias consideradas favoráveis à carnivoria em plantas. As espécies catnívoras, como S. purpurea, investem um excesso de catbono (captado na fotossintese) em órgãos especializados na captura de presas invertebradas (efetivamente, estruturas de captação de nitrogênio). A Figura 9.16 mostra como o tamanho telativo da catena da urna responde á adição de nitrogênio ao substrato das patcelas do Molly Bog, Vermont, EUA Quanto mais nitrogênio foi aplicado, tanto maior foi o tamanho telativo da carena – isso cottesponde a um aumento de tamanho da carena não-carnívora da urna e a um decréscimo de tamanho do tubo de captuta de presas. Assim, com níveis crescentes de nitrogênio, a capacidade de carnivora decrescentes de nitrogênio, a capacidade de carnivora decres-

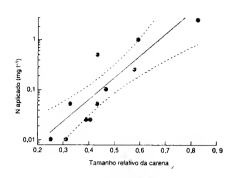


FIGURA 9.16 Relação entre tamanho relativo da carena de urnas de Saracenia purpurea e nitrogênio adicionado por aspersão em parcelas do Molly Bog, Vermont. As linhas tracejadas indicam intervalos de confiança de 95%. Um maior tamanho relativo da carena corresponde a um investimento reduzido em órgãos de capitura de presas (segundo Ellison e Gotelli, 2002).

ceu, enquanto as taxas de fotossíntese máxima aumentatam. Na vetdade, as plantas mudaram o esfotço da captação, do nittogênio para o cárbono, quando mais nitrogênio era disponível em seu ambiente.

#### 9.5.3 O forrageio ótimo e a amplitude da dieta

.15 tude tedika Hayuluba Sem dúvida, predadores e presas se influenciaram mutuamente no processo de evolução. Essa influência pode ser observada nas folhas repugnantes

ou venenosas de muitas plantas, nos espinhos dos outiços e na coloração de camuflagem de inuitos insetos presas; e pode ser observada nos robustos ovopositores das vespas da madeira, no estómago com várias câmaras do gado, e no movimento sigiloso e capacidade sensorial das cortujas. Tal especialização evidencia, no entanto, que possivelmente nenhum predador evia capaz de consumir todos os tipos de presas. Algumas restrições estruturais simples impedem que os musaranhos comam cortujas (embora os musaranhos sejam carnívoros) e que os beija-flores comam sementes.

Desconsiderando suas restrições estituturais, a maioria dos animais consome uma gama de tipos de alimentos mais estreita do que a sua morfologia lhes capacita. Na tentativa de compteender o que determina a dieta real de um consumidor dentro do seu amplo potencial existente, os ecólogos têm concentrado cada vez mais a sua atenção na teoria do forrageio ótimo. A finalidade da teotia do forrageio ótimo é ptever a estratégia de busca de alimento que cabe espetat sob condições específicas. Em geral, ela estabelece tais previsões com base nas seguintes suposições:

1. O comportamento de busca de alimento exibido pelos animais atuais é aquele que foi favorecido pela seleção natural no passado, mas que também aumenta a sua elicácia no presente.

cents supesições sad inerentes a fectia do fortage o crimo

- Uma eficácia elevada é alcançada mediante uma alta taxa liquida de ingestão de energia (isto é, a ingestão de energia bruta menos os custos energéticos para obtet tal energia).
- 3. Os animais estudados experimentalmente são observados em um ambiente ao qual seu compottamento de forrageio está ajustado, ou seja, trata-se de um ambiente muiro semelhante áquele em que evoluítam ou de um cenátio expetimental semelhante ao ambiente natural em seus aspectos essenciais.

Estas suposições nem sempte serão justificadas. Em primeiro lugar, outros aspectos do comportamento de um organismo podem influenciar mais em sua eficácia do que o forrageio ótimo. Pot exemplo, o benefício de evitar os predadores pode set tão grande que os animais busquem alimento em um local e em um petíodo em que o risco de predação seia mais baixo, e em consequência obtenham seu alimento com uma eficiência menor do que teoricamente é possível (ver Seção 9.5.4). Em segundo lugar, e igualmente importante, para muitos consumidotes (em particulat herbívoros e onivoros) a obtenção eficiente de energia pode ser menos crítica do que a de outro constituinte da dieta (p. ex., nitrogênio), ou é possível que o consumo de uma dieta mista e equilibrada seja de grande importância pata o forrageador. Em tais casos, o valor da teoria do forrageio ótimo é limitado. Contudo, em circunstâncias em que cabe esperar a aplicação da premissa da maximização energética, a teoria do forrageio ótimo permite compteender o significado das "decisões" do forrageio tomadas pelos predadores (para revisões sobre o assunto, ver Stephens e Krebs, 1986; Krebs e Kacelnik, 1991; Sih e Christensen, 2001).

É catactetístico da teoria do forrageio ótimo o desenvolvimento de ptevisões, sobre o comportamento de busca de alimento, baseadas em modelos matemáticos construidos por teóricos da ecologia, que são onisci-

100 by a control of the control of the

entes ("sabein tudo") com relação ao seu ecossistema-modelo. Pot isso, sutge a pergunta: é necessário que o fortageador real seja igualmente onisciente e matemático para adotar a estrarégia aproptiada, ótima? A resposta é "não". A teoria simplesmente diz que se há um forrageador que de alguma maneira (de qualquer maneira) consegue fazer o correto nas circunstâncias apropriadas, então ele será favorecido pela seleção natural; e se suas capacidades são herdadas, estas podem se expandit, no tempo evolutivo, por toda a população.

A teoria do forrageio ótimo não especifica ptecisamente como o forrageador deve tomar as decisões corretas e não exige que ele realize os mesmos cálculos que o especialista construtor do modelo. Mais adiante neste capítulo, considerare-

mos um outro grupo de modelos "mecanicistas" (ver Seção 9.6.2), que tentam mostrar como um forrageador, considerando que não é onisciente, conseguirá responder por "regras empiricas" a limitada informação ambiental e, desse modo, mostrar uma estratégia favorecida pela seleção natural. Porém, é a teoria do forrageio ótimo que prevê a natureza da estratégia que deveria ser favorecida.

O primeiro artigo sobre a teoria do forrageio ótimo (MacAtthur e Pianka, 1966) procurou compreender o que determinava a "amplitude" da dieta (a gama de tipos de alimentos consumidos por um animal) dentro de um hábitat. Mais tarde, o modelo se desenvolveu, sobretudo por Charnov (1976a), até uma forma algébrica mais rigotosa. MacArthur e Pranka argumentavam que, para obter alimento, todo o predador deve investir tempo e energia, primeiro para buscar sua presa e então para manipula-la (isto é, persegui-la, submerê-la e consumi-la). Enquanto busca, é possível que um predador se encontre com uma ampla variedade de itens alimentares. Por essa razão, MacArthut e Pianka consideraram que a amplitude da dieta dependia das respostas dos predadores depois de haver encontrado uma presa. Os generalistas perseguem (e logo submetem e consomem) uma grande proporção de tipos de presas que encontram; os especialistas continuam buscando, até encontratem uma presa do tipo específico que preferem.

บราชอยู่แก่งเกล้ม derseatur

O "problema" para qualquer forrageador é o seguinte: se ele é um especialista, só perseguirá presas proveitosas, mas precisará expender muito

tempo e muita energia para buscá-las. Se ele é um generalista, dedicará à busca um tempo relativamente pequeno, mas perseguira tipos de presas mais variados e menos proveitosos. Um forrageador que busca otimamente seu alimento deveria equilibrar os prós e os contras a fim de maximizar sua raxa total de ingestão energérica. MacArthur e Pianka expressaram o problema da seguinte maneira: dado que um predador já inclui um certo número de itens proveitosos em sua dieta, deveria amplia-la (e, com isso, reduzir o tempo de busca) mediante a inclusão de itens um pouco menos proveitosos.

Podemos chamar este item "um pouco menos proveitoso" como item i. E/h é, então, a lucrarividade do irem, sendo E seu conteúdo energético e h, seu tempo de manipulação. Além disso, Elh é a lucratividade média da diera "atual" (isto é, da dieta que inclui todos os tipos de presa mais proveitosos do que i, mas que não inclui o próprio ripo de presa i), e s é o tempo médio de busca para a diera arual. Se um predador persegue uma presa do tipo i, sua taxa esperada de ingestão energética é E/h. Porem, se ele ignora esta presa e persegue aquelas mais proveitosas, pode-se espetar que continue buscando durante um outro 5, passado o qual sua raxa de ingestão energética é  $\tilde{E}/\tilde{h}$ . O tempo total gasto neste último caso é  $\tilde{s} + \tilde{h}$ e, portanto, a taxa total esperada de ingestão energética é  $EI(\bar{s} + \bar{h})$ . A estrarégia mais proveitosa, ótima, para um predador será seguir a presa i se, e somente se:

$$E/h \ge \bar{E}/(\bar{s} + \tilde{h}) \tag{9.1}$$

Em ourras palavras, um predador deveria continuar acrescentando presas menos proveirosas em sua dieta enquanto fosse satisfeita a Equação 9.1 (isto é, enquanto com isso aumente sua taxa total de ingestão energética). Isso servirá para maximizar sua raxa total de ingestão energética, E/(s + h).

Este modelo de dieta ótima leva a diversas predições.

Os predadores cujos tempos de manipulação são tipicamente cutros, em comparação com seus tempos de busca, deveriam ser genera-

os predictores qui buscam dever ant ser ger eralistas

listas, potque, no tempo curto empregado para manipular uma presa já encontrada, eles mal podem iniciar a busca por outra presa. [Nos termos da Equação 9.1: E/h, é grande (h é pequeno) para uma gama ampla de tipos de presas, enquanto El(s + b) é pequena (s é grande) mesmo para dieras amplas]. Essa previsão parece ser confirmada pelas dietas amplas de muitas aves insetivoras que se alimentam em árvores e arbustos. A busca gasta sempre um tempo moderado, mas a manipulação de insetos diminutos requer um rempo insignificante e é quase sempre bem-sucedida. Por isso, uma ave com essas características tem algo a ganhar e virtualmente nada a perder pelo consumo das presas que encontra, e o benefício total é maximizado com uma dieta ampla.

Por ourro lado, os predadores cujos tempos de manipulação são longos em relação nos seus tempos de busca deveriam ser especialistas. Isso

ورادت والمندوم deverum and estec. 5 .-

significa que, se  $\tilde{s}$  é sempre pequeno, então  $\tilde{E}/(\tilde{s}+\tilde{h})$  é similar a  $\vec{E}/\vec{h}$ . Assim, maximizar  $\vec{E}/(\vec{s}+\vec{h})$  é o mesmo que maximizar EII, o que evidentemente é alcançado incluindo na dieta somenre as presas mais proveitosas. Os leões. por exemplo, vivem de um modo mais ou menos constante à vista de suas presas, de maneira que o tempo de busca é desprezivel; por outro lado, o tempo de manipulação e, especialmente, o rempo de perseguição podem ser longos (e com consumo de energia elevado). Como consequéncia, os ledes se especializam em presas que podem ser perseguidas de maneira mais proveitosa, as imaturas, as lesionadas e as velhas.

3. Se os demais fatores não variam, um predador deveria ter uma diera mais ampla em um ambiente improdutivo (onde as presas são relativamente raras e 3 é relativa-

of a factor andr of .. modul.;:

menre elevado) do que em um ambiente produtivo (onde 3 é menor). Essa previsão está amplamente confirmada pelos dois exemplos mostrados na Figura 9.17: em cenários experimentais, o centrarquideo (Lepomis macrochirus) e o chapim-real (Parus major) apresentaram dietas mais especializadas quando a densidade de presas foi mais alta. Foi relacado um estudo de caso a esse respeito, realizado com predadores em seus ambientes naturais - ursos pardos e pretos (Ursos arctos e U. americanus) alimentando-se de salmões na Baía de Bristol, no Alasca. Quando a disponibilidade de salmão era alta, os ursos consumiram menos biomassa por peixe capturado, concentrando-se nos peixes energeticamente ricos (aqueles que não tinham ovopositado) ou em partes do corpo ricas em energia (ovos, nas fêmeas, e cérebro, nos machos); em esséncia, suas dietas tornaram-se mais especializadas quando as presas eram abundantes (Gende et al., 2001).

4. A Equação 9.1 depende do benefício do item i (E/h<sub>i</sub>), dos benefícios das presas já presentes na dieta (E/h) e dos tem-

.. .. : : . ... 1005 1A 01950.

Proporção

observada na dieta

pos de busca das presas já presentes na dieta (3) e, portanto, da sua abundáncia. Porém, não depende do rempo de busca do item i, s. Em outras palayras, os predadores deveriam igno-

rar aqueles tipos de alimentos menos proveitosos, mesmo que abundantes. Re-examinando os exemplos da Figura 9.17, podemos observar que ambos se referem a casos em que o modelo da dieta ótima ptediz que as presas menos proveitosas deveriam, de fato, ser completamente ignoradas. O comportamento do forrageio foi muito similar a essa previsão, mas em ambos os casos os animais romaram de modo consistente uma quantidade um pouco superior à espetada dos tipos de alimento menos proveitosos. De fato, esse tipo de discrepância tem sido encontrado reperidamente e existem diversas tazões para que isso ocorra, que podem set resumidas dizendo que os animais não são oniscientes. No entanto, o modelo da diera ótima não prevê uma correspondência perfeita entre o observado e o esperado. Ele prevê o tipo de estratégia que setá favorecida

pela seleção natural e afirma que os animais mais próximos a esta estratégia serão os mais favorecidos. Sob esse ponto de vista, a cotrespondência entre os dados e a teoria da Figura 9.17 parece muito mais satisfatória. Sih e Christensen (2001) revisaram 134 estudos a respeito da teoria do forrageio órimo, enfocando a questão sobre quais fatores podem explicar a capacidade dessa teoria em prever dietas corretamente. Contratiando a sua previsão a priori, grupos de forrageadores (invertebrados versus vertebrados ectotérmicos versus vertebrados endotérmicos) não diferem quanto à probabilidade de corroborar a teoria. A conclusão principal dos autores foi que a teoria do fortageio ótimo geralmente se aplica bem a forrageadores que se alimentam de presas imóveis ou relativamente imóveis (folhas, sementes, larvas do besouro da farinha, zooplancton relacionado a peixes), mas com frequência não consegue predizer dietas de forrageadores que atacam ptesas móveis (pequenos mamiferos, peixes, zooplancron relacionado a insetos predadores). Isso pode acontecer porque as variações entre as presas móveis em vulnerabilidade (taxa de encontro e sucesso de captura) são muitas vezes mais importantes na determinação das dietas dos predadores do que as variações nas escolhas arivas que estes fazem (Sih e Christensen, 2001).

A Equação 9.1 também proporciona um contexro para compreender a estreira especialização de predadores que vivem em associação íntima com suas presas, especialmente quando um predador individual se acha ligado a uma presa individual (p. ex., muitos parasitóides e herbívoros parasitos - e muitos parasitos (ver Capítulo 12)). Uma vez que todo o seu estilo de vida e seu ciclo vital são ajustados

(a) Centrarquideo (Lepomis macrochirus) Densidade alla Densidade baixa Densidade media 0 0.4 0.8 0 0,4 0.8 0 0.4 0.8 Presa grande (G Presa média (M \_\_\_\_ Razão encontrada Previsão da leona da dieta ólima Razão observada (b) Chapim-real (Parus major) Depsidade alla II Densidade baixa Densidade alta I 0,4 0,8 0.4 0.8 0 0,4 0,8 0,4 0,8 Presa grande (G) Presa pequena (P) Proporcão Proporção prevista na dieta

FIGURA 9.17 Dois estudos sobre a escolha da dieta ótima que mostram uma clara, porem limitada, correspondencia com as previsões do modelo da dieta otima de Charnov (1976a). As dietas são mais especializadas quando as densidades das presas são mais altas, mas se incluem nelas mais presas pouco proveitosas do que o previsto pela teoria. (a) O centrarquideo (Lepomis macrochirus) predando em diferentes classes de tamanho de Daphnia: os histogramas mostram as proporções de taxas de encontro com cada classe de tamanho em trés densidades distintas, juntamente com as razões preditas e observadas na dieta isegundo Werner e Hall, 1974) (b) O chapim-real (Parus major) predando pedaços pequenos e grandes da larva do besouro da farinha (segundo Krebs et al. 1977). Neste caso, os histogramas se referem às proporções dos dois tipos de presas (segundo Krebs, 1978).

com precisão aos de sua presa (ou hospedeiro), o tempo de manipulação  $(\bar{h})$  é baixo; mas isso impossibilira seu ajuste preciso a outras espécies de presas, para as quais, porranto. o rempo de manipulação é muito alto. Assim, a Equação 9.1 se aplica somenre ao grupo sobre o qual o predador se especializa, mas não a qualquer outro item alimentar fora desse grupo.

Por outro lado, a polifagia possui vantagens definidas. Os custos de busca (5) em geral são baixos - o alimento é fácil de encontrar - e um indivíduo dificilmenre morrerá de fome por causa das flutuações na abundância de um dos seus ripos de alimenros. Além disso, os consumidores polifagos podem, naturalmente, construir uma diera balanceada e manter ral equilíbrio variando as preferências em função das alremções circunstranciais e podem evirar o consumo de quantidades grandes de uma roxina produzida por um dos seus tipos de alimento. Essas considerações são ignoradas pela Equação 9.1.

ultus Turk of State The Left Light

De forma geral, pois, a evolução pode ampliar ou restringir as dietas. Quando as presas exercem pressões evolurivas que exijam respostas morfológicas ou fisiológicas por parte do consumidor, a restrição pode ser ex-

trema. Todavia, quando os consumidores se alimentam de itens individualmente macessíveis, ou imprevisíveis ou carentes de certos nutrientes, a dieta com frequência permanece ampla. Uma idéia atrativa e muito discutida é a de que dererminados pares de espécies de predador e presa não apenas evoluíram, mas coevoluíram. Em outras palavras, tem havido uma "corrida armamentista" evolutiva, em que cada melhora na capacidade do predador rem sido seguida por uma melhora na capacidade da presa para evitar ou resistir ao predador, que tem sido seguida por uma nova melhora na capacidade do predador, e assim sucessivamente. A longo prazo, em uma escala de tempo evolutivo, isso pode ser acompanhado por especiação, de modo que, por exemplo, espécies de borboletas aparenradas se encontrain associadas com espécies de plantas aparentadas - todas as espécies de heliconídeos se alimenram de membros da família Passitloraceae (Ehrlich e Raven, 1964; Furuvma e May, 1992). A cocyolução cerramente pode ser uma força adicional em favor da restrição da diera. No momento, contudo, a evidência conrundente em favor da coevolução predador-presa ou herbivoro-planta è dificil de obter (Furuyma e Slatkin, 1983; Futuyma e May, 1992).

À primeira vista, parece que existe uma contradição entre as predições do modelo do forrageio órimo e a permutação. Nesta ultima, um consumidor muda de um ripo de presa pata ourro, quando mudam as densidades delas. Porem, o modelo do forrageio ótimo sugere que sempre se deveria consumir o ripo mais proveitoso de presa, independenremente de sua densidade ou da densidade de qualquer presa alternativa. Todavia, é esperado que a permutação ocorta em citcunstâncias em que não se aplique o modelo

do forrageio ótimo. Especificamente, a permutação ocorre com frequência quando os diferenres tipos de presas ocupam micro-hábitats diferentes, enquanto o modelo do forrageio órimo prevé o comportamento dentro de um mesmo micro-hábitat. Além disso, a maioria dos casos de permutação implica em mudança nos benefícios obtidos das presas à medida que suas densidades variam, ao passo que no modelo do forrageio ótimo os benefícios são constantes. Na verdade, em caso de permuração, a presa mais abundante é a mais proveitosa, e em ral caso o modelo do forrageio ótimo prevê a especialização em qualquet que seja o ripo de presa mais proveirosa (isto é, na que seja mais abundante; em outras palavras, permutação).

#### 9.5.4 O forrageio em um contexto mais amplo

4 4 5 / je 5 1 ja

samamerit. •

tradada:

È imporranre assinalar que as estrarégias de forrageio nem sempre serão estrarégias para maximizar a eficiência da alimentação. Ao contrário, a seleção natural favorecerá os

forrageadores que maximizem seus benefícios líquidos, e. dessa forma, as estratégias seção modificadas por outras demandas conflirantes dos indivíduos. Em particular, a necessidade de evitar os predadores frequentemente afetatá o comporramento de forrageio de um animal.

Isso foi mostrado em um trabalho sobre o comportamenro de forrageio das ninfas de um inseto aquático predador, o noronecto (Notonecta hoffmanni) (Sih, 1982). Esses animais passaram por cinco instares ninfais (sendo I o mais jovem e menor e V o mais velho), e, no laboratório, os trés primeiros instares ficaram sujeitos a predação pelos adultos da mesma espécie, de modo que o risco relativo de predação por parte dos adultos ficou:

# I > II > III > IV = V \( \times \) sem risco.

È possível que esses riscos modifiquem o comportamento das ninfas, à medida que elas tentam evitar (tanto em labotatório como no campo) as águas centrais dos corpos d'água, onde a concentração de adultos é maior. De fato, o grau relativo de eviração foi o mesmo que o risco relarivo de predação pelos adultos:

## I > II > III > IV = V \( \times \) sem evitação.

Conrudo, essas áreas centrais contém também a major concentração de presas para as ninfas. Assim, ao evitar os predadores, as ninfas dos instares I e II mostraram uma tedução da raxa de alimentação na presença dos adultos (embora as ninfas do instar não apresentassem essa redução). Como resultado da evitação da predação, as ninfas jovens exibiram uma taxa de alimentação inferior á máxima, más um aumento da sobrevivéncia.

igual a cercos peixes

A influência modificadora de predadores sobte o comporramento de forrageio foi estudada por Werner e

colaboradores (1983b), que trabalharam com o centrarquídeo (Lepomis macrochirus). Eles estimaram o rendimento em eneroia liquida do forrageio desse peixe em três diferentes hábitars de labotatório - em água aberta, entre as plantas aquáricas e sobre sedimento nu - e examinaram como as densidades das ptesas variavam em hábitats naturais comparáveis de um lago. no transcurso das estações. Eles puderam prever o momento em que o peixe devetia passar de um hábitat do lago para ourro, a fim de maximizar seu rendimento energético total líquido. Na ausencia de predadotes, os peixes de trés tamanhos se comportaram de acordo com as previsões (Figura 9.18). Poréin, em outro experimento de campo, dessa vez com a presença de predadores (percas americanas de boca grande), os peixes pequenos restringiram seu fortageio ao hábitar com plantas aquáticas (Figura 9.19) (Werner et al., 1983a). Naquele local, os peixes ficaram relativamente a salvo de predação, embora só pudessem alcançar uma taxa de ingestão energética claramente submáxima. Os peixes maiotes, ao contrario, ficaram menos sujeitos à predação pelas percas e continuaram a forragear de acordo com as previsões do forrageio ôrimo. De modo similar, as ninfas de diversas espécies de efemerópteros algivoros restringiram bastante seu forrageio ás horas de escuridão em cursos d'água com a truta marrom; com isso, elas

reduziram suas taxas totais de forrageio, mas diminuítam também o risco de predação (Townsend, 2003). No caso de mamíferos que se alimentam á noite, incluindo camundongo, porco-espinho e lebre, o rempo dedicado à alimentação pode ser reduzido em noites enluaradas, quando o risco de predação é mais alro (Kie, 1999).

Uma estratégia de forrageio é cresuring s uma parte integral de um padrão de comportamento geral do animal. A

estratégia é bastante influenciada pelas pressões seletivas que favorecem a maximização da eficiência do forrageio, mas ela pode também ser influenciada por outras demandas, possivelmente conflitantes. È também importante salientar um outro aspecto. Os locais onde os animais ocortem, onde eles apresentam abundancia máxima e onde escolhem seu alimento são rodos componentes-chave dos seus "nichos eferivos". Vimos, no Capírulo 8, que os nichos efetivos podem ser alramenre restringidos pelos competidores. Aqui, vemos que esse fenômeno rambém acontece. Isso rambém é observado nos efeiros da predação pela coruja-de-igreja (Tyto alba) sobre o comportamento de forrageio de trés espécies de roedores hereromídeos, o camundongo de bolso do Arizona (Perognathus amplus), o camundongo de bolso de Bailey (P. baileyi) e o rato canguru de Merriam (Dipodomys merriami) (Brown et al., 1988). Na presença de corujas, rodas as três espécies se deslocaram para micro-hábirars que apresentavam um risco menor

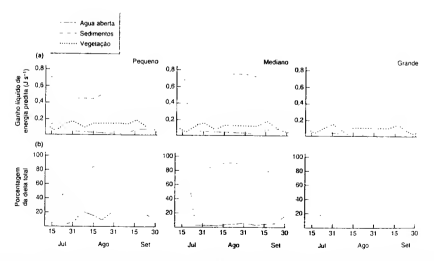


FIGURA 9.18 Padrões sazonais em (a) os beneficios previstos do hábitat (taxa liquida de ganho de energia) e (b) a porcentagem real da dieta derivada de cada habitat, para três classes de tamanho do centrarquideo (Lepomis macrochirus). Não havia animais piscívoros, (O habitat com "vegetação" é omitido em (b) para uma maior claridade - apenas 8 a 13% da dieta procedia desie hábitat nas três classes de tamanho de peixes.) Existe uma boa correspondência entre padrões de (a) e de (b) (segundo Werner et al., 1983a)

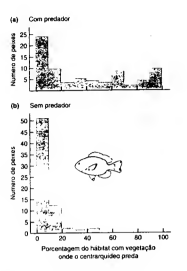


FIGURA 9.19 (a) Ao contráno do que acontece na Figura 9.18 e em (b), quando as percas (que predam centrarquideos pequenos) estão presentes, muitos centrarquideos predam em áreas com porcentagem alta de vegetação, onde estão relativamente protegidos da predação (segundo Werner et al., 1983a).

de predação e onde eles reduziram sua arividade de forrageio. Conrudo, o fizeram em graus variados, de forma que a maneira de partição dos mícro-hábitats entre eles foi compleramente diferente na presença ou na ausência de corujas.

#### 9.6 Forrageio em um ambiente em mosaico

Para todos os consumidores, a distribuição do alimento è em mosaico de manchas. As manchas podem ser objeros físicos naturais e discretos: uma

moita catregada de bagas é uma mancha para uma ave frugivora; uma folha coberta de afideos é uma mancha para uma joaninha predadota. De maneita alternativa, uma "mancha" pode existir apenas como uma àrea definida de forma arbitraria em um ambiente apatentemente uniforme; para uma ave pernalta que se alimenta em uma praia arenosa, àreas distinras de 10 m² podem ser consideradas como manchas que contêm diferentes densidades de vermes. Em qualquer caso, contudo, uma mancha deve ser definida pensando em um determinado consumidor. Uma folha è uma mancha apropriada para uma joaninha, mas, para uma ave insetívora maior e mais atíva, 1 m² de folhagem ou mesmo uma árvore inteira pode representar uma mancha mais apropriada.

Os ecólogos têm um interesse particular pelas preferências de manchas de consumidores, cujos ambientes variam quanto à densidade de alimenro ou presas. Exisrem muiros exemplos em que os predadotes exibem uma "resposta de agregação", dedicando mais rempo em manchas que contém densidades altas (porque estes são os ambientes mais proveitosos) (Figura 9.20a-d), embora tal dependência direra da densidade nem sempre seja o caso (Figura 9.20e). No Capítulo 10, tratamos das respostas de agregação com mais detalhe, e o nosso foco será sua importância na dinâmica de populações e particularmente seu porencial em proporcionar estabilidade à dinàmica de predadotes e presas. Por ora, nos concentramos no comportamento que leva à agregação dos predadores (Seção 9.6.1), ao uso da mancha segundo a abordagem do forrageio ótimo (Seção 9.6.2) e aos padrões de distribuição que provavelmente resultam quando são consideradas as tendências opostas dos predadores quanto à agregação e às inretferências reciprocas (Se-

# 9.6.1 Comportamento que leva a distribuições agregadas

Existem vários tipos de compottamentos que constituem a base das respostas de agregação dos consumidores, mas eles podem ser agrupados em duas categorias amplas: os comportamentos envolvidos com a localização de manchas proveitosas e aqueles que representam as respostas dos consumidores uma vez dentro de uma mancha. A primeira categoria engloba todos os exemplos em que os consumidores petcebem, a uma certa disrância, a exisrência de heterogeneidade na distribuição de suas presas.

Na segunda caregora — tesposse tas dos consumidores dentro das manchas — observam-se dois aspectos principais de comportamento. O primeiro é uma mudança no padrão de busca do consumidor apôs o encontro com seu alimento. Em particular, com freqüência há uma diminuição da velocidade do movimento e um aumento da taxa de retorno imediatamente apôs a ingestão do alimento, ambos levando o consumidor a permanecer nas proximidades do último alimento ingerido (busca restrira à área). Altetnariva ou adicionalmente, è possível que os consumidores simplesmente abandonem as manchas não-proveitosas com mais tapidez do que as proveirosas. Ambos os ripos de comportamento evidenciaram-se quando as larvas (carnivoras e recedoras de teias) do tricóprero (*Plectrocnemia conspersa*) se alimentaram de larvas

Na segunda caregoria - respos-

de quironomideos (mosquito-polvora) em um riacho de laboratório. Os tricópteros, colocados em suas redes, receberam uma presa no início do experimento e depois receberam rações diárias de zero, uma ou três presas. A tendência em abandonar a rede foi menor com as taxas de alimentação mais alras (Townsend e Hildrew, 1980). O comportamento de *P. cons*-

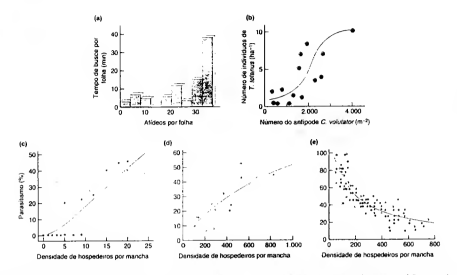


FIGURA 9.20 Respostas de agregação: (a) As tarvas do coccinelideo (Coccinella septempunctata) passam mais tempo nas folhas com densidades altas da sua presa, o afídeo Brevicoryne brassicae (segundo Hassell e May, 1974); (b) Tringa totanus se agrega em manchas com densidades mais altas de sua presa, o antígode Corophium volutator (segundo Goss-Custard, 1970); (c) dependência direta da densidade, quando o parasitóide Delra radicum ataca Trybliographa rapae; e (d) dependência direta da densidade, quando o parasitóide Aspidiotiphagus citrinus ataca Froinna externa. (e) Mas a dependência direta da densidade nem sempre e o caso: dependência inversa da densidade, quando o parasitóide Coencrytus kuwanai ataca Lymantra dispar ([c a e] segundo Pacata e Hassall, 1991).

persa em relação às manchas das presas apresenta também um elemento de busca restrita à área: se encontrar alimento (que pode ser consumido mesmo sem uma rede) no primeiro local, há ptobabilidade de que ela teça uma rede (Figura 9.21a). Em geral, portanto, em uma mancha rica, è mais provável que uma rede seja construida e menos provável que ela seja abandonada. Esses dois comportamentos explicam a resposta de agregação diretamente dependente da densidade observada durante grande parte do ano no ambiente natural de um riacho (Figura 9.21b).

A diferença nas raxas de abandono de manchas com aproveitamento alto e baixo pode ser alcançada de

muitas maneiras, mas duas são especialmente fáceis de analisar. Um consumidor pode deixar uma mancha quando sua raxa de consumo cai abaixo de um nível limiar, ou é possível que ele possua um tempo de abandono – ele pode abandonar uma mancha sempre que passar um dererminado intervalo de tempo sem ter sucesso na captuta de alimento. Seja qual for o mecanismo usado, ou se o consumidot simplesmente aplica a busca restrita à área, as consequências serão as mesmas: os indivíduos passarão mais tempo nas manchas mais proveitosas, e, dessa forma, essas manchas geralmente conterão mais consumidores.

# 9.6.2 O uso de manchas segundo a abordagem do forrageio ótimo

As vantagens para um consumidor em passar mais tempo em manchas com proveito mais alto são fáceis de observar. Contudo, a alocação detalhada do tempo nas diferenres manchas é um problema suúl, pois depende dos diferenciais exatos de aproveitamento, do aproveitamento médio do ambiente como um todo, da disrância entre as manchas, etc. O problema tem sido objeto de atenção especial por parte da teoria do forrageio ótimo. Em particulat, tem sido direcionado um grande interesse à situação muito comum em que os pròprios forrageadores esgotam os tecursos de uma mancha, causando, com o tempo, um declínio do aproveitamento deste ambiente. Entre os numerosos exemplos dessa situação, encontram-se os insetos inserivoros que capruram suas presas sobre uma folha e as abelhas que consomem o nectar de uma flor.

Charnov (1976b) e Parker e Stuarr (1976) ptoduziram modelos similares para prever o comportamento de um animal com forrageio ótimo em tais situações. Segundos escaurores, o tempo ótimo de permanência em uma mancha deveria ser definido em termos da raxa de extração de energia experimentada por um forrageadot no momento em que ele

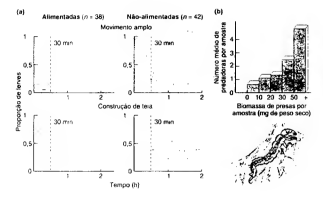


FIGURA 9.21 (a) An chegar em uma mancha. larvas de quinlo inslar de Plectrocnemia conspersa, que encontram e consomem um exemplar de guironomideo no início do experimento ("alimentadas"), rapidamente param de vaquear e começam a construção de teia. As larvas que não consequem encontrar uma presa (não-alimentadas) exibem movimentos muito mais amolos durante os primeiros 30 minutos do experimento e são muito mais propensas a deixarem o fragmento. (b) Resposta de agregação diretamente dependente da densidade por larvas de quinto instar em um ambiente natural expressa como o número medio de predadores em relação à biomassa de presas, composta por quironomideos e pleconteros, por amostra de 0.0625 m² de leito do riacho (n - 40) (segundo Hildrew e Town. send, 1980; Townsend e Hildrew, 1980)

deixa a mancha (o "valor marginal" da mancha). Charnov chamou os resultados obtidos de "teorema do valor marginal". Os modelos foram formulados matematicamente, mas suas características mais importantes são mostradas em um gráfico na Figura 9.22.

A primeira suposição do modelo diz que um forrageador órimo maximizará de modo global sua ingestão total de um recurso (geralmente energia) durante um episódio de forrageio. De fato, a energia será extraída de modo descontinuo, porque o alimento é distribuído irregularmente; o forrageador se moverá às vezes entre manchas, e, durante o deslocamento, a ingestão de energia será nula. Porém, uma vez em uma mancha, o forrageador extrairá energia da maneira descrita pelas curvas da Figura 9.22a. Sua taxa inicial de extração será alta, mas, à medida que o rempo passa e os recursos são esgotados, a taxa de extração diminuirá de modo regular. Naturalmente, a taxa dependerá dos conteúdos iniciais da mancha, assim como da eficiência e motivação do forrageador (Figura 9.22a).

O problema a ser considerado é: em que inomento um forrageador deve abandonar uma mancha? Se abandonar todas as manchas imediamente após chegar a elas, ele passaría a maior parte do tempo se deslo-

cando entre as manchas, e sua taxa total de ingestão seria baixa. Se permanecesse em todas as manchas por um periodo considerável, ele despenderia pouco tempo se deslocando, mas passaria muito tempo em manchas esgotadas, sendo sua taxa total de ingestão também baixa. Por isso, o tempo ótimo de permanência teria duração intermediária. Além disso, contudo, o tempo ótimo de permanência deve ser evidentemente maior para as manchas proveitosas do que para aquelas não-proveitosas, e deve depender do porencial de aproveitamento do ambiente como um todo.

Consideremos, em particular, o forrageador da Figura 9.22b. Ele está forrageando em um ambiente onde o alimento se encontra distribuido em mosaico (em manchas) e onde algumas manchas são mais proveitosas do que outras. O tempo médio de deslocamento entre as manchas é r<sub>i</sub>. Portanto, este é o tempo que o forrageador pode esperar despender, em média, após deixar uma mancha e antes de encontrar uma outra. O forrageador da Figura 9.22b chegou a uma mancha média de seu ambiente e, por essa razão, segue uma curva média de extração. Com a finalidade de ter um forrageio órimo, ele deve maximizar sua raxa de ingestão de energia não apenas para o período que passa na mancha, mas rambém para todo o período desde que abandonou a última mancha (isto é, para o período t<sub>r</sub> + s, em que s é o rempo de permanência na mancha).

Se ele abandona rapidamente a mancha, esse periodo será curto  $(t_i + s_{curto})$  na Figura 9.22b). Porém, ao mesmo tempo, extrairá pouca energia  $(E_{pequena})$ . A taxa de extração (para todo o período,  $t_i + s$ ) será dada pela inclinação da linha OS (isto é,  $E_{pequena}/(t_i + s_{curto})$ ). Por outro lado, se permanecer na mancha por um periodo longo  $(s_{longo})$ , o forrageador extrairá muito mais energia  $(E_{grinde})$ ; mas a taxa toral de extração (a inclinação de OL) mudará pouco. Para maximizar a taxa de extração ao longo do periodo  $t_i + s$ , e necessário maximizar a inclinação da linha a partir de O até a curva de extração. Isso se consegue fazendo com que a linha seja uma rangente da curva (OP na Figura 9 22b). Nenhuma linha a partir de O ate a curva pode ser mais inclinada e, por isso, o tempo de permanência associado a ela é ótimo (s-1).

A solução órima para o forrageador da Figura 9.22b, portanto, consiste em abandonar tal mancha quando sua caxa de extração é igual (tan-

como malemica: lagestão total diseneia a

gencial) à inclinação de OP, ou seja, deveria abandoná-la no

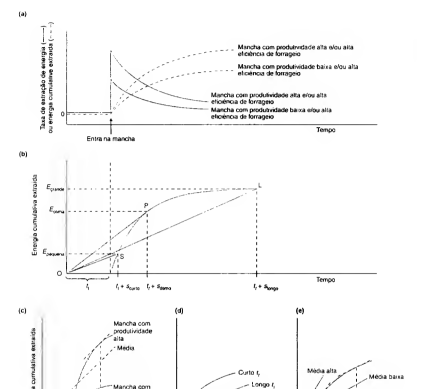


FIGURA 9.22 Teorema do valor marginal. (a) Quando um forrageador entra em uma mancha, sua taxa de extração de energia e inicialmente alta (em especial em uma mancha altamente produtiva ou onde ele tenha uma alta eficiência de forrageo), mas essa taxa diminiru com o tempo, a medida que a mancha se esgota A nigestão de energia cumulativa se aproxima de uma assintota. (b) As opções de um forrageador A curva laranja continua e a energia cumulativa extraída de uma mancha média, e 1, é o tempo médio de desbocamento entre manchas. A taxa de extração de energia (que deve ser maximizada) é a energia extraída dividida pelo tempo total, isto é, a inclinação de uma linha reta traçada desde a orgema te a curva. As permanêticias curdas na mancha [inclinação = \$\int\_{\text{sequion}}(t\_0 + \sigma\_{\text{sequion}}(t\_0 + \

ponto P. De fato, Charnov e Parker e Stuart verificaram que a solução ótima para o forrageador é abandonar todas as manchas, independentemente da sua capacidade de aproveitamento, ao alcançar a mesma taxa de extração (isto é, ao mesmo

produtividade

"valor marginal"). Essa taxa de extração é dada pela inclinação da tangente à curva de extração média (p. ex., Figura 9.22b) e, dessa forma, é a taxa total média máxima para o ambiente como um todo.

ยาค. Roes ฮอ teorema ฮอ lafor marginal O modelo, porranto, confirma que o tempo ótimo de permanência devetia set maior nas manchas mais produtivas do que nas menos produ-

tivas (Figura 9.22c). Além disso, pata os fragmentos menos produtivos (nos quais a taxa de extração nunca é tão alta quanto OP) o tempo de permanência devetia set zero. O modelo prediz, também, que todas as manchas deveriam ser esgotadas até o ponto em que a taxa final de extração fosse a mesma em cada uma delas (isto é, até que o "valor matginal" de todas elas fosse o mesmo); e que os tempos de permanência devetiam ser mais longos em anibientes onde o tempo de deslocamento entre as manchas é maior (Figura 9.22d) e maiores quando o ambiente como um todo é menos proveitoso (Figura 9.22e).

É alenrador que as evidências de vácios casos apóiem o reorema do valor marginal. Em um dos primeiros testes da teoria, Cowie (1977) exami-

nou a previsão ilustrada na Figura 9.22d: que um forrageador deveria permanecer mais tempo em cada mancha quando o tempo de deslocamento fosse mais longo. Ele utilizou chapins-reais em um grande aviário fechado e acosrumou as aves a forragear pedaços pequenos de larvas do besouro da farinha escondidas em copos de plástico cheios de serragem — os copos eram as "manchas". Em todas as ocasiões, as manchas continham o mesmo número de presas. Porém, o rempo de deslocamento era manipulado cobrindo-se os copos com tampas de cartolina, que se ajustavam aos copos de maneira variada e, portanto, exigiam tempos distintos pata serem retiradas. As aves fotrageavam sozinhas, e Cowie usou seis indivíduos no total, submetendo-os a dois hábitats. Um desses hábitats tinha sempre um tempo de deslocamento mais longo (rampas

mais ajustadas) do que o outro. Pata cada ave em cada hábitat, Cowie mediu o tempo médio de deslocamento e a curva de ingestão cumulativa de alimento em cada mancha. Ele utilizou, então, o teorema do valor marginal pata prevet o tempo de permanência ótimo em hábitats com diferentes tempos de deslocamento e comparou essas previsões com os tempos de permanência obsetvados no experimento. Como mostra a Figura 9.23, a correspondência foi bastante próxima, principalmente quando Cowie considetou o fato de que havia uma perda líquida de enetgia com o deslocamento das aves entre as manchas.

As previsões do teorema do valor matginal também foram examinadas por meio do comportamento do parasitóide Anaphes victus atacando o besouro Listronotus oregonesis em um experimento de labotatório (Boivin et al., 2004). Os fragmentos diferiram em qualidade devido às proporções variadas de hospedeiros já parasitados no começo do experimento, e, em concordância com as previsões do teorema, os parasitóides permaneceram mais tempo nas manchas mais proveitosas (Figura 9.24a). Contudo, ao contrário de uma outra previsão, a taxa matginal de ganho em eficácia (taxa de produção de progênie nos 10 minutos finais antes de abandonar unta mancha) foi supetior nas manchas inicialmente mais proveitosas (Figura 9.24b).

Da mesma forma que a teoria da dieta ótima, é possível que o risco de predação modifique as conseqüências ptevistas da utilização ótima da mancha. Tendo em mente este fato, Morris e Davidson (2000) compararam o

abandono de ambientes pot meio das taxas de extração de alimento realizadas pelo camundongo-de-patas-brancas (*Peromyscus leucopus*) em um hábitat flotestal (onde o tisco de

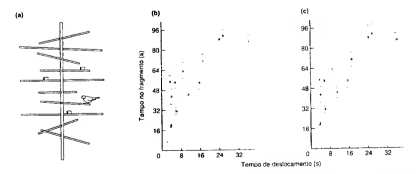


FIGURA 9.23 (a) Uma "árvore" experimental para chapins-reais, com três manchas (b) Tempo ótimo previsto em uma mancha, em relação ao tempo de deslocamento (.....), juntamente com os tempos médios observados (± EP) para seis aves, cada uma em dois ambientes (c) Os mesmos pontos e o tempo previsto, considerando o custo energético de deslocamento entre as manchas (segundo Cowie, 1977; de Krebs, 1978)

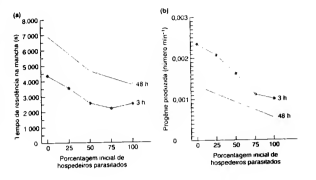


FIGURA 9.24 Quando Anaphes victus (um parasitóide) atacou o besouro Listronotus oregonensis em manchas de 16 hospedeiros (com uma porcentagem variável já parasitada), os parasitóides permaneceram mais tempo em manchas mais proveitosas: aqueles com porcentagem menor de hospedeiros parasitados. (b) Contudo, a taxa de ganho marginal em eficácia – o número de progênie produzida por mínuto, nos 10 minutos antes finais de abandonar uma mancha – foi mais alta nas manchas inicialimente mais proveitosas. As barras representam os erros-padrão (segundo Boivin et al., 2004).

predação é baixo) e em um hábitat de borda de floresra (onde o risco de ptedação é alto). Nos dois tipos de hábitats, eles colocaram "manchas" (recipientes) com 4 g de sementes de painço em 11 locais de forrageio; e, também nos dois hábitats, alguns locais eram relativamente abertos e outros ficavam sob atbustos. Após, eles monitotaram a sobra de grãos no momento em que as manchas fotam abandonadas em dois dias distintos. Seus tesultados (Figura 9.25) apóiam as previsões de que as taxas de abandono das manchas seriam mais elevadas em hábitats de borda vulneráveis do que em hábitats florestais mais protegidos; o abandono foi sempre maior em locais aherros (onde o tisco de predação era mais alto em cada hábitat).

A CONTRACTOR

THE TOTAL

Uma revisão muito mais completa das provas do teorema do valor matginal é proporcionada, por exemplo, por Ktebs e Kacelnik (1991). Elas indicam que a correspondência é alentadora, mas não perfeita – muito semelhante ao balanço dos resultados

apresentados aqui. A principal razão da imperfeição baseia-se no fato de os animais, ao contrário dos idealizadores do modelo, não serem oniscientes. É possível que os camundongosde-patas-brancas do exemplo citado ptecisem despender um certo tempo realizando outras atividades que não o forrageio (p. ex., evitando predadores). Os forrageadores podem necessitar de um tempo para aprender e conhecer o ambiente; entretanto, è provavel que comecem a forragear munidos de uma informação imperfeita sobre a distribuição dos seus hospedeiros. Para os parasitóides da Figura 9.24, por exemplo, Boivin e colaboradores (2004) sugerem que eles baseiam sua avaliação da qualidade do hábitat total na qualidade do primeiro fragmento que encontram; isto é, eles "aptendem", mas sua avaliação aprendida ainda pode ser errada. Contudo, tal estratégia seria adaptativa se houvesse uma variação considerável em qualidade entre gerações (de modo que cada geração tivesse que aprendet novamente), mas pouca variação qualitativa entre manchas dentro de uma getação (de modo que a pri-

meira mancha encontrada fosse uma indicação satisfatória da qualidade toral).

Todavia, a despeiro da sua informação limitada, os animais muitas vezes parecem se aproximar bastante da estratégia prevista. Ollason (1980) desenvolveu um modelo mecanicista para explicar esse comportamento no estudo com os chapinsreais realizado por Cowie. A proposta de Ollason é a de um modelo de memória. Segundo o modelo, um animal tem uma "lembrança do alimento passado", que Ollason compata a uma banheira sem um tampão. A lembrança tecente flui a cada momento em que o animal se alimenta. Porém, ela escoa tambem continuamente. A taxa de entrada depende da eficiência de forrageio do animal e da produtividade da àtea em que ele esra se alimentando. A taxa de escoamento depende da capacidade do animal em memotizar e do alcance da lembtança. A lembrança desaparece rapidamente, pot exemplo, quando o alcance e grande (nível da água alto) ou a capacidade de memorização é pobre (banheira alta e estreita). O modelo de

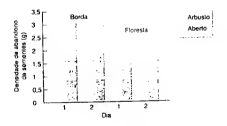


FIGURA 9.25 A massa de sementes de painço remanescente (densidade de abandono de sementes, g) loi máis alta em manchas abertas (maior risco) do que naqueles situados sob arbustos (maior proteção), e foi mais alta em hábitat de borda de floresta (predação maior) do que no interior da floresta (predação menor) (segundo Morris e davidson, 2000).

Ollason propõe simplesmente que o animal deveria permanecer em uma mancha até que a lembrança cessasse de aumentar; e devetia abandonar uma mancha quando sua raxa de entrada de alimentação fosse mais lenta do que sua raxa de diminuição das lembranças.

uait-Mirva itulia Tagela dir Ao forragear de acordo com o modelo de Ollason, um animal se comporta de uma maneira muiro similar ao que é previsto pelo reorema do va-

lor marginal. Isso é ilustrado para o caso dos chapins-reais de Cowie na Figura 9.26. Tal como assinala o próprio Ollason, isso demonstra que para forragear em um ambiente em mosaico, com uma taxa que se aproxima da ótima, um animal não precisa ser onisciente, nem amostrar, nem fazer análises numéricas para encontrar os máximos de funções com muiras variáveis: tudo o que precisa fazer el lembrar, e ahandonar cada fragmento, se não forragear tão rapidamente quanto se recorda. Como Krebs e Davies (1993) salientam, isso não deixa de ser táo surpreendente como considerar que essas mesmas aves podem voar sem uma qualificação formal de aerodinámica.

Os modelos mecanicistas têm sido desenvolvidos e restados para uma gama de padrões de ataque de parasitóides (como aquele na Figura 9.24) (ver Vos et al., 1998; Boivin et al., 2004). Esses modelos ressaltam a importante distinção entre o comportamento "empirico" ("rule of thumb"), em que os animais seguem regras matas e invariáveis, e o comportamento aprendido, em que as regras estão sujeitas a modificações levando em consideração a experiência imediata do forrageador. As evidencias sugerem que o aprendizado desempenha ao menos algum papel na maioria das decisões do forrageador. Existe também uma distinção importante entre comportamentos "de actescimo" ("incremental") e "de decréscimo" ("decremental"). No primeiro tipo, cada ataque bem-sucedido em uma mancha aumenta a chance de permanência do forrageador. Esse comportamento provavelmente é adaptativo quando há uma consideravel variação qualitativa entre manchas, porque ele estimula tempos de permanência mais longos em manchas de melhor qualidade. No comportamento "de decréscimo", com cada ataque bem-sucedido em uma mancha decresce a chance de petmanencia do fornigeador. Esse comportamento provavelmente è adaptativo quando todas as manchas apresentam aproximadamente a mesma qualidade, porque ele estimula os forrageadores a abandonar em manchas esgotadas.

Assim, o modelo de Ollason para o chapim-real incorporou o comportamento empírico, de acréscimo. Boivin e colaboradores, por outro lado, verificaram nos seus parasitóides um comportamento apiendido, de decréscimo: por exemplo, um parasitóide que atacasse um hospedeiro sadio tinha uma probabilidade 1,43 vez maior de abandonar um fragmento depois disso; um parasitóide que rejeitasse um hospedeiro já atacado tinha uma probabilidade 1,11 vez maior de abandonar uma mancha. Vos e colaboradores (1998), ao contrário, constataram um comportamento de acréscimo quando o parasitóide Cotesia glomerata atacou seu hospedeiro, a larva da borboleta Pieris brussicae: cada encontro bem-sucedido aumentrou sua rendência em permanecer

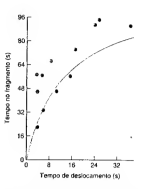


FIGURA 9.26 Dados de Cowie (1977) sobre o chapim-real (ver Figura 9.23), comparados com as previsões do modelo mecanicista da memória elaborado por Ollason (1980)

em uma mancha. Para o chapim-real e os parasitóides, portanto, os modelos do forrageio ótimo e mecanicista são considerados compatíveis e complementates, para explicar como um predador alcançou seu padrão de forrageio observado, e por que esre padrão foi favorecido pela seleção natural.

Por fim, os princípios do forrageio ótimo são rambém aplicados às investigações sobre as estratégias de aprovisionamento dos nutrientes por

ionagero ol am plantoa

parte das plantas (tema revisado por Hutchings e de Kroon, 1994). Quando é proveitosa a ptodução de estolões longos que se estendem rapidamente de uma mancha para outra? Quando é proveitoso concentrar o crescimento das raizes dentro de um volume limitado, explorando recursos de uma mancha até quase esgotá-la? Cettamente, é proveitoso esse intercâmhio inrelectual através das divisões taxonômicas.

# 9.6.3 Distribuição livre ideal e outras relacionadas: agregação e interferência

Podemos observar que os consumidores tendem a agregar-se em manchas proveirosas, onde a sua taxa esperada

de consumo de alimento é a mais alta. Contudo, podemos também esperar que os consumidores tendam a competir e interferir uns com outros (tema discutido no Capítulo 10), reduzindo assini sua taxa de consumo per capita. Disto se deduz que as manchas inicialmente mais proveitosas se tornam imediaramente menos vantajosas, porque atraem a maioria dos consumidores. Portanto, podemos esperat que os consumidores se redistribuam, e talvez por isso não surpreenda que os padrões observados de distribuição dos predadores nas manchas de presas variem substancialmente de caso a caso.

Potém, é possível obter algum significado a partir dessa variação nos padrões?

e um equilibrio entre forcas de atração e de reculsão Em uma primeira tentativa para conseguir esse intento, foi proposro que, se um consumidor forrageia otimamente, o ptocesso de redistribuição continuaria até que as vantagens

de rodas as manchas sejam iguais (Fretwell e Lucas, 1970, Parker, 1970). Isso acontecerá porque, enquanto existirem vantagens designais, os consumidores devetiam abandonar as manchas menos vantajosas e ser atraídos para as mais vantajosas. A distribuição consequente desse processo foi chamada por Fretwell e Lucas de distribuição livre ideal: os consumidores são "ideais" em seu julgamento de vantagem e "livres" para se deslocar de uma mancha para outra. Mesmo assim, os conaumidores são considerados iguais. Portanto, em uma distribuição livre ideal, e considerando que todas as manchas oferecam a mesma vantagem, rodos os consumidores apresenram a mesma taxa de consumo. Existem alguns casos simples nos quais os consumidores parecem se ajustar a uma distribuição livre ideal, contanto que se distribuam de modo proporcional as vantagens das diferentes manchas (p. ex., Figura 9.27a), mas mesmo em tais casos é provável que se viole alguma das suposições iniciais (p. ex., Figura 9.27b - nem todos os consumidores são iguais).

moorporusab de una gan a de efición - side nuerieran i a

As primeitas ideias foram bastante modificadas, considerando, por exemplo, a desigualdade entre os competidores (ver as revisões de Milinski

e Parker, 1991; Tregenza, 1995). Em particular, a teoria livre ideal foi colocada em um contexto mais ecológico por Sutherland (1983), que incorporou explicitamente os tempos de manipulação do predador e a interferência múrua entre os predadores. Ele verificou que os predadores deveriam distribuir-se de modo que a sua proporção no local *i.p.*, estaria relacionada com a proporção de presas (ou hospedeiros) no local *i.h.*, por meio da equação:

$$p_i = k \left( h_i^{(i)m} \right) \tag{9.2}$$

em que *m* é o coeficiente de interferência e k é uma "constante de normalização", de modo que as proporções,  $\rho_i$ , constituam 1. Agora é possível observar como a distribuição dos predadores nas diferentes manchas pode set determinada de maneira conjunra pela interferência e pela seleção das manchas intrinsecamente vantajosas.

Se não há interferência entre os predadores, então m = 0. Todos deveriam explorar apenas aquela mancha com a densidade mais alra de presas (Figura 9.28), ficando sem predadores aquelas manchas cuja densidade é mais baixa.

Se a interferência é pequena ou moderada (isto é, m > 0, mas m < 1 – um intervalo biologicamente realista), então as manchas com densidade alta de presas atrairiam ainda um número desproporcional de predadores (Figura 9.28). Em outras palavras, haveria uma resposta de agregação dos predadores, que é não apenas diretamente dependente da densidade, mas acelerada com o aumento da densidade de presas na mancha. Portanto, espera-se que o risco de predação de uma presa seja diretamente dependente da densidade: maior risco de predação nas manchas com as densidades mais altas de presas (como os exemplos da Figura 9.20c e d).

Com um pouco mais de interferência (*m* ≈ 1), a proporção da população de predadores em uma mancha ainda deveria aumentar com a proporção de presas, mas, nesse caso, deveria fazê-lo de maneira aproximadamente linear e de uma forma não-acelerada, de modo que a razão entre os predadores e a presas fosse aproximadamente a mesma em todas as manchas (Figura 9.28 e, por exemplo, Figura 9.20a). Aqui, por essa razão, espera-se que o risco de predação seja o mesmo em todas as manchas e, portanto, independente da densidade de presas.

Finalmente, com muita interferência (m > 1), as manchas com densidade mais alra de presas deveriam apresentar a razão mais baixa entre predadores e presas (Figura 9.28). Dessa forma, espera-se que o risco de predação seja o mais alro nas manchas com a densidade mais baixa de presas e, portanto, inversamente dependente da densidade (como os dados da Figura 9.20e).

Fica claro, portanto, que a gama de padrões para os dados mostrados na Figura 9.20 reflete um equilibrio que se move

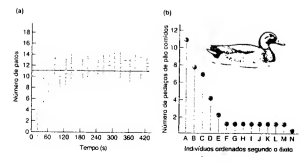


FIGURA 9.27 (a) Quando 33 patos toram alimentados com pedaços de pão em duas estações de um reservatório (com uma razão de vantagem de 2 : 1), o numero de animais na estação mais pobre, mostrada aqui, rapidamente se aproximou de um terço do total, em aparente concordância com as previsões da teona livre deal. (b) Contraniamente às suposições e a outras previsões da teoria simples, os paios não eram todos íguais (segundo Harper, 1982, de Milinski e Parker, 1991)

July of Hydronia

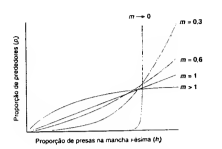


FIGURA 9.28 Efeito do coeficiente de interferência, m, sobre a distribuição esperada dos predadores entre manchas que contêm uma proporção variavel do total de presas na população (e, portanto, em sua vantagem "intrínseca") (segundo Sutherland, 1983)

entre as forças de atração e de repulsão. Os predadores são atraidos pata as manchas mais vantajosas; mas são repelidos pela ptesença de outros predadores que têm sido atraídos da mesma maneira.

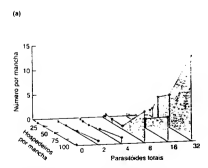
Entretanto, esta descrição da relação entre a distribuição dos predadores e a distribuição do risco de pre-

dação rem sido tempetada com expressões do tipo "é de esperar que". A razão disso é que a relação também depende de uma gama de fatores até o momento não considerados. A Figura 9.29, por exemplo, apresenta um caso em que o parasitóide Trichogramma pretiosum forma agregados em manchas com densidade alta da sua mariposa hospedeira, mas o risco de parasitismo para a mariposa é maior nas manchas em que se acha com densidade baixa. A explicação provavelmente

encontra-se no tempo desperdiçado pelos parasitóides nas manchas com densidade alta de hospedeiros, dado que os hospedeiros já parasitados não foram removidos da mancha e podem ainda atrair outros parasitóides (diferentemente das presas, que são verdadeiramente ptedadas) (Morrison e Strong, 1981; Hassell, 1982). Assim, os primeiros parasitóides em uma mancha podem interfetir de maneita indireta nos que chegaram posteriormente, pois a presença prévia de um parasitóide em uma mancha pode reduzir a taxa eferiva com que os que vietam depois atacam hospedeiros não-parasitados. Esse efeito tem sido denominado "pseudo-interferência" (Free et al., 1977); seus efeitos potencialmente imporrantes sobre a dinâmica de populações serão discutidos no Capitulo 10.

Os padrões espetados são ainda modificados se incorporarmos o aprendizado por parte dos predadotes ou os custos da migração entre manchas (Bernstein et al., 1988, 1991). Com um valor realista de m = 0.3, a resposta de agregação dos predadores é diretamente dependente da densidade (como é esperado), desde que a resposta de aprendizado dos predadores seja fotte em relação à taxa com que eles podem esgotar as manchas. Todavia, se sua resposta de aprendizado é fraça, è possível que os predadores sejam incapazes de petceber as mudanças na densidade de presas que resultam do esgoramento das manchas. Sua distribuição, então, será independente da densidade de presas.

De forma análoga, quando o custo de migração é baixo, a resposta de agregação do predador permanece diretamente dependente da densidade (com m=0.3). Contudo, quando o custo de migração aumenta, para os predadores em manchas mais pobres ainda pode ser vantajoso se deslocar, mas para outros os custos de migração podem superar os porenciais ganhos de deslocamento. Para estes, a distri-



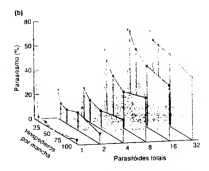


FIGURA 9.29 (a) Resposta de agregação do parasitóide de ovos *Trichogra*mma pretiosum, que se agrega em manchas com densidades altas de sua presa, *Plodia interpunctella* (b) Distribuição resultante dos efeitos adversos os hospedeiros em parcelas com densidade alta têm menor probabilidade de serem parasitados (segundo Hassell, 1982).

buição entre as manchas de presas é aleatória. Isso resulta em uma dependência inversa da densidade na taxa de mortalidade entre as manchas intermediárias e boas, e em uma relação "em domo" para todo o intervalo de densidade de presas (Figura 9.30b). Quando o custo de migração é muito elevado, o deslocamento entre as manchas não é benéfico, independentemente de onde se encontrem – a mortalidade é inversamente dependente da densidade em todas as manchas (Figura 9.30c).

Evidenremente, não faltam causas potenciais para a ampla gama de tipos de distribuições de predadotes e de taxas de mortalidade entre as manchas de presas (ver Figuras 9.20 e 9.29). Suas conseqüências, em termos de dinâmica de populações, serão tratadas no próximo capítulo. Isso ressalta a importância fundamental das ligações entre ecologia comportamental e ecologia de populações.

#### Resumo

Predação é o consumo de um organismo por outro, em que a presa está viva quando o primeiro predador a ataca. Os predadotes podem ser classificados de duas maneiras principais. A primeira é "taxonômica" – carnivotos consomem animais, herbívoros consomem vegetais, etc. – e a segunda é "funcional", em que se distinguem predadores verdadeiros, pastadores, parasitóides e parasitos.

Os efeiros da herbivoria sobre uma planta dependem de quais herbivoros são envolvidos, de que partes da planta são afetadas e do momento do ataque em relação ao desenvolvimento da planta. Podemos esperat que ações de mordiscar folhas, sugat a seiva, formar minas, danificar flores e frutos e cortar taizes tenham efeitos diferentes sobre as plantas. Uma vez que a planta em geral permanece viva por um periodo curto, os efeitos da herbivoria são também decisivamenre dependentes da resposta da planta. A pressão da seleção evoluti-

va exercida por herbívoros tem levado a uma variedade de defesas físicas e químicas por parte das plantas que resistem ao ataque. Essas defesas podem estar presentes com continuidade efetiva (defesas constitutivas) ou o aumento da sua produção pode ser induzido pelo ataque (defesas passiveis de indução). Não é fácil determinar se as supostas "defesas" tealmente têm efeiros negativos mensuráveis sobre o herbívoto e conseqüências positivas para a planta, em especial após serem considerados os custos de montagem da tesposta. Fotam discutidas as dificuldades de revelar tais efeiros e revisadas as relações entre herbívoria e sobrevivência e fecundidade das plantas.

De maneira geral, o efeito imediato da predação sobte uma população de presas nem sempre é previsivelmente prejudicial, primeiro porque os individuos mortos podem não constituir uma amostra aleatória (e eles podem ter o potencial mais baixo de contribuir ao futuro da população) e, em segundo lugar, devido às mudanças compensatórias em crescimento, sobrevivência ou reprodução das presas sobreviventes (em especial mediante a redução da competição por um recurso limitante). Do ponto de vista do predador, pode-se esperar que um aumento da quantidade de alimento consumido leve a aumentos das raxas de crescimento, desenvolvimento e naralidade, e decréscimos das taxas de mortalidade. Contudo, existem muiros fatores que complicam essa simples relação entre taxa de consumo e beneficio do consumidor.

Os consumidores podem ser classificados em um continuum, desde a monofagia (um único tipo de ptesa) até a polifagia (muitos tipos de presas). As prefetências de muitos consumidores são fixas – elas são mantidas, independentemente das disponibilidades relativas de tipos de alimentos alternativos. Porém, muitos outros mudam sua prefetência, de modo que certos itens alimentares muitus vezes são consumidos desproporcionalmente quando se tornam comuns. Uma dieta mista pode ser favorecida porque, em primeiro lugar, cada tipo

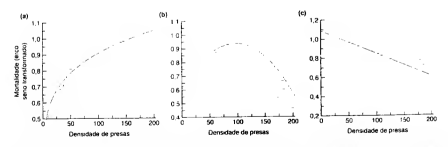


FIGURA 9.30 Eleito do custo de migração em predadores distribuidos em manchas de presas, em um modelo de simulação. O coeficiente de interferência, m, e 0,3 e levaria a uma dependência direta da densidade na ausência de um custo de migração (a) Custo de migração baixo: a dependência direta da densidade e mantida. (b) Custo intermediano: uma relação "em domo". (c) Custo alto dependência inversa da densidade se mantida. (b) Custo intermediano: uma relação "em domo". (c) Custo alto dependência inversa da densidade (sequindo Bernstein et al., 1991).

de alimento contém diferentes substâncias químicas tóxicas indesejáveis. De modo getal, uma estratégia genetalista seria favorecida se um consumidor tivesse mais a ganhar do que a petder em aceitar itens de qualidade baixa encontrados, em vez de ignorá-los e continuar sua busca. Discutimos esse tema no contexto da teoria da dieta ótima, cujo objetivo é prever a estratégia de fottageio a ser espetada sob condições especificadas.

O alimento em geral apresenta distribuição em mosaico, e os ecólogos tém um intetesse especial sobre as ptefetências de consumidotes pelas manchas que variam na densidade de alimento ou presas que contêm. Desctevemos os comportamentos que levam a distribuições agregadas e a natureza dos padrões de distribuição resultantes. As vantagens de um consumidot em despender mais tempo em manchas mais proveitosas são fáceis de observar. Contudo, a alocação detalhada de tempo em diferentes manchas é um problema sutil, dependendo dos diferenciais precisos em vantagem, do proveito médio do ambiente como um todo, da distância entre manchas, etc. Esse é o doinínio da teoria do uso ótimo da mancha. As previsões da teoria do fottageio ótimo e da teoria do uso ótimo da mancha são modificadas quando existe um tisco simultâneo de um consumidot ser predado.

# Capítulo 10 A Dinâmica de Populações da Predação

# 10.1 Introdução: padrões de abundância e a necessidade de sua explicação

Trataremos agora dos efeitos da predação sobre a dinâmica das populações do predador e de sua presa, em que um levantamento mesmo limitado dos dados revela um vatiado rol de padrões. Existem certamente casos em que a predação exerce um efeito profundamente nocivo sobre a população de presas. Por exemplo, a joaninha "vedalia" (Rodolia cardinalis) é bastante conhecida por havet virtualmente erradicado a cochonilha-australiana (Icerya purchasi), uma praga que ameaçava a indústria citrica da Califórnia no final da década de 1880 (ver Seção 15.2.5). Por outro lado, há muitos casos em que os predadores e os herbívotos não exercem um efeito apatente sobte a dinâmica ou a abundancia de suas presas. O gorgulho (Apion ulicis), por exemplo, foi introduzido em muiras partes do mundo na tentativa de controlar a abundância do tojo (Ulex europaeus), tornando-se, com frequência, um inseto bem-estabelecido. Enttetanto, a situação no Chile é completamente típica, onde, apesar de o inseto comet em media a metade ou às vezes até 94% das sementes produzidas, não houve um impacto apteciável sobre a capacidade invasora do tojo (Norambuena e Piper, 2000).

Existem também exemplos que parecem mostrar populações de predadores e presas unidas por oscilações conjuntas em sua abundância (Figura 10.1), mas há muito mais exemplos em que as populações de predadores e ptesas exibem flutuações de sua abundância aparentemente independentes.

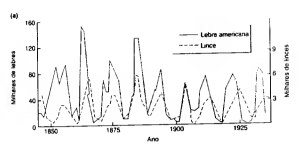
Evidentemente, uma das principais tarefas dos ecólogos consiste em tentar compreender os padrões da abundância predador-presa e explicar as diferenças entre um exemplo e o próximo. É igualmente evidente, contudo, que nenhum desses pares de populações de predadores e presas existe isoladamente, mas como partes de sistemas com múltiplas espécies, e que todas essas espécies são afetadas por condições ambientais. Esses temas mais amplos sobre o que determina a abundância de uma espécie serão abordados novamente no Capítulo 14. Todavia, como acontece com todo o processo complexo da ciência, não podemos compreender a complexidade integral sem

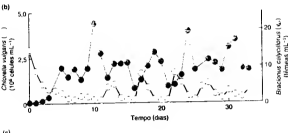
uma compteensão razoável dos componentes – neste caso, populações de predadotes e populações de presas. Portanto, este capítulo dedica-se às conseqüências das interações predador-presa pata a dinâmica das populações em questão.

Inicialmente, será enfocado o uso de modelos simples para deduzir os efeitos produzidos pelos diferentes componentes das interações, examinando os efeitos sepatados antes de tentat compreender os efeitos combinados. Após, serão examinados dados de campo e experimentais, para vet se as deduções são confitmadas ou tefutadas. De fato, os modelos simples são mais úteis, quando suas previsões não são sustentadas pelos dados reais – sempre que a razão da discrepância pudet ser logo descobetta. A confirmação das previsões de um modelo permite a sua consolidação; sua refutação acompanhada de uma explicação posterior tepresenta um progtesso.

## 10.2 A dinâmica básica dos sistemas predador-presa e planta-herbívoro: uma tendência aos ciclos

Fotam desenvolvidas duas séries principais de modelos para tentar compreender a dinâmica predador-presa Ambos serão examinados neste capítulo. O primeiro (Seção 10.2.1) está baseado em equações difetenciais (e, portanto, se aplica mais facilmente às populações cuja reprodução é continua), mas se baseia bastante em modelos gráficos simples (Rosenzwe-g e MacAtthur, 1963). O segundo (Seção 10.2.3) utiliza equações em difetenças pata reptesentat interações hospedeiro parasitóide com getações discretas. Apesar desra limitação taxonômica, estes modelos possuem a vantagem de terem sido explotados matematicamente com rigor. (Observamos anter ormente que existem muitas espécies de patasitoides importantes.) Embora sejam explicadas sepatadamente, as duas séries de modelos têm, natutalmente, um objetivo comum (avançar nossa compreensão sobre a dinâmica predador-presa), e clas podem set vistas como extremidades de um espectro de abordagens matemáticas que vai do discreto ao contínuo.





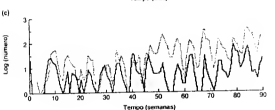


FIGURA 10.1 Oscilações conjuntas da abundáncia de predadores e presas. (a) A lebre amencana (Lepus americanus) e o lince canadense (Lepus americanus) e o lince canadense (Lynx canadensis), conforme delerminações baseadas no número de peles obtidas pela Hudson Bay Company (segundo MacLulick, 1937). (b) Rotiferos ferminios partenogenéticos (Bracionus calyciflorus) (predadores, ●) e a alga verde unicelular (Chlorella vulgaris) (presa, □), em culturas de laboratónio (segundo Yoshida et al., 2003). (c) O parastióde (Ventura canescens) (——) e sua manposa hospederia (Plodía interpunctella) (——) em culturas de laboratório (segundo Bigenstad et al., 2001).

#### 10.2.1 O modelo de Lotka-Volterra

O modelo com equação diferencial mais simples é conhecido (como o modelo de competição interespecífica) pelo nome dos seus criadores: Lotka-Volterra (Volterra, 1926; Lotka, 1932). Este modelo constitui um ponto de partida munto útil. O modelo possui dois componentes: P, o número de individuos presentes em uma população de predadores (ou consumidores), e N, o número de individuos ou biomassa existente em uma população de presas ou em uma população vegetal.

Inicialmente, admitimos que, na ausência de consumidores, a população de presas aumenta exponencialmente (ver Seção 5.9):

$$dN / dt = rN ag{10.1}$$

Porém, os individuos-presa são eliminados pelos predadores com uma raxa que depende da frequência dos encontros pre-

dador-presa. Os encontros aumentarão com o número de predadores (P) e com o número de presas (N). No entanto, o número exato de presas encontradas e realmente consumidas dependerá da eficácia da busca e do ataque do predador: a, às vezes tumbém chamada de "raxa de ataque". A tixa de consumo da presa, assim, será aPN e, de modo geral:

$$dN! dt = riN - aPN$$
 (10.2)  $\frac{880.038}{1.38 + 631.03} \frac{68.20}{0.038}$ 

Na ausência de presas, admire-se que o número de predadores no modelo diminua exponencialmente por inanição:

$$dP \mid dt = -qP, \tag{10.3}$$

em que q é a raxa de mortalidade dos predadores. Ele é conrraposto pela natalidade de predadores, cuja raxa se supõe que depende só de dois aspecros: a taxa com que o alimento é consumido, aPN, e a eficácia do predador, f, para converter seu alimento em descendentes do predador. Por isso, a raxa de natalidade do predador é faPN e, de modo geral:

declaration to 
$$dP / f dt = f a P N + q P$$
 (10.4)

As Equações 10.2 e 10.4 constituem o modelo de Lorka-Volterra. As propriedades deste modelo podem ser investigadas pela descoberta das isolinhas zero. Na Seção 8.4.1, as isolinhas zero foram descriras para os modelos de competição de duas espécies. Aqui, existem isolinhas zero separadas para predador e presa, sendo que uma é representada em um gráfico da densidade da presa (eixo x) em relação á densidade do predador (eixo y). Cada uma representa uma linha de união das combinações das densidades do predador e da presa que levam a uma população inalterável de presas (dN /dt = 0; isolinha zero da presa) ou a uma população in literavel do predador (dP / dt = 0: isolinha zero do predador). Uma vez representada a isolinha zeto para a presa, sabemos que as combinações a um lado desta conduzem à diminuição da presa, enquanro as combinações no outro lado conduzem a um aumenro. Desse modo, e como vetemos adianre, se representarmos no mesmo gráfico as isolinhas zero para a presa e para o predador, podemos começar a dererminar o padrão da dinámica das populações conjuntas do predador e da presa.

No caso da presa (Equação 10.2), quando:

$$dN / dt = 0, rN = aPN ag{10.5}$$

ΟL

$$P = r \mid a \tag{10.6}$$

Assim, como  $r \in a$  são constantes, a isolinha zero da presa é uma linha para a qual P é uma constante (Figura 10.2a). Abaixo dela, a abundância do predador é baixa e a da presa aumenta; acima dela, a abundância do predador é alta e a da presa diminui.

Da mesma forma, para os predadores, quando:

$$dP \mid dt = 0, faPN = qP \tag{10.7}$$

ou:

$$N = q / f a \tag{10.8}$$

Portanro, a isolinha zero do predador é uma linha ao longo da qual N é constante (Figura 10.2b). Para a esquerda, a ahundincia de presas é baixa e a de predadores diminui; para a direita, a abundância de presas é alra e a de predadores aumenta.

A junção das duas isolinhas (Figura 10.2c) mostra o comportamento das populações conjuntas. A abundância de predadores aumenta quando há um grande número de presas, mas isso leva a um aumento da pressão de predação sobre as presas e, desse modo, a uma redução da abundância das mes-

mas. Isto, então, conduz a uma escassez de alimento para os predadores e a um decréscimo da abundância dos mesmos, o que provoca um abtandamento da ptessão de predação e um aumento da abundância de presas, que leva a um aumento da abundância de predadores e assim sucessivamente (Figura 10.2d). Desse modo, as populações de predadores e presas são submetidas a "oscilações acopladas" em abundância, que continuam indefinidamente.

ionnèro-a

o recipine osculaces

subjected to

accpladas - qua

meste caso sub

eshut iraimer til ir stuva u

O modelo de Lotka-Volterra é adequado para mostrar a tendência subjacente nas interações predadorpresa, de forma a gerar fluruações na população da presa que são seguidas por flutuações da população do predador. Entretanro, o comporramento detalhado do modelo não deve ser

muito considerado, porque os ciclos que ele exibe são "estrururalmente estáveis", mostrando "esrabilidade neutra", isto é,
as populações seguem precisamente os mesmos ciclos. indefinidamente, mas aré que alguma influência exrerna as desloquem para novos valores, após o que seguem indefinidamente
novos ciclos (Figura 10.2e). Naturalmente, na prática, os ambientes mudam, e as populações seriam continuamente "deslocadas para novos valores". Uma população seguindo o modelo de Lotka-Volterra, por isso, não exibiria ciclos regulares,
mas sim flutuaria erraticamente, devido a perturbações repetidas. No mesmo instante em que iniciasse um ciclo, ela seria
desviada para um novo ciclo.

Para que uma população exiba ciclos regulares e reconhecíveis, tais ciclos, por sua vez, devem ser esráveis: quando uma influência externa muda o nível da população, deve haver uma tendência a voltar ao ciclo original. De fato, como veremos posreriormente, os modelos predador-presa (mais além das suposições fortemente limitantes do modelo de Lotka-Volterra) são capazes de gerar uma ampla gama de padrões de abundância: pontos de equilíbrio esrável, ciclos multigeracionais, ciclos de uma geração, caos, etc. — uma gama repetida em exames de populações reais. O desafio é descobrir que luz os modelos podem lançar sobre o comporramento de populações reais.

#### 10.2.2 Atraso na dependência da densidade

O mecanismo básico que gera as oscilações acopladas é uma série de "res-

postas numéricas" com atrasos no tempo, ou seja, mudanças na abundância de uma espécie em resposra a abundância das outras espécies. Primeiro se dá um atraso no rempo entre "muitas presas" e "muiros predadores" (que surge porque a resposta da abundância dos predadores á abundância alra de presas não pode ocorrer instantaneamente). Pode produzir-se então um outro atraso no tempo entre "muiros predadores" e "poucas presas", e posteriotrmente entre "poucas presas" e "poucos predadores", e assim por diante. Porranto, na prática, mesmo onde

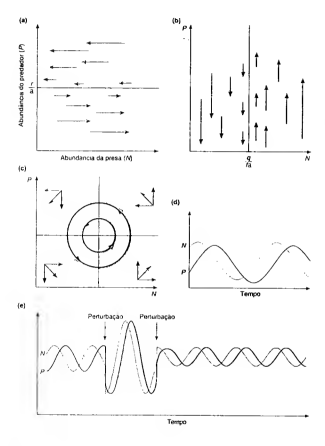


FIGURA 10.2 O modelo de Lotka-Volterra para a dinámica predador-presa, (a) Isolinha zero da presa, com a sua abundância (N) aumentando (seta da esquerda para a direita) quando a densidade do predador e mais baixa (P baixa) e diminuindo quando as densidades do predador são mais altas. (b) Isolinha zero do predador, com a abundância de predadores aumentando (setas apontando para cima) quando as densidades da presa aumentam e diminuindo quando as densidades da presa são mais baixas (c) Quando as isolinhas zero são combinadas, as setas também podem ser combinadas, e estas setas conjuntas progridem em circulos no sentido anti-horário. Em outras palavras, a população conjunta se desloca com o tempo desde uma situação com poucos predadores / poucas presas (parte inferior a esquerda, em (c)), para poucos predadores / muitas presas (parte inferior à direita), para muitos predadores / muitas presas, para muitos predadores / poucas presas e de novo para poucos predadores / poucas presas Observe, contudo, que a abundancia mais baixa da presa ("as 9 em ponto") aparece um quarto de um ciclo antes da abundancia mais baixa do predador ("as 6 em ponto" - no sentido anti-horário) (d) Representação numérica, em função do tempo, destes ciclos acoplados da abundancia do predador e da presa, os quais continuam indefinidamente. Contudo, como mostrado em (e), estes ciclos exibem uma estabilidade neutra: eles continuam indefinida mente se não forem perturbados, mas cada perturbação que leva a uma nova abundáncia inicia uma nova serie de ciclos com estabilidade neutra, ao redor das mesmas médias, mas com uma amplitude diferente

existam oscilações acopladas, a forma exata delas provavelmente reflete os atrasos variados, e resistências, das diferentes respostas numéricas. Certamente, em populações reais, as formas das aparentes oscilações acopladas são variadas, e nem rodas siniétricas como aquelas geradas pelo modelo de Lorka-Volterra (ver Figura 10.1).

e rolativamente yr diff ferman statt as ten Jend as requiationss do atiaso na mamandàne... m. densidaide

Estas respostas são dependenres da densidade (ver Seção 5.2): elas atuam para reduzir o ramanho de populações relativamente grandes e permitir o crescimento de populações relativamente pequenas. Varlev (1947) introduziu os termos "atraso

na dependência da densidade" para descrevê-las. A intensidade de um efeito atrasado dependente da densidade está

relacionado não à abundância em curso (que seria diretamente dependente da densidade), mas à abundância em algum moniento do passado. Comparada com a dependência direta da densidade, è relativamente dificil demonstrar o atraso na dependência da densidade. Para entender esre aspecto, podemos examinar as oscilações acopladas produzidas por um modelo determinado de parasitoide-hospedeiro, mostrado na Figura 10.3a (Hassell, 1985). Sem entrar em detalhes do modelo, observe que as oscilações estão amorrecidas: ao longo do rempo, elas se tornam gradualmente menores, até que seja alcançado um equilibrio estável. A população de presas, sujeita a atraso na dependência da densidade, apresenta um tamanho regulado pelo predador. Na Seção 5.6, demonstramos a dependência da densidade ao representar os valores k em função do logaritmo da

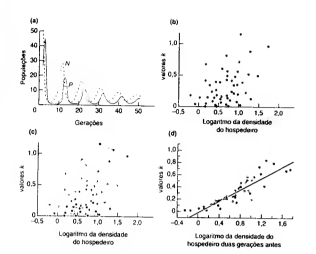


FIGURA 10.3 Atraso na dependência da densidade. (a) Modelo de parasitoide-hospedeiro seguido durante 50 gerações; apesar das oscilações, o parasitoide tem um efeito regulador sobre a população do hospedeiro. (b) Para o mesmo modelo, o valor k da mortalidade da geração representado em função do logaritmo da densidade do hospedeiro: não se verifica uma relação clara da dependência da densidade. (c) Os pontos de (b) unidos em serie de geração para geração: eles descrevem um espiral no sentido anti-horário - uma característica do atraso da dependência da densidade ise gundo Hassell, 1985). (d) O valor k da mortalidade da geração representado em função do logaritmo da densidade do hospe deiro duas gerações antes novamente é aparente uma clara relação do atraso da dependência da densidade.

densidade, mas quando representamos os valores k da mortalidade induzida pelo predador, em função do logaritmo da densidade da presa nessa geração (Figura 10.3b), nenhuma relação clara e aparente. Por outro lado, quando os pontos são unidos entre si, uma geração atras da outra (Figura 10.3c), observa-se que eles descrevem um espiral no sentido anti-horário. Este traçado em espiral é característico do atraso na dependencia da densidade. Neste caso, uma vez que as oscilações são amortecidas, os pontos percorrem um trajeto para o interior da espiral em direção ao ponto de equilibrio. Alem disso, quando representamos os valores k da mortalidade induzida pelo predador em função do logaritmo da densidade da presa duas gerações antes (Figura 10.3d), o atraso na dependencia da densidade se manifesta claramente pela relação positiva característica da dependência da densidade em geral. Na verdade, o faro de um atraso de duas gerações dar uma melhor relação de ajuste, em relação a atrasos mais curtos ou mais longos, nos mostra que duas gerações é a nossa melhor estimativa do atraso neste caso.

È relativamente facil revelar os efeitos reguladores da dependência atrasada da densidade na população-modelo como na Figura 10.3, pois ela não está submetida a flutuações do ambiente natural, não está sujeita a ataques dependentes da densidade de qualquer outro predador, às inexatidões dos erros de amostragent, e assim por diante. Entretanto, esta qualidade de dados raramente está sempre disponível quando se trata de populações naturais ou mesmo experimentais. No Capitulo 14, retornaremos à questão da revelação e integração dos efeiros da dependência atrasada da densidade em um compuro geral sobre o que determina a abun-

dância. Por ora, contudo, esta discussão destaca a relação entre "regulação" e "estabilidade" nas interações predador-presa. As populações naturais de predadores e presas tendem a exibir flutuações menos violentas e menos regulares do que aquelas geradas por modelos mais simples. A maior parte do que resta deste capitulo descreve a busca de explicações para esses padrões e para as variações na dinâmica dos padrões de caso a caso. Uma população que permanece aproximadamente constunte em tamanho fornece uma evidência da existência de forças tanto reguladoras quanto estabilizadoras. A dependência attasada da densidade de uma interação predador-presa "regula", no sentido que atua fortemente sobre as populações grandes e apenas fracamente sobre as populações pequenas. Todavia, como ja vimos, dificilmente se pode dizer que, tipicamente, ela atue para estabilizar qualquer das populações. Portanto, o que segue na continuação deste capitulo é, em grande parte, a busca das forças estabilizadoras que poderiam complementar as forças reguladoras (atrasadas) que merentemente ocorrem na interação predador-presa.

#### 10.2.3 O modelo de Nicholson-Bailey

Retornando agora aos parasiroides, o modelo básico (Nicholson e Bailey, 1935) não e tão realista, embora seia uma base razoavel como ponto de partida. Seja H, o número de hospedeiros e P, o número de parasiroides na geração r, i é a taxa intrinseca de crescimento natural do hospedeiro. Se H, é o número de hospedeiros atacados pelos parasitóides (na geração t), admitindo que não ha competição intraespecífica entre os hospedeiros (crescimento exponencial – ver Seção 4.7.1) e que cada hospedeiro pode susrentar apenas um parasitóide (o caso mais comum):

$$H_{rel} = e^r (H_r + H_a),$$
 (10.9)

$$P_{rel} = H_a \tag{10.10}$$

Em outras palavras, os hospedeiros que não são atacados se reproduzem e os que são atacados não produzem hospedeiros, mas sim parasitóides.

Para derivar uma fórmula simples para  $H_a$ , considere-se  $E_c$  como o número de encontros hospedeiro-parasitóide na geração t. Se A é a eficiência de busca do parasiróide, então:

$$E_{c} = AH_{c}P_{c} \tag{10.11}$$

e

$$E_{c}/H_{c} = AP_{c} \tag{10.12}$$

Observe a semelhança com a fórmula da Equação 10.2. Lembre, contudo, que estamos tratando de parasitóides e que, portanto, um único hospedeiro pode ser atacado várias vezes, embora apenas um encontro leve ao parasitismo com êxito (isro é, somente um parasitóide se desenvolve). Os predadores, ao contrário, eliminariam sua presa e impediriam reencontros.

iam impeleid descedantem enguntros a estat os Se admitirmos que os encontros (ou ataques) ocorrem mais ou menos aleatoriamente, as proporções dos hospedeiros atacados zero, uma, duas ou mais vezes são dadas pelos rermos su-

cessivos de uma "distribuição de Poisson" apropriada (ver qualquer livro-texto de estatística básica). A proporção que não é atacada,  $p_a$ , seria dada por  $e^{FiHt}$ , e, desse modo, a proporção que é atacada (uma ou mais vezes) è  $1 - e^{-EiHt}$ . O número atacado é, então:

$$H_{\star} = H_{\star} (1 - e^{-Et/Ht})$$
 (10.13)

Usando esta equação e a 10.12 para substituir nas Equações 10.9 e 10.10, obtemos:

$$H_{rel} = H_{e^{\ell(r+dP\ell)}} \tag{10.14}$$

$$P_{t+1} = H_t \left( 1 - e^{(-4Pt)} \right) \tag{10.15}$$

dando prviem a Uspilações Atopladas i histáveis i Este é o modelo básico de Nicholson-Bailey de uma interação hospedeiro-patasiroide. Seu comportamento faz lembrar o do modelo de

Lotka-Volterra, mas este é ainda menos esrável. Existe a possibilidade de uma combinação no equilibrio das duas populações, mas mesmo a minima perrutbação a partir deste equilibrio leva a oscilações acopladas divergenres.

### 10.2.4 Ciclos de uma geração

As oscilações acopladas geradas pelos modelos básicos de Lotka-Volterra e Nicholson-Bailey consistem em ciclos multigeracionais, ou seja, existem várias gerações entre os picos (ou depressões) sucessivos e tais oscilações situam-se no centro da maioria das tentativas para compreender a dinâmica cíclica predador-presa. No entanto, outros modelos de sistemas hospedeiro-parasitóide (e hospedeiro-parógeno) são capazes de gerar oscilações acopladas durante apenas uma geração de hospedeiros (Knell, 1998; ver a Figura 10.1c, por exemplo). Por outro lado, tais "ciclos de geração" podem também ocortrer em uma população por outras razões que não uma interação predador-presa — especificamente como resultado de competição entre classes de idade dentro de uma população (Knell, 1998).

Os ciclos de gerações predador-presa se produzem essencialmente quando o tempo de geração do consumidor é aproximadamente a metade do de seu hospedeiro - como frequenremente ocorre. Qualquer pequeno pico na abundancia do hospedeiro tende a gerar um pico adicional na abundancia do hospedeira na geração posterior deste. Porem, qualquer pico associado de abundancia do consumidor ocorre ao final de um periodo com a metade do tempo de geração do hospedeiro, criando uma depressão da abundância do hospedeiro entre os picos gêmeos. Esta depressão do hospedeiro cria uma adicional depressão deste na geração seguinte, mas uma depressão do consumidor coincide com o próximo pico do hospedeiro. Assim, os consumidores passam por alternância de "banquetes" e "penúrias", que acentuam os pequenos picos e depressões originais da abundância do hospedeiro, e, portanto, promovem ciclos de uma geração (Figura 10.4).

# 10.2.5 Ciclos predador-presa na natureza: existem?

A rendência inerente que as interações predador-presa rêm de gerar oscilações acopladas da abundância criou uma expectativa de ocorrência de tais oscilações em populações reais. Contudo, existem muitos aspectos importantes da ecologia de predadores e presas que não têm sido considerados nos modelos derivados até agora. E, conforme será mostrado nas seções subseqüentes, esses aspectos podem modificar bastante nossas expectativas. Certamente, ainda que uma população exiba oscilações regulares, isto não necessariamente fornece uma sustentação para os modelos de Lotka-Voltetra, de Nicholson-Bailey ou qualquer outro modelo simples. Na Seção 5.8, examinamos os ciclos gerados por competição intra-específica, em capítulos subseqüentes, veremos diversas outras rotas para ciclos (ver também Kendall et al., 1999). Neste ponto, contudo, é importante mencionar que, mes-

do, e importante mencionar que, mesno quando os predadores ou as presas exibem ciclos regulares de abundância, nunca é fácil demonstrar que eles são ciclos predador-presa.

Summar G Sag Kind LST ent Dit mit 190 vit ent Summar G Summar Sag

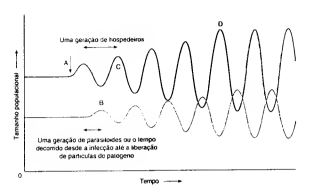


FIGURA 10.4 Representação esquemática de como um parasitóide ou patógeno pode gerar ciclos acoplados na abundância do hospedeiro e de si proprio, que representam aproximadamente um período de uma geração de hospedeiro. Para isso, o parasitóide ou patógeno precisa ter um período de geração de aproximadamente a metade do de seu hospedeiro. Qualquer aumento na abundância do hospedeiro (A) primeiramente dará origem a um aumento da abundância do parasitoide na geração seguinte deste (B), bem como a um aumento na abundância do hospedeiro na sua geração seguinte (C). Todavia, o pico do parasitoide em B também originará uma depressão coincidente do hospedeiro, que provocará uma depressão do parasitóide em C, fortalecendo o pico do hospedeiro naquele ponto. Este fortalecimento mútuo continuará até que os ciclos persistentes com duração de uma geração do hospedeiro, D. se tornem estabelecidos (segundo Knell, 1998; de Godfray e Hassell, 1989).

As oscilações regulares na abundância da lebre e do lince canadense mostradas na Figura 10.1a têm sido consideradas para resumir os ciclos predador-presa. Recentemenre, conrudo, as evidências têm indicado de forma progressiva que mesmo este padrão aparente não é tão constante como parecia. As manipulações realizadas no campo constituem uma ferramenra poderosa para sugerir quais as forças que normalmente atuani: se essas forças forem retiradas ou exageradas, o ciclo é eliminado ou aumentado? Uma série completa de experimentos coordenados realizados no campo indicou que a lebre cíclica não é simplesmente uma presa do lince (e de outros predadores na comunidade), nem simplesmente um predador dos seus recursos alimentares vegetais: o ciclo só pode ser compreendido se levarmos em consideração suas interações como uma presa e como um predador (Krebs et al., 2001). Além disso, a análise estatística moderna da série temporal de abundâncias tende a confirmar isto: a série da lebre mantém uma "estrutura" relativamente complexa, sugerindo a influência dos seus predadores e do seu alimento, enquanto a série do lince tem uma estrutura mais simples, sugerindo a influência apenas da sua presa (lebre) (Stenseth et al., 1997; ver também Seção 14.5.2). O que tem sido tão frequentemente descrito como um ciclo predador-presa parece com mais exatidão tratar-se de um predador ligado a uma espécie que é predador e presa.

mariposas e dois inim gos naturais Os ciclos de uma geração, aparentemente acoplados, ligando uma mariposa hospedeira (*Plodia inter*punctella) e seu parasitóide (*Venturia* 

canescens) foram mostrados na Figura 10.1c. Neste caso, os perigos de concluir precipitadamente que estes são ciclos pre-

dador-presa são salientados pelo fato de o hospedeiro também exibir ciclos com duração da geração, quando mantido sozinho sem quaisquer inimigos naturais, e também quando mantido com um outro inimigo, um granulovírus (Figura 10.5). Contudo, usando métodos similares aos aplicados à série temporal lebre-lince (Bjornstad et al., 2001), foi possível confirmar que os ciclos na Figura 10.1c são realmente oscilações acopladas. Os ciclos só do hospedeiro têm no seu interior simplesmente a assinatura de competição intra-específica, e o vírus parece modular este padrão, mas não altera sua estrutura básica (ou seja, os padrões na Figura 10.5 não são ciclos predador-presa). Entretanto, os ciclos do hospedeiro e do paratióide na Figura 10.1c mantêm a mesma e mais complexa assinatura que indica uma interação predador-presa fortemente acoplada (ver rambém Seção 12.7.1).

Retornaremos à questão de ciclos na Seção 14.6, sendo parte de uma exploração mais geral de como os fatores bióticos e abióticos, em roda a sua gama, se reúnem para determinar o nível e o padrão de uma abundáncia de população. Na verdade, alguns desses ciclos são discutidos anteriormente.

#### 10,3 Efeitos do adensamento

A parrir das interações predador-presa modeladas até agora, talvez a omissão mais óbvia tenha sido reconhecer que a abundância de presas pode ser limitada por outras presas e a abundância de predadores por outros predadores. As presas são progressivamente afetadas pela competição intra-específica, à medida que sua abundância aumenta. Os predadores, igual-

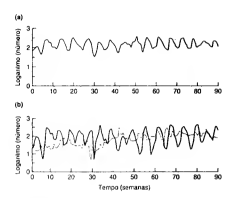


FIGURA 10.5 Ciclos do hospedeiro com duração da geração na mariposa *Plodia interpunciella* (a) sozinha (linha preta) e (b) com um granulovirus (linha marrom). Estas dinámicas podem ser comparadas com as da Figura 10 1c. A despeito de uma semelhança superficial em padrões, a analise indica que aqueles em (a) são gerados por competição intra-especifica; aqueles em (b) são simplesmente versões moduladas daqueles em (a) e, portanto, não representam ciclos predador-presa Contudo, aqueles na Figura 10 1c são ciclos predador-presa (segundo Bjornstad *et al.*, 2001)

mente, provavelmente são limitados em densidades altas pela disponibilidade de locais de repouso ou de refúgios, completamente desvinculada de sua interação com seu recurso mais óbvio, suas presas.

De maneira mais geral, nos mo-Tigger of delos discutidos até aqui, assume-se que os predadores consomem presas em uma taxa que depende apenas da abundância destas (na Equação 10.2, por exemplo, a taxa de consumo por predador é simplesmente aN). Na realidade, a tava de consumo muitas vezes dependerá também da abundância dos próprios predadores. Mais obviamente, a escassez de alimento - a abundáncia de presa por predador comumente resultará em uma redução na taxa de consumo por individuo. à medida que a densidade de predadores aumenta. No entanto, mesmo quando o alimento não é limitado, a taxa de consumo pode ser reduzida por vários processos conhecidos coletivamente como interferência mútua (Hassell 1978). Por exemplo, muitos consumidores exibem um comportamento interativo com outros membros de sua população, levando menos tempo para se alimentar e, portanto, abaixando a taxa geral de alimentação. Os beija-flores, por exemplo, defendem ativa e agressivamente as fontes ricas em néctar. Alternativamente, um aumento na densidade de consumidores pode levar a um aumento na taxa de emigração ou no roubo de alimento entre os consumidores (como em muitas gaivotas) ou as próprias presas podem responder a presenca de consumidores e se tornar menos disponíveis para a captura. Todos estes mecanismos originam um declinio da taxa de consumo por predador com o aumento da densidade de predadores. A Figura 10.6a, por exemplo, mostra uma redução expressiva na taxa de consumo com a abundância, mesmo eni densidade baixas do caranguejo Carcinus aestuarii forrageando o mexilhão Musculista senhousia. Na Figura 10.6b, por outro lado, observa-se que a taxa de abate exibida pelos lobos (Canis lupus), predando o alce americano (Alces alces), em Isle Royale National Park, Michigan, EUA, foi a mais baixa com a maior quantidade de lobos.

# 10.3.1 Adensamento no modelo de Lotka-Volterra

Os efeitos da competição intra-especifica e de um declinio na taxa de consumo de um predador com a densidade de predadores podem ser investigados através da modificação das isolinhas do modelo de Lotka-Volterra. Os detalhes da incorporação da competição intra-específica na isolinha zero da presa foram descritos par Begon et al., (1990), mas o resultado final (Figura 10.7a) pode ser compreendido sem referência a esses detalhes. Em densidades baixas de presas não há competição intra-específica e a isolinha da presa é horizontal no modelo de Lotka-Volterra. Todavia, á medida que a densidade aumenta. progressivamente as densidades das presas abaixo da isolinha (aumento de presas) devem ser colocadas acima da isolinha (diminuição de presas), por causa dos efeitos da competição intra-específica. Portanto, a isolinha é progressivamente diminuída até que alcance o eixo da presa na capacidade de suporte,  $K_{xx}$  Isto significa que a presa pode apenas escassamente se manter, mesmo na ausência de predadores.

Como vimos, a isolinha do predador no modelo de Lotka-Volterra é vertical. Isto por si só reflete a suposição que a capacidade de uma popula-

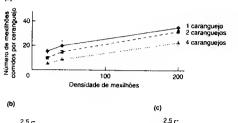
adishsamsimu u Isalah asindin de Lotka-Valtan

ção de predadores para aumentar em abundáncia é determinada pela abundáncia absoluta da presa, independente do número de predadores. Entretanto, se a interferência mútua entre os predadores aumentar, então a taxa de consumo individual declinará com a abundáncia de predadores, e presas adicionais serão necessárias para manter uma população de predadores de qualquer tamanho. A isolinha zero do predador irá afastar-se progressivamente da vertical (Figura 10.7b). Além disso, em densidades elevadas, a competição por outros recursos imporá um limite superior à população de predadores (uma isolinha horizontal), independentemente do número de presas (Figura 10.7b).

Úma modificação alternativa é abandonar completamente a suposição de que a taxa de consumo depende somente da disponibilidade abso-

pradação dependente qu razão

luta de presas, e assumir, em vez disso, uma predação dependente da razão (Arditi e Ginzburg, 1989), embora esta alternativa tenha sido criticada (ver Abrams, 1997; Vucetich *et al.*, 2002). Neste caso, a taxa de consumo depende da razão de presas para predadores, e uma razão específica precisa ser ul-



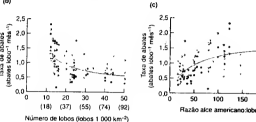


FIGURA 10.6 (a) Interferência mutua entre caranqueios. Carcinus aestuarii, consumindo mexilhões, Musculista senhousia. . 1 caranguejo; ■, 2 caranguejos; A, 4 caranguejos. Quanto maior a quantidade de caranque. jos, mais baixa é a sua taxa de consumo per capita (segundo Mistri, 2003). (b) Interferência mutua entre lobos, Canis lupus, predando o alce americano, Alces alces (c) Os mesmos dados, mas com a taxa de abate exibida pelos lobos representada em função da razão aice americano lobo. A curva ajustada assume que a taxa de abate depende desta razão, mas também que os lobos podem se tornar "saturados" em densidades elevadas de alce americano (ver Seção 10.4.2). Esta curva se ajusta melhor do que qualquer outra para a qual a taxa de abate depende da densidade de predadores (cor exemplo, [b]) ou da densidade de presas. (ib, cl segundo Vucetich et al., 2002)

trapassada para que os predadores aumentem em abundáncia: uma isolinha zero em diagonal, passando pela origem (Figura 10.7c). A evidência da predação dependente da tazão é ilustrada, por exemplo, pelo estudo dos lobos e alces americanos na Figura 10.6c.

Os efeitos prováveis do adensamento em cada uma das duas populações podem agora ser deduzidos pela combinação da isolinha de predador e presa (Figura 10.7d). As oscilações são ainda aparentes na maior parte, mas estas não exibem estabilidade neutra. Em vez disso, elas são amortecidas, de modo que convergem para um equilíbrio estável. As interações predador-presa, em que uma ou ambas as populações são substancialmente autolimitadas, portanto, têm probabilidade de exibir padrões de abundância relarivamente estáveis, isto é, em que as flutuações em abundância são relativamente leves.

an thu ca an an this Mais particularmente, quando o predador é relativamente ineficiente, ou seja, quando são necessárias muitas presas para manter uma população

de predadores (curva [ii] na Figura 10.7d), as oscilações são amortecidas rapidamente, mas a abundância de equilibrio de presas ( $N^*$ ) não é menor do que o equilibrio na auséncia de predadores ( $K_N$ ). Ao contrário, quando os predadores são mais eficientes (curva [ii]),  $N^*$  é mais baixa e a densidade de equilibrio de predadores,  $P^*$ , é mais alta – mas a interação é menos estável (as oscilações são mais persistentes). Além disso, se os predadores forem muito fortemente autolimitados, a abundância pode absolutamente não oscilar (curva [iii]): mas  $P^*$  tenderá a ser baixa, enquanto  $N^*$  tenderá a ser não muito menor

do que  $K_N$ . Portanto, para interações em que há adensamento, parece haver um contraste entre aquelas em que a densidade de predadores é baixa. a abundância de presas é pouco afetada e os padrões de abundância são estáveis, e aquelas em que a densidade de predadores é mais alta e a abundância de presas é reduzida mais drasticamente, mas os padrões de abundância são menos estáveis. (A Figura 10.7d não usa a predação dependente da razão, mas uma isolinha do predador com uma inclinação mais íngreme em um modelo dependente da razão [predação mais eficiente] pode ser equiparada, para as finalidades presentes, a uma isolinha que surge junto à otigem na figura — isto é, a curva [ii] em vez da curva [ii].)

Conclusões essencialmente semelhantes emergem das modificações do modelo de Nicholson-Bailey, que incorpora os efeitos simples (logísticos) do adensamento entre os hospedeiros ou a interferência mútua entre os predadores (Hassell, 1978).

Seria difícil citar exemplos de dados que proporcionain a influência estabilizante da auto-limitação sobre a dinámica predador-presa, simplesmente porque seria impossível comparar as dinâmicas de populações com e sem tal auto-limitação. Por outro lado, populações de predadores e presas com dinâmicas relativamente estáveis são comuns, como o são as forças estabilizantes de autolimitação que discutimos aqui. Para tomar um exemplo mais específico, existem dois grupos de roedores primariamente herbívoros com distribuição anupla no Ártico: os roedores microtíneos (lemingues e raros silvestres) e os esquilos da terra. Os microtíneos são célebres por suas dramáticas flutuações cíclicas em abundância (ver Capitulo 14), mas os esquilos da terra apresentam populações que

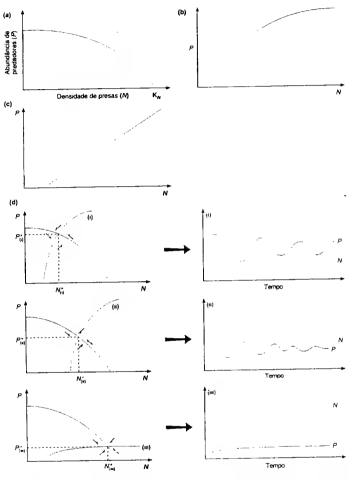


FIGURA 10.7 (a) Uma isolinha zero da presa sujeita ao adensamento. Em densidades mais baixas de presas, esta è igual à isolinha do modelo de Lotka-Volterra, mas quando a densidade alcança a capacidade de suporte (K<sub>N</sub>), a população pode apenas escassamente se manter, mesmo na ausência completa de predadores. (b) Uma isolinha zero do predador sujeita ao adensamento (ver texto), (c) Uma isolinha zero do predador, quando existe uma razão presapredador dependente da predação. (d) Isolinha zero da presa combinada com as isolinhas zero do predador, com níveis crescentes de adensamento. (i), (ii) e (iii). Pr é a abundância de equilibrio de predadores e 0 mínimo de presas: os predadores presas. A combinação (i) é a menos estável (oscilações mais persistentes) e tem o máximo de predadores e 0 mínimo de presas: os predadores são (elativamente eficientes. Predadores menos eficientes, como em (ii), originam uma diminuição na abundância de predadores, um aumento na abundância de presas e oscilações mais emos persistentes. A forte auto-limitação de predadores (iii) pode eliminar completamente as oscilações mas Pr é baixa e M fica próxima à K<sub>N</sub>.

permanecem notavelmente constantes ano após ano, especialmente em campina abetta e tundra. De maneira significariva, nesses locais, os esquilos da terra patecem ser fortemente autolimitados pela disponibilidade de alimento, por hábitats adequados pata fazet suas tocas e pelo seu próprio comportamento espacial (Karels e Boonstra, 2000).

g lab impurt in Ale a interferência militua na cia; ca? Em um tom de cautela, entretanto, Umbanhowar e colabotadores (2003), pot exemplo, não conseguitam encontrar evidência de interfe-

réncia mútua em estudo de campo do parasitóide Tachinomyia similis atacando seu hospedeiro, a matiposa Orgyia vetusta. A força da interferência mútua pode muitas vezes tet sido exagetada, ao forçar predadores a fortagear em ambientes attificiais, sob densidades muito nais altas do que as expetimentadas na natureza. Esta advettência é importante, pois uma força ecológica potente em modelos ou no labotatório, pode, entretanto, muitas vezes set trivial, na prática, em populações naturais. Contudo, há poucas dúvidas de que a autolimitação em suas vatiadas formas freqüentemente desempenha um papel-chave na formulação da dinâmica predador-presa.

# 10.4 Respostas runcionais

Tendo examinado anteriormente a telação entre a taxa de consumo de um predador e a abundância do próprio predador, retornamos agota ao efeito da abundância da presa sobte esta taxa de consumo, a chamada resposta funcional (Solomon, 1949). A seguir, descrevetemos os trés tipos principais de resposta funcional (Holling, 1959), antes de considerar como podem modificar a dinâmica predador-presa.

#### 10.4.1 Resposta funcional do tipo 1

Sendo a mais básica, a resposta funcional do tipo 1 é aquela assumida pelas equações de Lotka-Volterra: a taxa de consumo cresce linearmente com a densidade de presas (indicada pela constante, a, na Equação 10.2). Um exemplo está ilustrado na Figuta 10.8. A taxa com que *Daphnia magna* consumia células de levedura crescia linearmente quando a densidade de

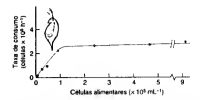


FIGURA 10.8 Resposta funcional do tipo 1 de Daphnia magna, em diferentes concentrações da levedura Saccharomyces cerevisiae (sequindo Rigler, 1961).

células variava. Isro acontecia porque as células de levedura eram extraídas por *D. magna* de um volume constante de água que passava através de um aparelho de filtragem e a quantidade extraída, pot isso, aumentava linearmente com a concentração de alimento. Acima de 10<sup>5</sup> células mL<sup>-1</sup>, no entanto. *D. magna* não era capaz de deglutit todo o alimento que filtrava. Portanto, ela ingeria o alimento a uma taxa máxima (platô), independentemente da sua concentração.

#### 10.4.2 Resposta funcional do tipo 2

A resposta funcional observada com mais freqüência é a do "tipo 2", em que a taxa de consumo aumenta com a densidade da presa, mas desacelera gradualmente até alcançat um plató, no qual a raxa de consumo permanece constante, independente da densidade da presa. (De maneira realista, mesmo uma resposta do tipo 1 deve apresentar um plató, como no exemplo anterior. A disrinção está entre a desaceleração de um resposta do ripo 2 e a linearidade da resposta do tipo 1.) A Figura 10.9 mostra respostas do tipo 2 para um carnívoro, um herbívoro e um parasiróide.

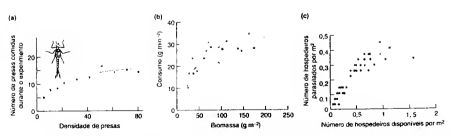


FIGURA 10.9 Respostas funcionais do tipo 2. (a) Ninfas da mosca Ishnura elegans no décimo instar comendo Daphnia com tamanhos aproximadamente constantes (segundo Thompson, 1975). (b) Bisão (Bison bison) consumindo a ciperácea Carex atherodes apresentada em uma gama de densidades de biomassa desta espécie vegetal (segundo Bergman et al., 2000). (c) O parasitóide Microphitis croceipes atacando o verme da gema do tabaco (Heliothis virescens) (segundo Tilman, 1996)

a resposta do tido 2 e o tempo de manipulação

A resposta do tipo 2 pode ser explicada pela observação que um predador rem de dedicar um certo tempo de manipulação para cada presa que

ele consome (isto é, perseguição, dominação e consumo do item da presa, e depois preparação para a busca seguinte). À medida que a densidade de presas aumenta, a descoberta delas torna-se progressivamente fácil. A manipulação de um item da presa, contudo, sempre tem a mesma duração, e a manipulacão rotal, portanto, roma uma proporção crescente do tempo do predador – até que, em densidade altas de presas, o predador efetivamente gasta todo o seu tempo na manipulação delas. A taxa de consumo, pottanto, avança e atinge um máximo (plató), determinado pelo número máximo de tempos de manipulação, que podem ser ajustados ao tempo total disponível.

Podemos derivar uma relação entre P. (número de itens da presa ingeridos por um predador durante um periodo de tempo de busca, T) e N, a densidade dos itens da presa (Holling, 1959). P aumenta com o tempo disponivel de busca, aumenta com a densidade de presas e aumenta com a eficácia de busca ou a raxa de ataque do predador, a. Assim,

Contudo, o tempo disponivel para a busca será inferior ao tempo total, T, devido ao tempo dedicado à manipulação da presa. Portanto, se  $T_k \dot{e}$  o tempo de manipulação de cada irem da presa, então  $T_t P$  è o tempo total gasto em manipular as presas, e:

$$T_{c} = T - T_{c}P_{c} \tag{10.17}$$

Substituindo este valor na Equação 10.16, obtemos:

$$P_{a} = a(T - T_{a}P_{a})N$$
 (10.18)

ou, reatranjando.

$$P_c = aNT + aT_bN ag{10.19}$$

Observe que a equação descreve a quantidade ingerida durante um periodo de tempo determinado. T, e que se admite que a densidade de presas, N, permanece constante durante todo o periodo. Nos experimentos, esta última condição pode às vezes ser garantida recolocando as presas que são comidas. Porém, são necessários modelos mais sofisticados, se a densidade de presas è esgotada pelo predadot. Tais modelos são descritos por Hassell (1978), que, a partir de um conjunto de dados, rambém discute métodos para estimar taxas de ataque e tempos de manipulação. (Trexler e colaboradores, 1988, discutem o problema getal do ajuste das curvas de respostas funcionais aos conjuntos de dados.)

cutras rotas prira uma tesposta up 1012

Seria errado, entretanto, imaginar que a existência de um tempo de manipulação é a explicação única ou completa para todas as respostas fun-

cionais do tipo 2. Por exemplo, se as presas representam um be-

nefício variavel, então em altas densidades é possível que a diera tenda a uma tedução no número de itens altamente proveitosos (Krebs et al., 1983), ou é possível que o predador se torne confuso e menos eficiente.

#### 10.4.3 Resposta funcional do tipo 3

A Figura 10.10a-c ilustra respostas funcionais do tipo 3. Quando as densidades de presas são altas, estas respostas são semelhantes à do tipo 2 e as explicações para os dois tipos são as mesmas. No entanto, quando as densidades de presas são bajxas, a resposta do tipo 3 tem uma fase de aceleração durante a qual um crescimento da densidade leva a um aumento mais do que linear na taxa de consumo. No total, portanto, a resposta do tipo 3 é em "forma de S" ou "sigmóide".

Uma maneira importante em que uma resposta do tipo 3 pode ser gerada é atravès da permuração por parte do ptedador (ver Seção 9.5.2). As semelhanças entre as Figuras 9.15 e 10.10 são bem evidentes. A diferenca entre elas è que as discussões sobre a permutação enfocam a densidade de um tipo de presa em relação às densidades de presas alternativas, enquanto as respostas funcionais se baseiam apenas na densidade absoluta de um único tipo de presa. Contudo, na prática, as densidades absolutas e relativas provavelmente estão estreitamente correlacionadas e, portanto, é provàvel que a permutação conduza com frequência a uma resposta funcional do tipo 3.

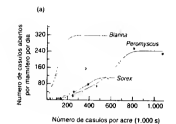
De modo geral, uma resposta funcional do tipo 3 surgirá sempre que um crescimento na densidade de alimento leve a um incremento na eficacia de busca do consumidor, a, ou a um decrésci-

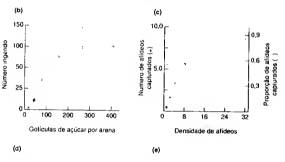
Vallagues by er casa ita pin puippieman : manipulação

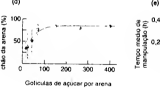
mo no seu tempo de manipulação, T<sub>to</sub> uma vez que estes dois fatores determinam a taxa de consumo (Equação 10.19). Desse modo, os pequenos maniferos na Figura 10.10a parecem desenvolver uma imagem de busca dos casulos do vespão, à medida que eles se tornam mais abundantes (aumentando a eficácia). A mosca azul da carne (Calliphora vomitoria) (Figura 10.10b) emprega uma proporção crescente do seu tempo na busca da "presa", a medida que a densidade de presas aumenta (Figura 10.10d). aumentando também a eficácia. Por outro lado, a vespa Aphelinus thomsoni (Figura 10.10c) exibe uma redução do tempo médio de manipulação, à medida que aumenta a densidade de sua presa, o afideo do plarano (Figura 10.10e). Em cada caso, o resultado è uma resposta funcional do tipo 3.

### 14.4.4 Consequências das respostas funcionais e do efeito Allee para a dinâmica das populações

Os diferentes tipos de resposta funcional exercem efeitos dis tintos sobre a dinámica das populações. Uma resposta do ripo 3 significa uma taxa de predação baixa em densidades baixas







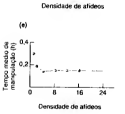


FIGURA 10.10 Respostas funcionais do tipo 3 (sigmoide). (a) Os musaranhos (Sorex e Blanna) e o rato veadeiro (Peromyscus) respondendo a mutáveis densidades de campo de casulos do vespão do pinheiro europeu. Neodiprion sertifer, em Ontário, Canadá (segundo Holling, 1959). (b) Mosca azul da carne (Calliphora vomitoria) alimentando-se de goticulas de acucar (segundo Murdie e Hassell, 1973). (c) Vespa (Aphelinus thomson) atacando afideos de platano (Drepanosiphum platanoidis): observe o aumento dependente da densidade da taxa de mortalidade de presas em densidades baixas de presas (- --) dando ongem a fase acelerante da curva de resposta (-) (segundo Collins et al., 1981) (d) Base da resposta em (b) a eficacia na busca de C. vomitoria aumenta com a densidade da "presa" (goticula de acucar) (segundo Murdie e Hassell, 1973) (e) Base da resposta em (c): o tempo de manipulação em A. thomsoni decresce com a densidade de afideos (segundo Collins et al., 1981).

3 7 es es es 9311 ter ...

de presas. Em termos de isolinhas, isto significa que presas em densidades baixas podem virtualmente aumentar em abundància, independente da densidade do predador, e que a isolinha zero

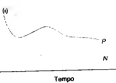
da presa, portanto, crescerá verticalmente em densidades haixas de presas (Figura 10.11a). Isro pode proporcionar estabilidade consideravel (Figuta 10.11a, curva [i]), mas para isso o predador teria de set altamente eficaz em densidades baixas de presas (capaz de se manter facilmente), o que contradiz a idéia de uma resposta do tipo 3 (ignotando presas em densidades baixas). Portanto, é mais provavel que seja válida a curva (ii) da Figura 10.11a, e a influência estabilizante da resposta do tipo 3 na ptática pode ser de pouca importância.

Por outro lado, se um predador tem uma resposta do tipo 3 a um tipo patticular de presa porque permuta seus ataques entre diversos tipos de presas, então a dinâmica da população do predador seria independente da abundância de qualquer tipo particular de presa, e, portanto, a posição vertical da sua isolinha zero seria a mesma para todas as densidades de presas. Conforme mostra a Figura 10.11b, isto pode potencialmente fazer com que os predadores regulem a população das presas até um nivel de abundância baixo e estável.

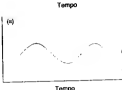
Um exemplo evidente disto è propotcionado pelos estudos sobre os ciclos de ratos silvestres na Europa (Hanski et al., 1991; ver também Seção 14.6.4). Na Lapônia finlandesa subártica existem ci-

clos regulates de 4 ou 5 anos, com uma razão de densidades máxima: minima de ratos silvestres geralmente superiot a 100. No sul da Suecia, os pequenos roednres não mostram ciclos multianuais regulares. Todavia, entre os extremos, indo do norte ao sul da Fenoscândia, há um gradiente de decréscimo da regularidade, da amplitude e da duração do ciclo. Segundo Hanski e colaboradores, este gradiente està cortelacionado com um gradiente de densidades crescentes de predadores generalistas (raposas vermethas, texugos, gatos domésticos, busardos, corujas castanhas e cnrvos), que realizam permutas entre presas alternativas, à medi-











Abundancia da presa (M)

Abundancia da presa (M)

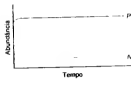


FIGURA 10.11 (a) A isolinha zero da presa è aquela apropriada quando a taxa de consumo è particularmente baixa para densidades baixas das presas, devido a uma resposta funcional do tipo 3, a uma resposta de agregação (e um relugio parcial), a um refugio real, ou por causa de uma reserva de material vegetal não-palatável. Com um predador relativamente ineficiente, a isolinha zero do predador (ii) é apropriada e o resultado e similar ao da Figura 10.7. Contudo, um predador relativamente eficiente sera ainda capaz de se manter quando as densidades das presas são baixas. A isolinha zero do predador (i), portanto, será apropriada. levando a um padrão estável de abundancia em que a densidade da presa é bem inferior a capacidade de suporte e a densidade do predador e relativamente alta. (b) Quando uma resposta funcional do tipo 3 surge porque o predador exibe comportamento de permutação, a abundância do predador pode ser independente da densidade de qualquer tipo particular de presa (figura principal) e a isolinha zero do predador, portanto, pode ser horizontal (não varia com a densidade da presa) Isto pode levar a um padrão estavel de abundancia (inserção à direita), com uma densidade da presa bem interior à capacidade de suporte

da que as densidades relarivas desras se alteram, e de aves predadoras especialistas (especialmente outras espécies de corujas e falcões europeus) que, tendo uma atividade ampla, fazem permutas entre áreas alternativas. Em ambos os casos, a dinámica dos predadores seria efetivamenre independente da abundância dos raros silvestres, adicionando esrabilidade ao sistema, conforme ilustrado na Figura 10.11b. De fato, Hanski e colaboradores foram capazes de avançar na construção de um modelo simples de presas (raros silvestres) que interagem com predadores especialistas (mustelideos: arminhos e doninhas) e generalistas (que tealizavam permuras). Sua argumentação getal foi sustentada: á medida que o número de predadores generalistas aumentava, as oscilações na abundancia de ratos silvestres e mustelideos (que podiam ser ou não a base do ciclo dos ratos silvestres) diminuíam em duração e amplitude. As densidades suficientemente grandes de generalistas que realizavam permutas estabilizavam completamente o ciclo.

Retornando às respostas do tipo 2, se o predador apresenta uma resposta que alcança seu plató e densidades de presas relativamente baixas (bem abaixo de  $K_N$ ), a isolinha zero da presa exibe

a forma de domo (hump). Isto ocorre porque existe uma gama de densidades intermediárias de presas em que os predadores se tornam menos eficientes em uma densidade crescente delas, mas os efeitos da competição entre as mesmas



não são inrensos. A forma de domo também surge se as presas estiverem sujeitas a um "efetto Allee", em que elas possuem uma taxa de recrutamento desproporcionalmente baixa quando sua própria densidade é baixa, ralvez porque seja dificil encontrar os parceiros para o acasalamento ou porque um "número crírico" deva ser ultrapassado antes que um recurso possa ser convenientemente explorado, isto é, em densidades populacionais baixas existe uma dependência inversa da densidade (Courchamp et al., 1999). Se a isolinha do predador interceptar á direira da curva em forma de domo, a dinámica populacional da interação será pouco afetada. Porém, se a isolinha interceptar á esquerda da curva, o resultado será de oscilações persistentes e não de oscilações convergentes, ou seja, a interação será desestabilizada (Figura 10.12).

Contudo, para que uma resposta do tipo 2 renha este efeito, os predadores teriam que sofrer reduções drásticas na sua raxa de consumo em densidades de presas muito abaixo daquelas em que as próprias presas sofrem bastante com a comperição. Isto é improvável. Os efeiros potencialmente desestabilizadores de respostas do tipo 2, portanro, podem também ser de pouca importância prática.

O papel desestabilizador do efeiro Allee aparentemente não tem sido confirmado para qualquer interação predador-presa "natural". Por outro lado, quando nós mesmos somos os predadotes (explorando populações de peixes, por exemplo), muitas vezes temos a capacidade (isto é, a tecnologia) de manter a predação efetiva em densidades baixas de presas. Se a população de presas também exibir um efeito Allee, a combinação disso com a predação persistente pode. igualmenre. conduzir tapidamente uma população a extinção (Stephens e Sutherland, 1999; (ver a Seção 15.3.5). Isto significa que a nossa isolinha pode interceptar a da presa bem à esquerda da sua curva em corcova.

# 10.5 Heterogeneidade, agregação e variação espacial

Até agora nesre capítulo, foram ignoradas as heterogeneidades ambientais e as respostas variáveis de predadores e presas a tais heterogeneidades – no capítulo anrerior, vimos que todas elas são comuns. Não podemos continuar a ignorá-las.

# 10.5.1 Respostas de agregação à densidade de presas

A predatores of Agregam am manches con rensidade una de ures así Devido às conseqüências potenciais para a dinâmica de populações, os ecólogos rêm mosrrado um interesse especial em preferências por manchas, sendo que estas variam na densidade de alimento

ou de itens de presas que contem (ver Seção 9.6). Em um deter-

minado momento, pareceu e acteditava-se muito que: (i) os predadores geralmente investiam a maior parte do tempo em manchas que continham densidades altas de presas (porque essas eram as manchas mais vantajosas); (ii) por isso, espetava-se encontrar mais predadores em tais manchas, e (iii) as presas em tais manchas eram, portanto, mais vulneráveis à predação, enquanto aquelas em manchas com densidade baixa eram relativamente protegidas e tinham mais probabilidade de sobreviver. Certamente, existem exemplos para sustentar as primeiras duas destas proposicões (ver Figura 9.20a-d), demonstrando uma "resposta de agregacão" pelos predadores, a qual é diretamente dependente da densidade (predadores gastando mais tempo em manchas com densidades altas de presas, de tal modo que as densidades de presas e predadores são correlacionadas positivamente). Entretanto, este nem sempre é o caso. Além disso, contrariamente á terceira proposição, as revisões das interações de hospedeiros e parasitóides (por exemplo, Pacala e Hassell, 1991) têm mostrado que presas (hospedeiros) em manchas com densidade alta não são necessariamente mais vulneráveis ao ataque (dependência direta da densidade): o parasitismo potcentual pode também ser inversamente dependente da densidade ou dependente da densidade entre manchas (ver Figura 9.20e). Na verdade, as revisões sugerem que somente cerca de 50% dos estudos examinados mostram evidência de dependência da densidade e em apenas aproximadamente 50% destes a dependência da densidade é direta. Contudo, a despeito desta variação em padrão, permanece verdadeiro que o risco de predação frequentemente varia bastante entre manchas e, portanto, entre presas individuais.

Muitos herbívoros também ostentam uma marcada tendência á agregação e muitas plantas exibem uma nítida variação no tisco de serem atacadas. O afídeo da couve (*Brevicoryne brassicae*)

as plantas podem ser protegidas pelas respostas de agregação aos perovotos

forma agregados em dois níveis (Way e Cammell, 1970). As ninfas formam rapidamente grupos quando isoladas sobre a superficie de uma única folha e as populações sobre uma única planta tendem a se restringit a determinadas folhas. Quando os afideos aracam apenas uma folha de um indivíduo de couve com quatro

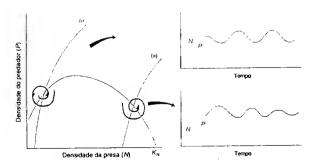


FIGURA 10.12 Os efeitos possíveis de uma isolinha da presa em forma de "domo", como resultado de uma resposta funcional do tipo 2 ou de um efeito Allee (i) Se o predador for altamente eficiente, com sua isolinha interceptando à esquerda da curva em forma de domo, a curva pode ser desestabilizadora e fevar às oscilações persistentes de um ciclo limite (inserção superior a direita) (ii) Todavia, se o predador for menos eficiente, interceptando à direita da curva, esta tem efeito pequeno sobre a dinámica: as oscilações convergem (inserção inferior à direita)

folhas (como o fazem naturalmente), as outras três folhas sobrevivem; mas se os afideos atacam em igual número as quarro folhas, todas elas são destruídas (Way e Cammell, 1970). O comportamento em agregação dos herbívoros ofetece proteção à planta toda. Porêm, como tais heterogeneidades podem influenciar a dinâmica das interações de predadores e presas?

## 10.5.2 Heterogeneidade no modelo gráfico

Nós iniciamos pela incorporação nas isolinhas do modelo de Lotka-Volterra de alguns tipos relativamente simples de he-

terogeneidade. Suponha que em um refugio exista uma parte da população de presas: por exemplo, caracóis da costa amonroados em fendas de rochedos ingremes, longe do ataque de aves, ou plantas que mantiêm unta reserva subterrânea de material isenta da ação de herbivoros. Em tais casos, a isolinha zero da presa elevam-se verticalmente para densidades baixas de presas (novamente, ver a Figura 10.11), pois presas em densidades baixas, escondidas em seu refúgio, podem aumentar a sua abundância independente da densidade de predadores.

A situação em que os predadores tendem simplesmente a ignorar as presas em fragmentos de densidade baixa, como vimos em algumas respostas de agregação (ver Seção 9.6), assemelha-se à de presas em refúgio, no sentido de que os predadores não as aracam (em vez de não poderem). Por isso, podesed izer que as presas têm um "refúgio parcial" e, nesse petiodo, pode ser esperado que a isolinha delas eleve-se quase verticalmente quando as suas abundâncias são baixas.

Vimos anteriormente, na discussão sobre as respostas funcionais do tipo 3, que as isolinhas têm a tendência de estabilizar as interações. As análises anteriores dos sistemas de Lotka-Volterra e Nicholson-Bailey (e as edições anteriores deste livro) concordaram com esta conclusão: que as heterogeneidades espaciais, e as respostas de predadores e presas em relação a elas, estabilizam a dinâmica predador-presa, muitas vezes para densidades baixas de presas (Beddington et al., 1978). Entretanto, conforme veremos a seguir, os desenvolvimentos subseqüentes têm mostrado que os efeitos da heterogeneidade são mais complexos do que se supunha: os efeitos da heterogeneidade variam com o tipo de predador, com o tipo de heterogeneidade, e assum por diante

## 10.5.3 A heterogeneidade no modelo de Nicholson-Bailey

A maior parte dos avanços no esclarecimento desses efeitos refere-se aos sistemas compostos de hospedeiros e parasitóides. Um bom ponto de patrida é o modelo concebido por May (1978), em que o autor ignorou detalhes exatos e demonstrou simplesmenre que a distribuição de encontros de hospedeiros e parasitóides não ocorria ao acaso, mas sim era agregada. Em particular, ele assumiu que esta distribuição po-

detia ser descrita por um modelo estatístico especial, o binomial negativo. Neste caso (ao contrário da Seção 10.2.3), a proporção de hospedeiros não encontrados é dada por:

$$P_{0} = \left[1 + \frac{AP_{i}}{k}\right]^{-k} \tag{10.20}$$

em que *k* é uma medida do grau de agregação; agregação máxima para *k* = 0, mas uma distribuição ao acaso (recuperação do modelo de Nicholson-Bailey) para *k* = 8. Se isro for incorporado ao modelo de Nicholson-Bailey (Equações 10.14 e 10.15), obtemos então:

$$H_{i-1} = H_i \epsilon' \left[ 1 + \frac{AP_i}{k} \right]^{-1}$$
 (10.21)

$$P_{i-1} = H_i \left\{ 1 - \left[ 1 + \frac{AP_i}{k} \right]^{-\frac{1}{k}} \right\}$$
 (10.22)

O comportamento de uma versão deste modelo, que também inclui uma taxa de crescimento do hospedeiro dependente da densidade, é apresentado na Figura 10.13, onde fica evidente que a incorporação de niveis expressivos de agregação (k = 1) aumenta a estabilidade do sistema. É particularmente importante a existência de sistemas estáveis com valores baixos de H<sup>\*</sup> I K; isto é, a agregação parece capaz de gerar abundâncias estáveis do hospedeiro, bem abaixo da sua capacidade de suporte normal. Isto coincide com a conclusão obrida da Figura 10.11.

# 10.5.4 Agregação de risco e dependência espacial da densidade

Como aparece esra estabilidade a partir da agregação? A resposta baseia-se

no que se tem denominado "pseudo-interfetência" (Free et al.. 1977). Com a interferência mútua, à medida que aumenta a sua densidade, os predadores empregam progressivamente mais tempo na interação com outros individuos, de modo que sua taxa de ataque diminui. Com a pseudo-interfetência, a taxa de araque também declina com o aumento da densidade de parasitóides, mas como resultado de uma fração crescente de encontros desperdiçados com hospedeiros que já tenham sido atacados. O ponto crucial é que esta "agregação de risco" entre os hospedeiros rende a incrementar a quantidade de pseudointerferência. Com densidades baixas de parasitóides, provavelmente um parasitóide não tem sua taxa de ataque reduzida como consequência da agregação. Porem, com densidades mais altas, parasitóides em agregações (onde está a maioria deles) progressivamente farão frente a manchas nas quais os hospedeiros (na maioria ou todos) já se encontram parasitados. Em consequência, a medida que a densidade de parasitoides

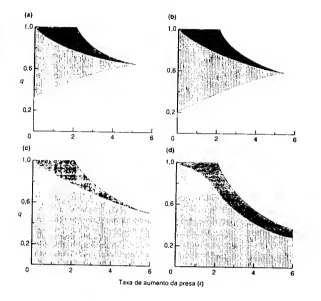


FIGURA 10.13 O modelo de agregação hospedeiro-parasitoide de May (1978), que incorpora a auto-limitação do hospedeiro, esclarece que a agregação pode reforçar a estabilidade e originar estabilidade em valores baixos de  $q = H^* / K$ . Na area escura cheia, há uma aproximação exponencial ao equilibrio; na área com hachura, há uma aproximação oscilatória ao equilibrio fora destas areas, existe instabilidade (as oscilações divergem ou se mantem). As quatro figuras correspondem a quatro valores de k, o expoente da distribuição binomial negativa do modelo: (a) k = 8; sem agregação, menos estabilidade; (b) k = 2; (c) k = 1 a maior agregação (segundo Hassell, 1978).

aumenta, sua taxa de ataque efetiva (e, porranto, sua taxa de natalidade subsequente) declina com rapidez – um efeito diretamente dependente da densidade. Isto provoca um amortecimento das oscilações naturais tanto da densidade do parasitóide como do seu impacto sobre a mortalidade do hospedeito.

Em resumo, a agregação de risco estabiliza as interações hospedeiroparasitoide medianre a intensificação
das dependências diretas (não em arraso) cont relação à densidade que já

existe (Taylor, 1993). Portanto, o poder estabilizador deste fenômeno espacial, a agregação de risco, não surge de uma dependência espacial da densidade, mas de sua tradução em uma dependência temporal direta da densidade.

Mas como a agregação de risco se relaciona à agregação dos parasitóides? É as respostas de agregação e a agregação de risco necessariamente levam a um aumento da estabilidade? Podemos respondet estas perguntas examinando a Figura 10.14, lembrando da Seção 9.6, em que os predadores agregados não passam necessariamente a maior parte do tempo forrageando em fragmentos com densidade alta de hospedeiros (dependência espacial da densidade) o tempo de forrageio pode também estar correlacionado negativamente com a densidade do hospedeiro (dependência inversa da densidade) ou ser independente desta. Comecemos com a Figura 10.14a. A distribuição de parasitóides sobre maichas de hospedeiros segue uma telação dependente da densidade perfeitamente lineal. Todavia. como a razão

hospedeiro: parasitóide é a mesma em cada mancha de hospedeiros, o risco provavelmente é igualmente o mesmo em cada uma destas manchas. Assim, a dependência espacial positiva da densidade não conduz necessariamente à agregação de risco e não reforça forçosamente a estabilidade. Por outro lado, quando a relação de dependência da densidade é direta e se intensifica (Figura 10.14b), parece que se produz um risco de agregação, o que poderia reforçar a estabilidade (Hassell e May, 1973); mas se isto acontece assim ou não assim depende da resposra funcional do parasitóide (Ives, 1992a). A maioria das análises assume que a esrabilidade è reforçada com uma resposta do tipo 1. Porem, com uma resposta do tipo 2, mais realista, os aumentos iniciais de agregação, dependentes da densidade a partir de um valot zero de agregação, diminuem a agregação de risco e são desestabilizadores. Somente os níveis elevados de agregação dependentes da densidade são esrabilizadores.

Além disso, fica claro na Figura
10.14c e d que pode produzir-se uma
considerável agregação de risco quan-

do há uma dependência espacial inversa da densidade ou quando não há dependência espacial de qualquer ripo com relação à densidade – e estes efeitos não seriam contrapostos por uma resposta funcional do tipo 2. Portanto, uma resposta parcial às duas perguntas colocadas anteriormente seria que as respostas de agregação de dependência espacial da densidade provavelmente não levem a uma agregação de risco e, por isso, não contribuam para reforçar a estabilidade.

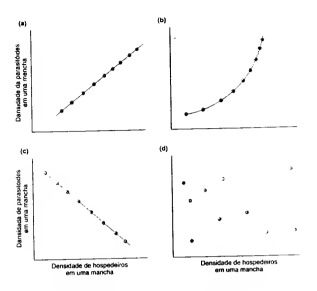


FIGURA 10.14 Respostas de agregação dos parasitóides e agregação de risco. (a) Os parasitoides se agregam em manchas com uma alta densidade de hospedeiros, mas a razão parasitóide: hospedeiro é a mesma em todas as manchas (uma relação linear perfeita) e, portanto, o risco para os hospedeiros è aparentemente o mesmo em todas as manchas (b) Neste caso, a agregação dos parasitoides nas manchas com densidade elevada de hospedeiros se acelera com a densidade crescente destes, de modo que os hospedeiros em manchas com densidade elevada aparentemente correm um risco maior de serem parasitados: existe agregação de risco. (c) Com uma dependencia perfeitamente inversa da densidade (isto é, a agregação de parasitoides nas manchas com uma densidade baixa de hospedeiros), os hospedeiros nas manchas com densidade baixa aparentemente se acham sujeitos a um risco muito maior de serem parasitados: novamente existe agregação de risco (d) Inclusive sem uma resposta de agregação (dependencia da densidade) os hospedeiros aparentemente estão expostos a um risco maior de serem parasitados (estão sujeitos a uma razão maior parasitoide.hospedeiro) em algumas manchas do que em outros: neste caso. inualmente, existe agregação de risco.

Naturalmente, na prática, com conjuntos de dados reais (como os da Figura 9.20), a agregação de risco frequentemente sutgirá de uma combinação de respostas de dependência espacial da densidade (direta ou inversa) e de respostas independentes da densidade (Chesson e Murdoch, 1986; Pacala e Hassell, 1991). Pacala, Hassell e co-aurores chamaram as primeiras de componente "dependente da densidade do hospedeiro" (HDD, host density dependent) e as ultimas de componente "independente da densidade do hospedeiro" (HDI, host density independent), e descreveram métodos que permirem, a pattir de conjuntos de dados reais como os da Figura 9.20, a divisão da agregação de risco em seus dois componentes. Em uma análise interessante de 65 conjuntos de dadns, representando 26 comhinações diferentes de hospedeiro-parasitóide (Pacala e Hassell, 1991), mostraram ret agregação de risco suficiente para estabilizar suas inrerações. Porém, em 14 desres 18 casos, a maior contribuição foi a variação do componente HDL com a qual fica enfraquecida qualquer suposta ligação entre a dependência espacial da densidade e a estabilidade.

### 10.5.5 Heterogeneidade em alguns modelos continuos no tempo

Temos dado atenção aos parasitóides e aos hospedeiros e, assim procedendo, em nossas análises, temos mantido certas características estruturais que agora deveriam ser teconsideradas. Concretamente, temos admitido que os patasitóides se distribuem sobre as manchas de hospedeitos no começo de uma geração (ou

de qualquer intervalo de tempo entre  $t \in t + 1$ ), e que então sofrem as consequencias desta distribuição até o início da proxima geração. Contudo, suponhamos que nos deslocamos no tempo conrinuo – que e aptoptiado para muitos parasitóides, bem como para muitos outros predadores. Neste caso, deveriamos assumir que a agregação também ocorte sobre uma base contínua. Os predadores em uma mancha esgotada ou mesmo em processo de esgoramenro deveriam abandona-la e redistribuir-se (ver Seção 9.6.2). Toda a base da pseudo-interferência e, portanto, a estabilidade (a saber, os ataques inúteis do predador em manchas com densidade alta de predadores) tende a desaparecet.

Murdoch e Stewart-Oaten (1989) adotaram, talvez, o extremo oposto ao que temos considerado, construindo um modelo continuo no tempo em que as

presas se deslocavam instantaneamente para os fragmentos, substituindo as presas que haviam sido consumidas. Os predadores se deslocavam instantaneamente para as manchas, a fim de manter um padrão consistente de co-variação predador-presa no espaço. O efeito deste modelo, que tepresenta um modelo de Lotka-Volterra de estabilidade neutra, contrasta fortemente com os que vimos anteriormente. Em primeiro lugat, a agregação do predador independente da densidade local da presa não tem efeito nem sobre a estabilidade nem sobre a densidade da presa. Contudo, a agregação do ptedadot diretamente dependente da densidade local da presa tem um efeito que está em função da intensidade desta dependencia – embota sempte diminua a densidade da presa (porque a eficácia do predador aumenta). Se esta dependência da densidade for fraca (ral como Murdoch e Stewart-Oaten argumentam que geralmente ocotre na prática), a estabilidade dimimii A estabilidade só aumenta se a dependencia for mais forte do que se observa tipicamente na natureza.

Ourras formulações continuas no tempo menos "extremas" (Ives, 1992b), ou aquelas que combinam gerações discreras com redistribuição dentro das gerações (Rohani et al., 1994), ptoduzem resultados intermediátios entre o "extremo de Nicholson-Bailey" e o "extremo de Murdoch-Srewart-Oaten". Contudo, parece cetto que, no passado, uma preocupação com modelos que não incorporavam o movimento dentro de uma geração levou a uma sobre-avaliação do significado da agregação nos fragmentos com densidade alta de hospedeiros para a estabilização das interações hospedeiro-parasitóide.

# 10.5.6 A perspectiva da metapopulação

As abordagens de tipo contínuo e discreto no rempo diferem claramente, mas compattilham uma perspectiva comum ao considerar que as interações predador-presa ocorrem dentro de uma única população, embora se trate de populações com vatiabilidade interna.Uma alternativa é a perspectiva de uma "metapopulação" (ver Seção 6.9), na qual as manchas ambientais sustentam subpopulações que possuem suas próprias dinámicas internas, mas que se ligam a outras suhpopulações por meio de deslocamentos entre os fragmenros.

Muitos estudos têm investigado modelos de merapopulação de predadot-presa, geralmente com dinâmicas instáveis dentro das manchas. As dificuldades matemáticas frequenremente tém limitado a análise dos modelos de duas manchas, nas quais, se as manchas são iguais e a dispersão é uniforme, a esrabilidade não é afetada: a fragmentação e a dispersão não exercem um efeito em si mesmas (Murdoch et al., 1992; Holt e Hassell, 1993).

Contudo, as diferenças entre as manchas, por si mesmas, tendem a estabilizar a interação (lves, 1992b; Murdoch et al., 1992; Holt e Hassell, 1993). A razão é que qualquer

diferença nos valores dos parâmetros entre as manchas leva a uma assinctonia nas flutuações nas manchas. Porranto, uma população no pico do seu

as diferences entre as mananas se estau waru uttaves

ciclo ineviravelmente tende a petder por dispersão mais do que a ganhar, e uma população na depressão tende a ganhar mais do que a perder, e assim sucessivamente. Por consequência, a dispersão e a assincronia juntas originam uma dependência remporal da densidade em taxas líquidas de migração, contribuindo para a estabilidade.

A siruação fica muito mais complexa com a inclusão do comportamento de agregação, uma vez que as proprias taxas de dispersão se tornam uma função muito mais complexa das densidades tanto do predador quanto da ptesa. A agregação parece exercer dois efeitos opostos (Murdoch et al., 1992). Ela rende a aumentar a assincronia entre as flutuações da abundancia do predador (acentuando a estabilidade), mas a reduzir a assincronia entre as flutuações da ptesa (reduzindo a estabilidade). O balanço entre estas forças parece ser sensível à intensidade da agregação, mas talvez mais sensível ainda às suposições incorporadas aos modelos (Godfray e Pacala, 1992; Ives, 1992b; Murdoch et al., 1992). A agregação pode estabilizar ou desestabilizar, e, ao contrário das análises anteriores, ela não exerce um efeito claro sobre a densidade da presa, pois seus podetes esrabilizadores não estão vinculados a eficiência do predador.

O traramento de uma interação predador-presa espacialmente heterogênea como um problema de dinâmica de merapopulações foi levado a um

estágio mais avançado por Comins e colabotadores (1992). Eles construiram modelos em computador de um ambiente consistindo em um mosaico de quadrados, que de fato poderiam set visualizados como tais (Figuta 10.15). Em cada getação, ocorteram dois processos em sequência. Em primeiro lugat, uma fração un de predadores e uma fração un de presas se dispersavam de cada quadrado para os oito quadrados vizinhos.

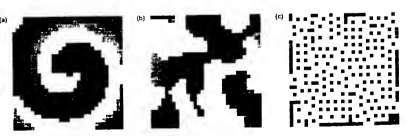


FIGURA 10.15 Mapas instantâneos da densidade de populações em simulações do modelo de dispersão de Comins e colaboradores (1992) com uma dinámica local segundo o modelo de Nicholson-Bailey Os diferentes niveis de sombreado representam densidades distintas de hospedeiros e parasitóides. Os quadrados pretos representam fragmentos vazios; as sombras escuras tornando-se mais pálidas representam manchas com densidades crescentes de hospedeiros; as sombras claras até brancas representam manchas com hospedeiros e densidades crescentes de parasitóides. (a) Espirais:  $\mu_N = 1$   $\mu_P = 0.89$ ; (b) caos espacial:  $\mu_I = 0.2$ ,  $\mu_P = 0.89$ ; (c). um "entrelaçamento cristalino":  $\mu_N = 0.05$ ; μ<sub>p</sub> = 1 (segundo Comins et al., 1992)

Ao mesmo tempo, os predadores e as presas dos oiro quadrados vizinhos se dispersavam para o primeiro quadrado. Assim. por exemplo, a dinâmica da densidade da presa, Nical, no quadrado i e na geração t + 1, foi dada por:

$$N_{col} = N_{col} (1 - \mu_N) + \mu_N \overline{N}_{col}$$
 (10.23)

$$N_{i,t+1} = N_{i,t} + \mu_{\Lambda} (\bar{N}_{i,t} - N_{i,t})$$
 (10.24)

em que  $\overline{N}$ , é a densidade média dos oiro quadrados vizinhos i na geração t. A segunda fase então consistia em uma geração da dinâmica-padrão de predador-presa, seguindo as equações de Nicholson-Bailey ou uma versão discrera no tempo das equações de Lorka-Volterra (May, 1973). As simulações começaram com populações aleatórias do predador e da presa em uma única mancha, com todas as outras manchas

Sabemos que dentro dos quadrados individuais, se eles existissem de maneira isolada, a dinâmica seria instável. Porem, dentro da fragmentação de quadrados como um todo. podem ser gerados rapidamente padrões estáveis ou, pelo menos, altamente persisrentes (Figura 10.15). A mensagem geral é similar à dos resultados que já vimos: que a esrabilidade pode ser getada por dispersão em metapopulações nas quais as diferentes manchas flutuam de modo assíncrono. Neste caso, observe especialmente que uma mancha experimenta um ganho líquido de migrantes quando sua densidade é mais baixa do que a média das oito manchas com as quais se conecra (Equação 10.24), mas experimenta uma perda líquida quando sua densidade é mais alta – um tipo de dependência da densidade. Observe, igualmente, que a assincronia se origina no presente caso porque a população se expandiu de uma única mancha inicial (todas as manchas são inicialmente iguais) e que se mantém porque a dispersão se acha limitada a manchas vizinhas (em vez de ser uma força poderosa capaz de homogeneizar todas as manchas).

Além disso, os aspectos explicitamente espaciais deste modelo, literalmente, têm adicionado uma outra dimensão aos resultados. Dependendo das frações de dispersão e da taxa reprodutiva do hospedeiro, podem ser geradas muitas estruturas espaciais completamente diferenres (embora elas tendam a se confundir umas com outras) (Figura 10.15a-c). Pode ocorrer "caos espacial", em que se produz um conjunto complexo de frentes de onda que interagem, cada uma das quais persiste só brevemente. Com valores dos parâmetros algo diferentes, e especialmente quando o predador e a presa são muito moveis, os padrões são mais estruturados do que caóticos, com "ondas espirais" girando em torno de pontos focais quase imóveis. Portanto, o modelo assinala de modo muito gráfico que a persistência em nível de toda uma população não envolve necessariamente nem a uniformidade através da população nem a estabilidade nas partes individuais dela.

Dentro de uma faixa estreita de valores para os parâmetros. com predadores altamente moveis e presas relativamente sedentátias, pode inclusive ocorrer "entrelaçamentos ctistalinos" estáticos, enfatizando que internamente podem ser gerados padrões dentro de uma população, mesmo em um ambiente intrinsecamente homogêneo.

Existe alguma mensagem geral que possa ser extraída a partit deste cotpo de teoria? Certamente, não podemos dizer que "a agregação exerce um efeiro x sobre as interações predador-presa". Podemos dizer, no enranto, que a agregação pode rer uma variedade de efeiros, e saber qual deles seja provavelmenre aplicável requer um conhecimento detalhado da biologia do predador e da presa conforme a interação em questão. Em particular, temos visto que os efeitos da agregação dependem da resposta funcional do predador, da capacidade de autoregulação do hospedeiro e assim por diante - características que examinamos separadamente. Conforme salientamos no início deste capítulo, para compreender os processos complexos, é necessário isolar conceitualmente os diferentes componenres. Todavia, em última instância, é preciso também recombinar tais componentes.

## 10.5.7 Agregação, heterogeneidade e variação espacial na prática

O que se pode dizer então sobre o papel da variação espacial na prárica? Os efeiros esrabilizadores da heterogeneidade toram demonstrados admiravelmente por Huffaker (1958; Huffaker et al., 1963), estudando um sistema em que um icaro predador se alimenrava de um ácaro herbivoro, que se alimenrava de latanjas espalhadas entre bolas de botracha em uma bandeja. Na ausência do seu predador, a presa manteve uma população flutuante, mas persistente (Figura 10.16a); mas, quando o predador foi adicionado durante os estágios iniciais do crescimento populacional da presa, ele rapidamente aumenrou seu próprio tamanho populacional, consumiu rodas as suas presas e, depois, rornou-se auto-extinto (Figura 10.16b). No entanto, a interação foi alterada quando Huffaker tornou seu microcosmo mais "em mosaico" (criando, efetivamente uma merapopulação, embora o rermo não tenha sido ainda proposto naquela época). Ele afastou as laranias entre si e isolou parcialmente umas das outras, pela disposição de um arranio complexo de barreiras de vaselina na bandeja, as quais os ácaros não podetiam cruzar. Ele facilitou a dispersão das presas pela inserção de muitos bastões verticais, de onde elas poderiam se arremessar por meio de fios de seda conduzidos por correntes de ar. Por isso, a dispersão entre as manchas foi muito mais fácil para as presas do que para os predadores. Em uma mancha ocupada por ambos, os predadores consumiram rodas as presas e depois foram extintos ou se dispersaram (com uma taxa de sucesso baixa) para uma nova mancha. Em manchas ocupadas apenas por presas, houve um crescimento rápido e ininterrupto, acompanhado pot uma dispersão bem-sucedida para novas manchas. Em uma mancha

ocupada somente pot predadores, geralmente ocorreu a morte dos predadores antes que seu alimento tivesse chegado. Em cada mancha, portanto, predadores e presas foram, por fim, condenados à extinção. Porém, globalmente, em qualquer momento havia um mosaico de manchas não-ocupadas, manchas contendo presas e predadores rumando para a exrinção e manchas saudaveis, com presas; esse mosaico foi capaz de manter populações persistentes de predadores e presas (Figura 10.16c).

rotos on \* .:2.22: in proces

Subsequentemente, ourtos aurores demonstraram igualmente o poder da estrutura de uma metapopulação em promover a persistência de populações acopladas de predadores e pre-

sas, quando suas dinâmicas são instáveis em subpopulações individuais A Figura 10.17a, por exemplo, exibe esra situação para um parasitóide aracando seu besouro hospedeiro. A Figura 10.17b mostra resultados similares para presas e predadotes ciliados (protistas), onde, em apoio do papel da estrutura de uma metapopulação, foi possível demonstrar assincronia na dinâmica de subpopulações individuais e frequentes extinções e recolonizações de presas locais (Holyoak e Lawler, 1996).

A Figura 10.18 ilustra um estudo que apoia a idéia do poder esrabilizador de um refúgio físico. Tal estudo

baseia-se no mesmo sistema hospedeiro-parasitóide de Pladia-Venturia mostrado na Figura 10.1c. Neste caso, os hospedeiros que vivem na patre mais profunda do seu meio alimentício estão fora do alcance dos parasitóides que tentam ovocositat neles. Na ausência deste refugio, em um meio alimenticio pouco profundo, esta inretação hospedeiro-parasitóide é incapaz de petsistir (Figura 10.18c), ainda que o hospedeiro sozinho rapidamente persisra (Figura 10.18d). Entretanto, na presença de um refúgio, em um meio alimentício mais profundo, o hospedeiro e o parasiróide aparentemente podem persistir juntos indefinidamenre (Figura 10.18a).

Não obstanre, de fato as distinções entre tipos diferentes de hererogeneidade espacial podem não ser rão bem definidas em sisremas reais como o são em modelos matemáticos. Ellner e colabotadores (2001), por exemplo, examinaram um sistema de acaros predadores (Phytoseiulus persimilis) se alimentando de acaros herbívoros (Tetranuchus urticae), que se alimenravam do feijoeiro (Phaseolus lunarus). Baseado em plantas individuais e em um "continente" único de 90 plantas (Figura 10.19a), o sistema não persistiu a longo prazo (Figura 10.19c). No entanto, quando foi estabelecido um delineamento de oito ilhas de 10 plantas, conectadas por pontes que limiraram o poder de dispersão dos ácaros (Figura 10.19b), a petsistência aparenremente foi ilimitada (Figura 10.19d. e). Seria fácil chegar à conclusão precipitada de que a estabilidade aumentou através da estrutura de metapopulação de oito ilhas. Porém, Ellnet e colaboradores, quando examinaram modelos

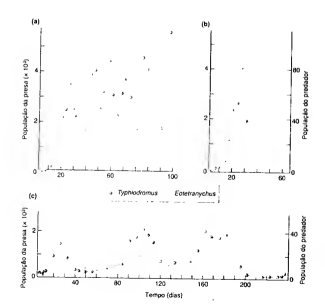
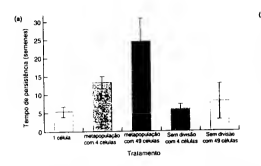


FIGURA 10.16 Esconde-esconde interações predador-presa entre o acaro Eotetranychus sexmaculatus e seu predador, o acaro Typhiodromus occidentalis (a) Flutuações populacionais de E. sexmaculatus sem seu predador. (b) Oscilação única do predador e a da presa em um sistema simples. (c) Oscilações sustentadas em um sistema mais complexo (segundo Huffaker, 1958)



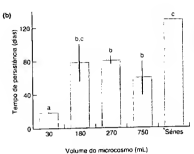


FIGURA 10.17 A estrutura da metapopulação pode aumentar a persistência de interações predador-presa (a) O parasitóide, Anisopteromalus calandrae, atacando seu besouro hospedeiro, Callosobruchus chinensis, vivendo sobre feijões, em "celulas" pequenas únicas (tempo de persistência pequeno, à esquerda) ou em combinações de celulas (4 ou 49), que tiveram acesso livre entre elas, de modo que elas efetivamente constituiram uma população única (tempo de persistência não aumentou significativamente, à direita), ou teve movimento limitado (infrequente) entre células, de modo que elas constituiram uma metapopulação de subpopulações separadas (aumento do tempo de persistência, ao centro). As barras mostram os erros-padrão (segundo Bonsall et al., 2002). (b) O ciliado predador, Didinium nasutum, se alimentando do ciliado bacterivoro, Colpidium striatum, em frascos de volumes diversos, onde o tempo de persistência variou pouco, exceto nas populações menores (30 mL), cujos tempos foram mais curtos, e também em "séries" de 9 ou 25 frascos de 30 mL ligados (metapopulações), onde a persistência foi basiante prolongada: todas as populações persistiram até o linal do experimento (130 dias). As barras mostram os erros padrão; letras diferentes acima das barras indicam diferenças significativas entre os tratamentos (P < 0,05) (segundo Holyoak e Lawler, 1996).

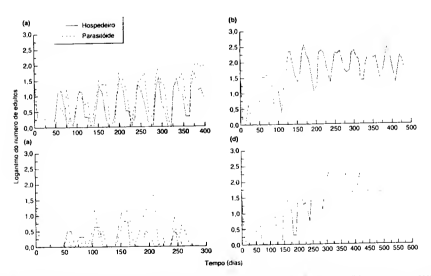


FIGURA 10.18 Dinâmica a longo prazo de populações de laboratório de um hospedeiro (Plodia interpunctella) com e sem seu parasitoide (Venturia canescens). (a) O hospedeiro e o parasitóide em um meio profundo exibem ciclos de abundância acoplados, com duração aproximada de uma geração do hospedeiro. (b) Hospedeiro isolado em um meio profundo. (c) O hospedeiro e o parasitoide em um meio pouco profundo são incapazes de persistir. (d) O hospedeiro isolado em um meio pouco profundo e capaz de persistir. O meio profundo proporciona um refugio de ataque para uma parte da população do hospedeiro que não está presente no meio pouco profundo (ver Seção 10.5.2). Todos os conjuntos de dados foram selecionados a partir de diversas réplicas que mostram os mesmos padrões (segundo Begon

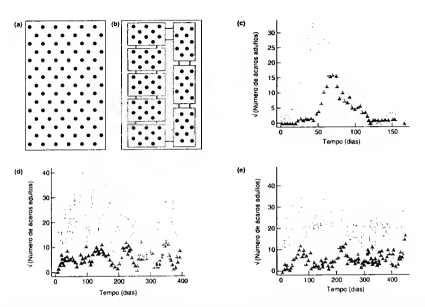


FIGURA 10.19 Dinámica populacional de um ácaro predador (Phytoseiulus persimilis) e sua presa, um ácaro herbivoro (Tetranychus urticae) Eles interagem (a) em um continente único de 90 individuos de leijoeiro e suas dinámicas são mostradas em (c) ( 🛦 predadores; 🗓 presas) ou (b) em uma metapopulação de oito ilhas de 10 individuos vegetais. Para esta segunda situação, as dinâmicas são mostradas em (d) e (e) onde a persistência (estabilidade) è nitidamente aumentada (segundo Eliner et al., 2001).

matemáticos do sisrema que permitiu que diferentes aspecros do desenho alrerado fossem investigados um por um, não detectaram efeito significarivo de ral estrutura. Em vez disso, eles sugeriram que o aumento da estabilidade se otiginou de um aspecto diferente: uma redução da capacidade do predador em detectar e responder a surtos de presas sobte plantas individuais - um efeito de "refúgio" da presa que poderia surgir na ausencia de qualquer estrutura espacial explicita.

5. 45 1 K 3 F 4 disternation of Municipal

Uma grande dificuldade em emitir opiniões sobre o papel estabilizador da agregação de risco é que. como vimos, embora haja muitos levantamentos de dados sobre distri-

buições espaciais de araques, esses dados geralmente provem de estudos de duração muiro curta - frequentemente de apenas uma geração. Não sabemos se os padrões especiais observados são típicos desta interação; tampouco sabemos se a dinâmica da população apresenta o grau de estabilidade que se prevê a parrir dos padrões espaciais. Uma investigação que examinou as dinâmicas populacionais e as distribuições espaciais durante varias gerações é a de Redfern e colaboradores (1992), que estudaram durante sere anos

(sete gerações) duas espécies de moscas do grupo dos tefrirideos que aracam os cardos e as guildas de parasitóides que aracam as moscas. Para um hospedeiro, Terellia serratulae (Figura 10.20a), de ano para ano houve evidência da dependência da densidade na taxa global de parasitismo (Figura 10.20b), mas não uma evidência forre de niveis significarivos de agregação dentro das gerações, tanto no conjunto (Figura 10.20c) como para cada espécie de parasitóide individualmente. Para a outra especie, Urophora stylata (Figura 10.20d), não se manifestou uma dependência temporal da densidade, mas uma boa evidência da agregação de risco (Figura 10.20e. f), e, reperindo um padrão que vimos anteriormente, o componente HDI foi o que mais conttibuiu pata a heterogeneidade. Contudo, não se pode dizer que os padrões deste esrudo, no global, se ajustem niridamente à teoria que apresentamos resumidamente. Em primeiro lugar, ambos os hospedeiros foram aracados por diversas especies de parasitoides - não apenas uma, conforme admire a maioria dos modelos. Em segundo lugar, os niveis de agregação (e até certo ponto as contribuições dos componentes HDI ou HDD) variatam consideravelmente e aparentemente ao acaso, de um ano para outro (Figura 10.20c, f): não houve um ano típico e nenhum único "tiro repentino" pode ser

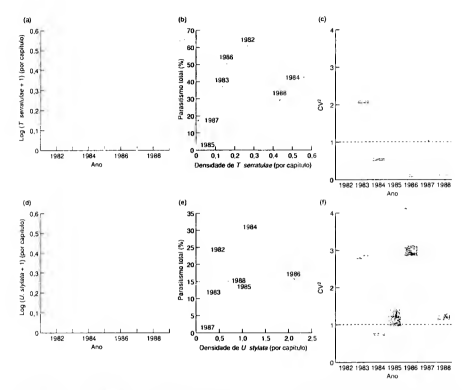


FIGURA 10.20 Ataque de parasitóides sobre moscas do grupo dos tefritideos (Terellia serratulae e Urophora stylata), que atacam capítulos de cardos. As dinámicas das populações são apresentadas para T. serratulae em (a) e para U. siylata em (d). A dependência temporal da densidade dos ataques dos parasitoides sobre T. serratulae (b) é significativa ( $t^2 = 0.75$ ; P < 0.05), mas para U. stylata (e) não o é ( $t^2 = 0.44$ ; P < 0.05); ambas as curvas se ajustaram segundo a equação  $y=a+b\log_{10}x$ . Contudo, enquanto para T serratulae (c) nos diferentes anos existe pouca agregação de risco do ataque de parasitóides (medido como CV2 > 1 por agregação), para U. stylata existe multo mais agregação de risco, sendo que o componente HDI (parte não-sombreada) contribuiu mais do que o componente HDD (parte sombreada) (segundo Redfern et al., 1992).

capturado de qualquer das interações. Por fim, enquanto a dinâmica relativamente estavel de T. serratulae pode ter tefletido a dependência direta da densidade mais demonstrável no parasitismo, isto parece estar completamente desvinculado a quaisquer diferenças na agregação de tisco.

Os efeitos das heterogeneidades espaciais sobre a estabilidade das dinâmicas de predadores e presas não são apenas de interesse meramente científico. Eles rêm sido também tema de

debates acalorados (Hawkins e Cornell, 1999) ao considerar as propriedades e a narureza de agentes de controle biológico: inimigos naturais de uma praga que são introduzidos em uma area, ou, de outro modo, ajudados e favorecidos, a fim de con-

trolar tal praga (ver Seção 15.2.5). De um bom agente de controle biológico, se exige que ele seja capaz de reduzir a presi-(praga) a uma abundância estável bem abaixo do seu nivel normal, prejudicial, e, como sugerem algumas análises teóricas, é isto precisamente que as respostas de agregação ajudam a gerar. Entretanto, o estabelecimento de tal relação na pratica não tem se mostrado uma tarefa fácil. Murdoch e colaboradores (1995), pot exemplo, observaram que a cochonilha vetmelha da Califórnia (Aonidiella aurantii), um inseto-praga de plantas cítticas em várias partes do mundo, patecia mantet-se em densidades baixas e notavelmente estáveis no sul da Califórnia por um parasitòide, Aphytis mellitus, introduzido para controli-la. A existência de um refúgio parcial para a cochonilha, livre da ação parasitátia, mostrava-se uma hipótese plausível sobre como

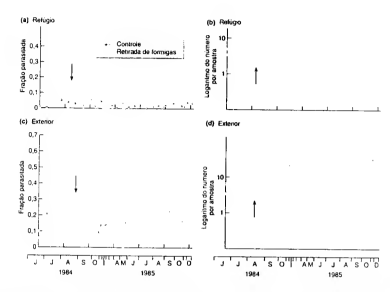


FIGURA 10.21 Resultados de um experimento de campo para testar a hipótese segundo a qual o parasitóide Aphytis mellitus mantém a abundância da cochonilha vermelha da Califórnia (Aonidiella aurantii) em niveis baixos estáveis, devido a um refugio parcial de ação parasitana em porções internas de plantas citricas, onde formigas interferem com os parasitóides. Quando formigas foram retiradas de blocos de plantas (a epoca de remoção está indicada pela seta), a fração parasitada no refugio tendeu a ser mais alta (a), e a abundância da cochonilha foi mais baixa (b), mas fora do refúgio ("exterior") a fração parasitada foi mais variável apenas marginalmente (c), e a abundância de cochonilhas foi apenas mais variavel durante um periodo relativamente breve e tendeu a ser mais baixa do que sobre as plantas controle (d) (segundo Murdoch et al. 1995)

isto eta alcançado: sobre a casca de árvores, as taxas de patasitismo eram muito baixas e, as densidades de cochonilhas, altas, apatentemente como tesultado das atividades de formigas que interferiam na busca dos patasitóides. Murdoch e colaboradores, então, testatam esta hipótese, mediante um expetimento de campo em que as formigas eram retiradas de várias átvores. No refúgio, as taxas de ação parasitária aumentatam e a abundância de cochonilhas declinou (Figura 10.21). Houve evidências de que as taxas de ação parasitária e a abundancia de cochonilhas forant mais variáveis na populição como um todo. Todavia, esses efeitos foram apenas leves e aparentemente de curta duração, e certamente não houve evidência de que a abundância total de cochonilhas aumentasse por qualquer diminuição do efeito do refúgio.

Murdoch e colaboradores (1985), além disso, demonstraram que, em geral, as populações de pragas persistem após o controle biológico bem-sucedido não como resultado de tespostas de agregação, mas devido à criação estocástica de manchas de hospedeitos por colonização e sua extinção subsequente quando descobertos pelo agente: essencialmente, um efeito da metapopulação. Waage e Greathead (1988), contudo, sugeriram que uma perspectiva mais

ampla poderia incorporar tanto as respostas de agregação como os efeitos da metapopulação. Eles propuseram que os insetos do tipo cochonilha e outros homópteros, e acaros (como os de Huffaker), que podem rer muitas gerações dentro de uma mancha, são muitas vezes estabilizados por assinctonias na dinâmica de manchas diferentes; lepidópteros e himenopteros, por outro lado, que ocupam tipicamente uma mancha por apenas parte de um única getação, podem frequentemente ser estabilizados por uma resposta de agregação. De fato, com o controle biológico, geralmente como a dinâmica predador-presa, a construção de ligações convincentes entre padrões na estabilidade populacional de populações naturais e mecanismos especiais de estabilização - ou combinações de mecanismos - permanece um desafio para o futuro.

#### rabbie misservatorios i madelos. Liter a Cottoaca y DACE DE SUCTOR É

Quando as populações de predadores e presas interagem, pode haver, às vezes, mudanças repentinas na abundância de um ou

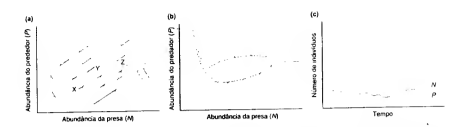


FIGURA 10.22 Modelo de isolinha zero predador presa com equilibrios múltiplos. (a) A isolinha zero da presa tem uma secção vertical em densidades baixas e uma secção em forma de "corcova": portanto, a isolinha zero do predador pode cruzá-la três vezes. As intersecções X e Z são equilibrios estáveis, mas a intersecção Y é um "ponto de inflexão" instavel, a partir do qual as abundáncias conjuntas se deslocam para a intersecção X ou para a intersecção Z. (b) Trajetóna lactivel que podem seguir as abundáncias conjuntas, quando sujeitas ás forças apresentadas em (a) (c) As mesmas abundáncias conjuntas representadas em função do tempo, mostrando que uma interação com características que não mudam pode levar a "surtos" aparentes de abundáncia.

de ambos os parceiros: surtos ou choques. Natutalmente, isto pode refletir uma mudança igualmente tepentina no ambiente, mas os ecólogos que trabalham em campos muitos diferentes têm percebido que não existe necessariamente uma só combinação de equilíbrio de populações de predadotes presas (ao redor da qual pode haver ou não oscilações). Em vez disso, pode haver "equilíbrios múltiplos" ou "estados estáveis alternativos".

A Figuta 10.22 é um modelo com equilíbrios múltiplos. A isolinha zero da presa tem uma secção vertical em densidades baixas e uma secção em forma de corcova. Isto poderia reflerir uma resposta funcional do ripo 3 de um predador que tem também um tempo de manipulação longo, ou talvez a combinação de uma resposta de agregação e de um efeito Allee na presa. Como consequência, a isolinha zero do predador intercepta a isolinha zero da presa em tres pontos. Os tamanhos e as direções das setas na Figura 10.22a indicam que dois desres pontos (X e Z) são equilibrios bastante estáveis (embora haja oscilações no redor de cada um deles). Contudo, o terceiro ponro (Y) e instavel, as populações proximas a ele se moverão para o ponto X ou para o ponto Z. Alèm disso, existem populações conjuntas próximas ao ponto X, onde as setas apontam para a zona ao redor do ponro Z, e populações próximas ao ponto Z, onde as setas apontam de volta pata a zona ao redor do ponto X. Mesmo as pequenas petturbações ambientais poderiam colocar uma população nas proximidades do ponto X em direção ao ponto Z e vice-versa.

O comportamento de uma população hipotética, comparível com as setas da Figura 10.22a, è reptesentado na Figura 10.22b em um diagrama conjunto de abundáncia, e na Figura 10.22c como um gráfico do número de individuos em função do tempo. A população de presas, em patticular, mostra uma "erupção" de abundáncia, à medida que

se desloca de um equilibrio em densidade baixa para um equilibrio em densidade alta e vice-versa. Esra erupção não è, em absoluro, um reflexo de uma mudança igualmente matcada no ambiente. Ao contrârio, ela è um padrão de abundância gerado pela pròpria interação (mais uma quantidade pequena de "ruído" ambiental), e em particular reflere a existência de equilibrios múltiplos. Podem ser invocadas explicações similares para esclarecer os padrões aparentemente complicados da abundância na natureza.

Existem certamente exemplos de populações naturais que exibem surtos de abundância a partir de niveis que normalmente são baixos e aparentemente estáveis (Figura 10.23a), bem como existem outros exemplos em que as populações parecem ter alternância entre duas densidades estáveis (Figura 10.23b). Todavia, disso não se deduz que cada um destes exemplos é necessariamente uma interação com equilibrios múltiplos.

Em alguns casos, pode-se apresentar um argumento plausível em favor dos equilibrios múltiplos. Isto é verdadeiro, por exemplo, para o trabalho de Clark (1964), na Austrália, sobre o psilideo do eucalipto (Carduopina albitextura), um perce-

vejo (Figura 10.23a). Esses inseros parecem possuir um equilibrio em densidade baixa, mantido por seus predadores naturais (especialmente aves), e um equilibrio muito menos estável em densidade alta, reflerindo a comperição intraespecífica ia destruição da folhagem das árvores hospedeitas determina reduções da fecundidade e sobrevivência. De um equilibrio para outro, podem ocorrer sutros quando o tempo de reação dos predadores ao aumento de densidade dos psilideos adultos è bem curto. Similarmente, a observação de dois equilibrios alternativos na Figura 10.23b, para a mosca branca do viburno (Aleurotrachelus jelinekii),

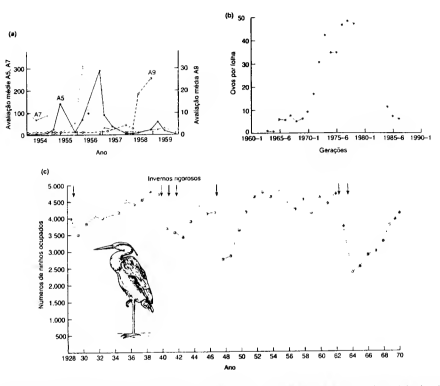


FIGURA 10.23 Exemplos possíveis de surios de abundáncia e equilibrios múltiplos. (a) Avaliações médias da abundáncia relativa do psilideo do eucatipto (Cardaspina albitextura), em três áreas de estudo na Austrália (A5, A7 e A9) (segundo Clark, 1962), (b) Número médio de ovos da mosca branca (Aleurotrachelus Jelinekii) por fotha de viburno (planta arbustiva), em Siliwood Park, Berkshre, Reino Unido. Não foram coletadas amostras entre 1978 e 1979, nem entre 1984 e 1985 (segundo Southwood et al., 1989). (c) As mudanças na abundáncia da garça real (Ardea cinerea) na Ingiaterra e no País de Gales (medidas pelo número de ninhos ocupados) são lacitmente atribuíveis a alterações nas condições ambientais (em particular, aos invernos ngorosos) (segundo Stafford. 1971).

é reforçada por um modelo que prevé os mesnios padrões para tal população (Southwood et al., 1989).

Os estados esráveis alternarivos tém sido rambém propostos para muitas interações envolvendo plantas e herbivoros, frequentemente onde a pressão do pastejo parece ter provocado o "colapso" da vegeração. Esta passa de uma biomassa elevada para uma muito mais baixa, a qual permanece então estável no sentido de que não ocorre o retorno ao estado inicial (de biomassa elevada), mesmo quando a pressão do pastejo è drasricamente reduzida (van de Koppel et al., 1997). São exemplos os campos da região de Sahel na África, pastejados pelo gado, e as plantas árticas ao longo da costa da Hudson Bay no Canadá, constamidas por gansos. A explicação convencional (Noy-Meir, 1975) tem sido essencialmente aquela

reptesentada na Figura 10.22; quando passam a uma situação de biomassa baixa, as plantas podem ter muito pouco nuterial acima da superfície do solo e, porranto, um poder muito limitado de rebrotar imediaramente. Este é um "efeito Allee" clássico – a ptesa sofrendo de uma abundância demasiadamente baixa – levando a uma forma de "domo" nitida em sua isolinha. Entretanto, pode ser também que os problemas da biomassa vegetal baixa esrejam associados a deteriotação do solo – erosão, por exemplo – introduzindo no sistema um feedback positivo adicional: pastejo alto levando à biomassa vegetal baixa, produzindo condições de crescimento mais pobres, levando à biomassa vegetal mais baixa, provocando condições de crescimento ainda mais pobres, e assim por diante (van de Koppel et al., 1997).

Por outro lado, existem muitos casos em que mudanças repenrinas na abundância são claramente reflexos precisos de mudanças repentinas no ambiente ou em uma fonte alimentar. Por exemplo, o número de garças reais que nidificam na Inglatetta e no País de Gales normalmente flutua em rorno de 4.000 a 4.500 pares, mas a população declina nitidamente após invernos particularmente rigorosos (Figura 10.23c). Essa espécie de ave se alimenta de peixes e é incapaz de encontrar alimento suficiente quando as águas continentais ficam congeladas por períodos longos, mas isto não é um indicio de que os níveis populacionais mais baixos (2.000 a 3.000 pares) sejam um equilíbrio alternativo. Os choques populacionais são simplesmente o resulrado da mortalidade dependente da densidade, da qual as garças reais se recuperam rapidamente.

entropy and applications

Os modelos matemáticos mais simples das interações predador-presa produzem oscilações acopladas que são altamente instaveis. Conrudo, adicionando a esses modelos elemenros diferentes do tealismo, é possível evidenciar as propriedades das verdadeiras relações predador-presa que provavelmente conrtibuem para a sua estabilidade. Um discernimento adicional proporcionado pelos modelos é que os sistemas predador-presa podem existir em mais de um estado estável. Vimos que uma variedade de padrões de abundância de predadores e presas, tanto na natureza quanto em laboratório, concordam com as conclusões derivadas dos modelos. Infelizmente, raras vezes temos condições de aplicar explicações específicas a determinados conjuntos de dados, porque poucas vezes são efetuadas as experimentações e as observações críticas para comprovar os modelos. As populações naturais são afetadas não somente por seus predadores ou suas presas, mas também por muitos ourros farores ambienrais, que servem para "turvar as águas" quando são feitas comparações diretas com os modelos simples.

Além disso, a atenção dos pesquisadores que propõem modelos e dos que coleram dados (não necessariamente devem ser diferentes) está progressivamente se afasrando dos sistemas de uma ou duas espécies, indo na direção daqueles em que três espécies interagem. Por exemplo, um patógeno que ataca um predador, que por sua vez araca uma presa, ou um parasiróide e um patógeno que atacam presa e hospedeiro. É interessante constatar que em vários destes sistemas emergem propriedades dinâmicas inespetadas que não são exatamente a combinação esperada das interações das duas espécies componentes (Begon et al., 1996; Holt, 1997). No Capítulo 14, voltaremos aos problemas da "abundância" em um contexto mais amplo.

#### Resumo

As populações de predadores e presas mostram uma variedade de padrões dinámicos. A principal tarefa dos ecólogos é explicar as diferenças de um exemplo para o próximo.

Muitos modelos matemáticos ilustram uma tendência subjacente de populações de predadores e presas passarem por oscilações conjuntas (ciclos) de abundância. Explicamos o modelo de Lotka-Volterra, que é o mais simples modelo predador-presa de equação diferencial, e, usando isolinhas zeto, mostramos que neste caso as oscilações acopladas são estruturalmente instáveis. O modelo também ilustra o papel, na geração de ciclos, de respostas numéricas atrasadas dependentes da densidade. Explicamos, igualmente, o modelo hospedeiro-parasitóide de Nicholson-Bailey, que também exibe oscilações instáveis.

Nestes dois modelos, os ciclos se esrendem por várias gerações de presas (hospedeiros), mas outros modelos de sistemas de hospedeiro-parasitóide (e hospedeiro-patógeno) são capazes de gerar oscilações conjuntas com a duração de exatamente uma geração de hospedeiros.

Perguntamos se há uma boa evidência de ciclos predador-presa na natureza, enfocando especialmente um sistema constituido de lebre e lince e uma mariposa aracada por dois inimigos naturais. Mesmo quando predadores e presas exibem ciclos regulares de abundância, nunca é fácil demonstrar que estes são ciclos predador-presa.

Iniciamos um exame dos efeitos sobre a dinâmica de fatores desde modelos mais simples que examinam o adensamento. Para os predadores, a interferência mútua é a expressão mais importante disso. Examinamos os efeitos do adensamento no modelo de Lotka-Volterra, incluindo a predação dependente da razão: o adensamento estabiliza a dinâmica, embora esre efeito seja mais intenso quando os predadores são menos eficientes. Conclusões essencialmente similares emergem de modificações do modelo de Nicholson-Bailey. Contudo, na narureza, existe pouca evidência diteta desses efeiros.

A resposta funcional descreve a abundância de ptesas sobre a taxa de consumo dos predadores. Os três tipos de resposta funcional são explicados, incluindo o papel do tempo de manipulação na geração de resposras do ripo 2, bem como das variações no tempo de manipulação e eficácia na busca na geração de resposras do tipo 3. Explicamos as conseqüências dos diferenres tipos de respostas funcionais e do "efeito Allee" (diminuição do recruramento em abundância baixa) para a dinâmica predador-presa. As respostas do tipo 2 tendem a desestabilizar e, as respostas do tipo 3, a estabilizar, mas na prática estas não são necessariamente importantes.

Os predadores frequentemente exibem uma resposta de agregação. Examinamos os efettos de refúgios e refúgios parciais no modelo de Lotka-Voltetra, sugerindo que as heterogeneidades espaciais (e as respostas a elas) estabilizam a dinâmica predador-presa. freqüentemente em baixas densidades de presas. Entretanto, um trabalho postetior, especialmente com sistemas hospedeiro-parasitóide e o modelo Nicholson-Bailey, mostra que os efeiros da heterogeneidade são complexos. A esrabilidade sutge arravés da "agregação de risco", fortalecendo as dependências direras da densidade já existentes. Porém, as respostas de agregação que

são espacialmente dependentes da densidade com menor probabilidade levam à agregação de risco e aumentam a estabilidade. Os modelos com movimento dentro da geração adicionalmente debilitam a significância das respostas de agregação na estabilização das interações hospedeiro-parasitóide. Uma perspectiva de metapopulação enfatiza que as diferenças entre manchas podem se estabilizar através da assinctonia, e também que as interações predador-presa podem gerar padrões espaciais e temporais.

Na prática, têm sido demonstrados os efeitos estabilizadores da estrutura da metapopulação e dos refúgios, e a importância geral das respostas à heterogeneidade espacial na escolha de agentes de controle biológico é tema de debates acalorados.

Por fim, os sistemas predador-presa com mais de uma combinação de equilíbrio de predadores e presas são examinados como uma base possível de surtos de presas (ou predadores).



# Capítulo 11 Decompositores e Detritívoros

#### 11.1 Introdução

saprotrofes. netrawords e decorrbos toras Ouando as plantas e os animais morrem, seus corpos se tornam recursos para outros organismos. Naturalmente, em certo sentido, a maioria dos consumi-

dotes vive de matéria morta – o carnívoro captura e mata sua presa, e a folha viva apreendida por um herbívoro está morta no momento em que a digestão inícia. Os herbívoros, os carnívoros e os parasitos se distinguem de forma decisiva dos organismos estudados neste capítulo por afetarem diretamenre a taxa com que seus recursos são produzidos. Seja um leão devorando uma gazela, uma gazela comendo ervas ou as ervas parasitadas por fungos causadores de ferrugem, a ação de capturar o recurso prejudica sua capacidade de gerar novos recursos (mais gazelas ou mais folhas de ervas). Diferentemente desses grupos, os saprótrofos (organismos que utilizam matéria orgânica morta) não controlam a taxa com que seus tecursos se tornam disponíveis ou se tegeneram, eles dependem da taxa com que alguma ourra força (senescencia, doença, luta, queda das folhas das árvotes) libera o recurso do qual vivem. Existem exceções entre os parasiros necrotróficos (ver Capitulo 12), que matam e posteriormente conrinum a extrair recursos do hospedeiro morto. Assim, o fungo Borrytis cinerea ataca as folhas vivas do feijoeiro, mas conrinua o araque após a morte do hospedeiro. De maneira análoga, as larvas da mosca-varejeira de ovinos (Lucilia cuprina) podem parasitar e matar seu hospedeiro e depois continuam a alimentar-se do cadaver. Nestes casos, pode-se dizer que o saprótrofo tem um certo controle sobre a oferta do seu recurso alimentar.

dar etnemistan controlam a pleda for seus repursos coacor

Distinguem-se dois grupos de saprotrofos: decompositores (bactérias e fungos) e detrirívoros (animais consumidores de matéria morra). Pimm (1982) descreveu a relação que geralmente existe enrre decompositores ou

detritivoros e seu alimento como controlada pelo doador: o doador (presa; isto é, matéria orgànica morra) controla a densidade do receptor (predador, isto é, decomposirot ou derritívoro), mas não o oposto. Isso difere fundamentalmente das interações predador-presa verdadeiramente interativas (ver Capitulo 10). Entretanto, enquanto geralmente não existe um feedback direto entre decompositores/dettitivoros e a matéria morta consumida (e, assim, aplica-se a dinámica controlada pelo doador), é possível perceber um efeito "mutualista" indireto mediante a liberação de nutrientes da serrapilheira em decomposição, que em última análise, pode afetar a taxa com que as arvores produzem mais setrapilheira. De fato, é na ciclagem de nutrientes que os decompositores e detritívoros desempenham seu papel fundamental (ver Capítulo 19). De modo mais amplo, naturalmente, as cadeias alimentares associadas à decomposição são típicas daquelas baseadas em planras vivas: elas têm muitos níveis troficos, incluindo predadores de decompositores (microbívoros) e de detritivotos, e consumidores desses predadores, além de exibirem uma gama de interações tróficas (não so controladas pelo doador).

A imobilização ocorte quando um elemento (nutriente) inorgànico è incorporado a uma forma orgà-

necomo: sicão deprised

nica - em especial durante o crescimento das plantas verdes. A decomposição, ao contrário, envolve a liberação de energia e a mineralização de nutrientes químicos - conversão de elementos da forma orgânica para a inorgânica. A decomposição, definida como a desintegração gradual da materia organica morta, è realizada por agentes físicos e biológicos. Ela culmina com a ruptura das moléculas complexas, ricas em energia, por parte de seus consumidores (decompositores e derritívoros), resultando em dióxido de carbono, agua e nutrientes inorgânicos. Alguns dos elementos químicos permanecerão retidos durante certo tempo como parte da estrutura corporal dos organismos decompositores: a energia presente na matéria organica será utilizada para realizar trabalho e acabará perdida como calor. Por fim, a incorporação da energia solar na fotossintese e a imobilização dos nutrientes inorgânicos na biomassa são equilibradas pela perda de energia calorífica e de nuttientes orgânicos quando a matétia orgânica é mineralizada.

Assim, uma determinada molecula de nutriente pode ser imobilizada e mineralizada sucessivamente na repetição da ciclagem de nutrientes. Nos Capítulos 17 e 18, discutiremos o papel geral desempenhado pelos decomposirores e pelos detritivoros nos fluxos de energia e nutrienres em nivel de ecossistema. No presente capítulo, inttoduzimos os organismos envolvidos nesses processos e examinamos de forma deralhada os modos como eles lidam com seus recursos.

decomposição da corpos mortos .

Não só os corpos mortos de animais e plantas servem de recursos para os decompositores e detritivoros. A matéria orgânica morta e produzida

continuamente durante a vida dos animais e das plantas, podendo constituir um recurso importante. Os organismos unitários se desprendem de pattes mortas a medida que se desenvolvem e crescem - as películas das larvas de artropodes e a pele das serpentes, a pele, a pelugem, as penas e os chitres de outros vertebrados. Os consumidores especialistas com frequencia são associados a esses recursos descartados. Entre os fungos, encontram-se especialistas decompositores de penas e de chifres, e existem artrópodes que se especializam em pele desprendida. A pele humana é um recurso para os ácaros domesticos, que são habitantes onipresentes da poeira das casas, causando problemas a muitas pessoas alérgicas.

ansprendides dos ~ 5 3m 5mg2

O desprendimento contínuo de partes mortas é característico de organismos modulates. Alguns pólipos de uma colonia de hidroides ou de corais

morrem e se decompõem, e outras patres do mesmo geneta continuam regenerando novos pólipos. A maioria das plantas petde as folhas velhas e forma novas; a queda sazonal da serrapilheira sobre o chão da flotesta é a mais importante de rodas as fontes de tecursos para os decompositores e detritívoros, mas os produtores não morrem neste processo. Nas raízes das plantas superiores também há desprendimento continuo das coifas e das células corticais à medida que esses orgãos crescem no interior do solo. Esta oferta de matéria organica a partir das raizes produz a rizosfera, muito rica em recursos. Os tecidos vegetais em geral são permeaveis, de modo que os açucares e compostos nitrogenados solúveis também se tornam disponiveis na superfície das folhas, sustentando o crescimento das bacterias e fungos da filosfera.

Por fim, as fezes dos animais, se-3- - 1-5. 2 iam elas produzidas pot detritivoros, microbivoros, herbívoros, carnivoros ou parasitos, constituem uma outra categoria de recursos para os decompositores e detritívoros. Elas são constituidas de maréria organica morta, quimicamente relacionada com o alimenro dos seus produtores.

O restante deste capítulo está dividido em duas partes. Na Secão 11.2, descrevemos os "atores" da "peça" saprotrófica e estudamos os papeis telativos das bacterias e fungos, por um lado, e dos detritivoros, por outro. Em seguida, na Seção 11.3, consideramos os problemas e processos relacionados ao consumo de detritos vegetais, fezes e carnica por parte dos detritivoros.

## 11.2 Os organismos

#### 11.2.1 Decompositores: bactérias e fungos

Se os derritívoros não removerem um recurso imediatamente anós a sua morte (como as hienas consumindo uma zebra morta), o processo de decomposição costuma iniciar com a colonização por bactérias e fungos. Ao mesmo tempo, há possibilidade de ocorrer outras mudanças: as enzimas dos tecidos mortos podem começar a autólise e decompor os carboidratos e as proteínas até formas mais simples e solúveis. A maréria morta também pode ser lixiviada pela chuva ou, em ambientes aquáticos, perder minerais e compostos orgânicos solúveis, à medida que forem dissolvidos na

As bactérias e os esporos dos fungos são onipresentes no ar e na água e, em geral, presentes sobre a matéria (e com frequência no interior dela) mesmo antes que ela esteja morta. Eles costumam ser os primeiros a ter acesso a

sa beneral ella cu fungos são os colonizadores iniciais da materia orgánica recem-

um recurso. Esses colonizadores iniciais tendem a usar materiais solúveis, em especial aminoácidos e acúcates, que se difundem livremente. Eles carecem do rol de enzimas necessarias para digerir matérias estruturais, como a celulose, a lignina, a quitina e a queratina. Muitas espécies de Penicillium, Mucor e Rhizopus, os chamados "fungos do acúcar" no solo, crescem com rapidez nas fases iniciais da decomposição. Junramenre com as bactérias que possuem fisiologias oportunistas semelhanres, eles tendem a apresentar explosões populacionais sobre os substratos mortos tecentemente. A medida que os recursos livres disponíveis são consumidos, essas populações entram em colapso, deixando densidades muito altas de estágios residuais, a partir dos quais podem ocorrer novas explosões populacionais, tão logo se torna disponível um ourro recurso recem-morto. Entre os decompositotes, tais populações podem ser consideradas "r-estrategistas", oportunistas (ver Seção 4.12). Um outro exemplo é proporcionado pelos colonizadores iniciais do néctar das flores, predominantemente as leveduras (fungos simples do açúcar); eles podem propagarse até os frutos maduros, onde atuam sobre o açucar do suco. produzindo álcool (como acontece na produção industrial do vinho e da cerveia).

Na namreza, tal como nos processos industriais de elaboração do vinho ou do chucrute, a atividade dos colonizadores iniciais é dominada pelo

decomposica? domestica e industrial

merabolismo dos açúcares e fortemente influenciada pela aeração. Quando o suprimento de oxigênio é abundante, os açucares são metabolizados a dióxido de carbono pelos micróbios em crescimento. Sob condições anaeróbicas, as fermentações produzem uma decomposição menos completa dos açucares, resultando em subprodutos como o alcool e ácidos orgânicos, que alteram a natureza do ambiente para os colonizadores subsequentes. Em especial, a diminuição do pH pela produção de açúcares tem o efeito de favorecer a atividade fungica, oposta á atividade bacteriana.

วอดขาน (ชาวอิต ನಕ್ ಸ್ಥಾರ ಅ AM 2000 23 44 .....

Os hábitats anóxicos são característicos de solos inundados e. especificamente, de sedimentos oceânicos e lacustres. Os sedimentos

aquáticos recebem um suprimento contínuo de matéria orgânica morta proveniente da coluna de água acima, mas a decomposição aeróbica (em especial por bactérias) rapidamente esgota o oxigênio disponivel, pois este só pode ser fornecido por difusão a partir da superfície do sedimento. Assim, a uma certa profundidade, que vai do zero até alguns centimetros abaixo da superfície, dependendo principalmente da carga de matéria orgânica, os sedimentos são completamente anóxicos. Abaixo deste nível, encontra-se uma variedade de tipos bacterianos, que empregam diferentes formas de respiração anaeróbica - isto é, em seu processo respiratório, eles usam aceptores terminais de elétrons inorgânicos, em vez de oxigênio. Os ripos bacterianos ocorrem segundo um padrão previsível, com as bactérias desnitrificantes na parte superior, as bactérias redutoras de enxofre logo abaixo e as bactérias metanogênicas na zona mais profunda. O sulfato è comparativamente abundante na água do mar, razão pela qual a zona das bactérias redutoras de enxofre é parricularmente ampla (Fenchel, 1987b). A concentração de sulfato em lagos, ao contrário, é baixa e, portanto, a metanogenese desempenha um papel mais importante (Holmer e Storkholm, 2001).

Um forte componente de casualidade determina quais espécies serão as primeiras a colonizar uma matéria recémmorta, mas, em alguns ambientes, existem especialistas com atributos que aumentam suas chances de chegar em primeiro lugar. A materia vegetal que cai nos riachos ou acudes com frequência é colonizada por fungos aquáticos (p. ex., hifomicetos), que possuem esporos com extremidades pegajosas (Figura 11.1a) e, muitas vezes, exihem formas curiosas que parecem maximizar suas chances de serem transportados ou ficarem aderidos a esse folhiço. Eles podem dispersar-se dentro dos tecidos, crescendo de uma célula para outra (Figura 11.1b).

180011,003.07.0 ius fecicos mais religional section

Após a colonização da matéria vegetal terrestre pelos fungos e bactérias "do açúcar", e talvez também após a lixiviação pela chuva ou dentro da água, os recursos residuais não

são passíveis de difusão e resistem mais aos ataques. Em termos gerais, os principais componentes da matéria organica terrestre morta são, em uma sequência de resistência crescente à decomposição, acúcares < (menos resistentes que) amido < hemiceluloses, pectinas e proteínas « celulose « ligninas « suberinas < cutinas. Portanto, após uma clivagem inicial rápida do acúcar, a decomposição prossegue mais lentamente e envolve especialistas microbianos, que podem usar celulose e ligninas e decompor compostos mais complexos, como proteínas, suberina (súber) e cutículas. Estes são compostos estrururais, e sua decomposição e metabolismo dependem do contato muito intimo com os decompositores (as celulases, na sua maioria, são enzimas de superfície que requerem um eferivo contato físico entre o organismo decompositor e seu recurso) Os processos de decomposição podem depender, então, da taxa em que as hifas dos fungos penetram de célula a célula através das paredes celulares lignificadas. Na decomposição da madeira pelos fungos (principalmente homobasidiomicetos), podem ser reconhecidas duas categorias principais de decompositores especialistas: as podridões pardas, que podem decompor a celulose, mas deixam um resíduo pardo constituído predominantemente de lignina, e as podridões brancas, que decompõem principalmente a lignina e deixam um resíduo celulósico branco (Worrall et al., 1997). As frústulas duras de diatomáceas mortas, ricas em silício, presentes nas comunidades fitoplanciônicas de lagos e oceanos, são semelhantes à madeira de comunidades terrestres. A regeneração do silicio é crucial para o crescimento de novas diatomáceas, e a decomposição das frústulas é efetuada por bactérias especializadas (Bidle e Azam, 2001).

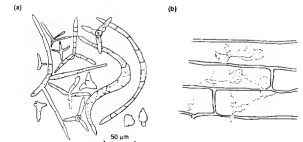


FIGURA 11.1 (a) Esporos (conidios) de funqos hifornicetos aquáticos presentes na espuma de um rio. (b) Bizomicélio do fundo. aquático Cladochytrium replicatum dentro da epiderme de uma planta aquática. Os corpos circulares são zoosporángios (segundo Webster, 1970).

su 38302 55microliganismi. riacomposite.

Os organismos capazes de utilizar compostos progressivamente mais difíceis de decompor na matéria vege-

ral representam uma sucessão natural que começa com os simples fungos do açúcar (principalmente ficomicetos e fungos imperfeitos), em geral continua com fungos septados (basidiomicetos e actinomicetos) e ascomicetos, que são de crescimento mais lento, produzem menos esporos, estabelecem íntimo contato com seu substrato e possuem um metabolismo mais especializado. A diversidade da microflora que decompõe uma folha caída tende a decrescer á medida que os últimos e mais resistentes resíduos são atacados por um número menor de espécies altamente especializadas.

A natureza mutável de um recurso durante sua decomposição é ilustrada na Figura 11.2a, para a serrapilheira de faia sobre o solo de uma floresta decidua temperada, no Japão. Os politenóis e carboidratos solúveis desapareceram com rapidez, mas os componentes estruturais resistentes, a holocelulose e a lignina foram decompostos de modo muito mais lento. Os fungos responsáveis pela decomposição foliar seguiram uma sucessão que está associada á natureza mutável do recurso. A frequência de ocorrencia de espécies iniciais, como Arthrinium sp. (Figura 11.2b), estava correlacionada ás diminuições das concentrações de holocelulose e carboidratos solúveis; Osono e Takeda (2001) sugerem que elas dependem desses componentes para o seu crescimento. Muitas espécies tardias, como Mortierella ramanniana, parecem contar com acúcares liberados por outros fungos capazes de decompor lignina.

. 140

As espécies de decompositores microbianos não são bioquimicamente muito versáteis; a maioria delas pode utilizar apenas um número limitado de substratos. É a diversidade de espécies

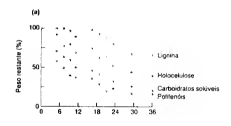
envolvidas que possibilita a decomposição dos tecidos (estrutural e quimicamente complexos) do corpo morto de um animal ou de uma planta. Entre elas, uma variada microbiota de bactérias e fungos é capaz de executar a degradação completa da matéria morta, tanto de plantas quanto de animais. Entretanto, na prática, raramente elas atuani sozinhas, e, se assim o fizessem, o processo seria muito mais lento e incompleto. O principal fator que retarda a decomposição de residuos orgânicos é a resistência das paredes celulares vegetais - um decompositor encontra bem menos barteiras no corpo de um animal. O processo de decomposição vegetal é bastante acelerado por qualquer atividade que triture e fragmente os tecidos, como acontece com a ação de mastigação dos detritívoros. Isto rompe as células e expõe ao ataque os conteúdos e as superfícies das paredes celulares.

#### 11.2.2 Detritívoros e microbívoros especialistas

Os microbivoros são animais que operam junto com os detritivoros, podendo ser dificil distinguir os dois grupos. O nome microbívoro é reservado para animais diminutos que se especializam em alimentar-se de microflora, sendo capazes de ingerir bactérias e fungos e excluir os detritos sobre os quais estes se desenvolvem. A exploração dos dois grupos principais da microflora requer técnicas alimentares muito distintas, em especial por causa

ifraum Jorna Projection stress run กเฉาวน สการร

das diferenças da forma de crescimento. As bactérias (e as leveduras) exibem uma forma de crescimento colonial que surge pela divisão de organismos unicelulares, em geral sobre a superficie de partículas pequenas. Os especialistas consumidores de bactérias são inevitavelmente muito pequenos; entre eles se encontram protozoários de vida livre, como as amebas, tanto no solo como em ambientes aquáticos, e o nematodeo terrícola Pelodera, que não consome as partículas inteiras do sedimento, mas sim as bactérias sobre a superfície delas. Diferentemente da majoria das bactérias. os fungos são filamentosos, produzindo hifas extensivamente ramificadas, que em muitas espécies são capazes de penetrar na matéria organica. Alguns especialistas consumidores de fungos possuem estiletes perfurantes, sugadores (p. ex., o nematódeo Ditylenchus), que são inseridos nas hifas. No entanto, a maioria dos animais fungívoros pastejam sobre as hifas e as



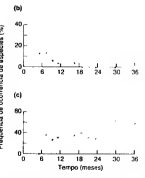


FIGURA 11.2 (a) Mudanças na composição da serrapilheira de faia (Fagus crenata) (em coletores de malha) durante a decomposição sobre um solo de floresta, no Japão, por um periodo de 3 anos. Os valores são expressos como porcentagens das quantidades iniciais. (b,c) mudanças na frequência de ocorrência de especies de fungos representativas de: (b) espécie inicial (Arthrinium sp.) e (c) espécie tardia (Mortierella ramanniana) (segundo Osono e Takeda, 2001)

consomem totalmente. Em alguns casos, existem estreitas relações mutualistas entre besoutos, formigas e cupins e espécies de fungos características. Esses mutualismos são discutidos no Capítulo 13.

Observe que os microbivoros consomem um tecurso vivo e não podem set considerados organismos controlados pelo doador (Laakso et al., 2000). Em um estudo sobre a decomposição de plantas herbáceas e fitopláncton de água doce, em condições de laboratório, Jurgens e Sala (2000) acompanharam o destino de bactérias (decompositores) na presença e na ausência de protistas consumidores de bactérias, a saber: Spumella sp. e Bodo saltans (microbívoros). Na presença dos microbívoros, houve uma redução de 50 a 90% na biomassa bacteriana, e a comunidade bacteriana tornou-se dominada pot formas grandes e tesistentes ao pastejo, incluindo bactérias filamentosas.

Quanto maior é o animal, menor é a sua capacidade para distinguir entre a microflora (como alimento) e o detrito vegetal ou animal sobre o qual está crescendo. De fato, os dettitivoral sainmais envolvidos na decomposição de matéria orgânica motta são, em sua maioria, consumidores generalistas, tanto do próprio detrito como das populações de microflora associadas a ele.

classificação de decompositores pelo tamanho lem ambientes terrestres Os protistas e invertebrados que participam da decomposição de materias mortas, vegetal e animal, constituem um grupo taxonomicamente distinto. Em ambientes tettestes, eles em getal são classificados de acordo com seu ta-

manho. Não se trata de um critério arbitrátio de classificação, pois o tamanho é um atributo importante para os organismos que alcancam seus recursos escavando ou tastejando entre as abetturas e fendas da setrapilheira ou do solo. A microfauna (incluindo os microbivoros especialistas) abrange os protozoátios, os vermes nematódeos e os rotifetos (Figura 11.3). Os principais grupos da meiofauna (animais com uma larguta cotpotal entre 100 µm e 2 mm) são os ácaros da setrapilheira (Acari), os colémbolos (Collembola) e os enquirreídeos (Enchytraeidae). A macrofauna (largura corporal de 2 a 20 mm) e, pot último, a megafauna (> 20 mm), incluem os isópodes (Isopoda), diplópodes (Diplopoda), minhocas (Megadrili), catacóis e lesmas (Mollusca), e as larvas de certas moscas (Díptera) e determinados besoutos (Coleoptera). Esses animais são responsáveis principalmente pela trituração de restos vegetais. Pela sua ação, eles podem provocar uma redistribuição em grande escala dos detritos e, assim, conttibuir diretamente para o desenvolvimento da estrutura do solo. É importante observar que a microfauna, com seus curtos períodos de geração, opera na mesma escala das bactérias e pode trilhat a dinámica de populações bacterianas, e a meiofauna e os fungos são de vida mais longa. Os detritívoros maiores e de vida mais longa. ao contratio, não podem ser finamente seletivos em sua diera, mas escolhem manchas com atividade decomposirora alta (J. M. Anderson, comunicação pessoal).

Charles Darwin (1888) estimou que, em algumas pastagens pròximas à sua casa, as minhocas fotmavam uma oova camada de solo de 18 cm de espessuta em 30 anos, acumulando por ano cerca de 50 toneladas ha 1 de excrementos na su-

perficie do solo. A partit de então, valores desta ordem de grandeza têm sido confirmados em diversas ocasiões. Além disso, nem rodas as espécies de minhoca depositam seus excrementos na superfície, de modo que a quantidade total de solo e matéria que elas movimentam pode ser muito maior do que essa. Nos locais onde as minhocas são abundantes, elas enterram a serrapilheira, mistutam-na com o solo (e assim a expõem a outros decompositores e detritívoros), criam tocas (aumenrando, dessa forma, a aeração e a drenagem do solo) e depositam fezes ricas em matéria orgánica. Não é surpresa que os especialistas em agricultura ecológica se preocupem com as práticas que reduzem as populações de minhocas.

Os detritívoros ocorrem em todos os tipos de habitats terrestres e com frequência são encontrados com notável riqueza em espécies e em números muito grandes. Assim, por exemplo, 1 m' de solo de floresta temperada pode conter mil espécies de animais, com populações superiores a 10 milhões de nematodeos e protozoários, 100 mil de colémbolos e ácaros de solo e cerca de 50 mil de outros invertebrados (Anderson, 1978). A importancia relativa da microfauna, da meiofauna e da macrofauna nas comunidades terrestres varia ao longo de um gradiente latitudinal (Figura 11.4). A microfauna è relativamente mais importante nos solos orgânicos em florestas boreais, tundra e desetto polar. Neste, a matéria organica abundante estabiliza o regime de umidade do solo e proporciona micro-hábitats apropriados para protozoários, nemarodeos e rotiferos, que vivem nas películas intersticiais da igua. Os solos minerais quentes e secos dos trópicos têm poucos animais desses tipos. Os solos profundos de florestas temperadas têm um caráter intermediário; eles mantêm as maiores populações de meiofauna de ácaros da serrapilheita, colêmbolos e enquirreídeos. A maioria dos demais grupos de animais do solo diminui numericamente em diteção aos tropicos mais secos, onde são substituidos por cupins. A menor diversidade da meiofauna nessas regiões tropicais pode estar relacionada à falta de sertapilheira, devido a decomposição e consumo por cupins, refletindo tanto a baixa abundância de recursos quanto a pouca disponibilidade de micro-hábitats (]. M. Anderson, comunicação pessoal).

Também em uma escala mais localizada, a natureza e a atividade da comunidade de decompositores dependem das condições eto que os organismos vivem. A remperatura tem um papel fundamental na determinação da taxa de decomposicio, e, alem disso, a espessura das làminas de água sobre o marerial em decomposição estabelece limites absolutos sobre a microfauna e a microflora môveis (protozoários, nemarôdeos, roriferos e aqueles fungos que apresentam estágios móveis em seus ciclos de vida). Tais organismos inexistem virtualmente em solos secos. Pode ser reconhecido um continuum desde condições secas, passando pelos solos alagados até os verdadeiros ambientes aquáticos. Nas primeiras, a quantidade de agua e a espessura das láminas de água são extremamente importanres; mas, à medida que percorremos um continuum, as condicões mudam, tornando-se cada vez mais semelhantes às existentes no letto de uma comunidade de agua aberta, onde é possível

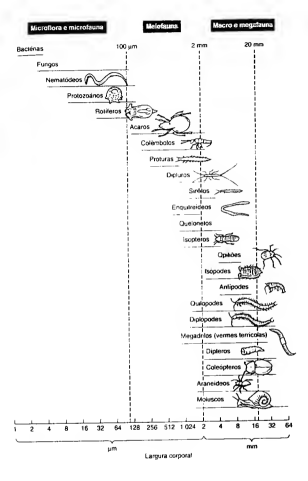


FIGURA 11.3 Classificação do tamanho peta largura corporal de organismos em teias alimentares de decompositores terricolas. Os seguintes grupos são totalmente carnívoros: opitiões (alimentam-se de arropodes), quilópodes (centipedes) e a raneideos (aranhas) (segundo Swift et al. 1979)

que a escassez de oxigênio, mais do que a disponibilidade de água, exerça um dominio sobre as vidas dos organismos.

e de acordo com o nabito alimentar em ambientes aquáticos Em ecologia de água doce, o estudo dos detritívoros tem sido menos concentrado no tamanho dos organismos do que nos modos pelos quais eles obtêm seu alimento. Cummins (1974)

classificou em quatro categorias principais os invertebrados consumidores que vivem em cursos d'água. Os fragmentadores são detritivotos que consomem matéria orgánica de partículas grosseiras (patrículas com tamanho superior a 2 mm), alimentando-se toda vez que fragmentam o material. Muito freqüen-

tes em cursos d'água, os fragmentadores – como as larvas dos tricópteros Stenophylax spp., os camatões de água doce (Gammarus spp.) e isópodes (p. ex., Asellus spp.) – alimentam-se de folhas caídas na água. Os coletores se alimentam de finas partículas de matétia orgânica (menores do que 2 mm). Os coletores-apanhudores obtêm partículas orgânicas mortas dos residuos e sedimentos do leito do curso d'água, e os coletores-filtradores filtram patrículas pequenas da coluna de água corrente. A Figura 11.5 mostta alguns exemplos. Os pastadores-raspadores têm peças bucais aptopriadas pata raspar e consumir a camada orgânica fixada ás tochas; esta camada orgânica contem algas, bactérias, fungos e matéria orgânica morta adsorvida à

consomem totalmente. Em alguns casos, existem estreitas relações mutualistas entre besouros, formigas e cupins e espécies de fungos características. Esses mutualismos são discutidos no Capítulo 13.

Observe que os microbívoros consomem um recurso vivo e não podem ser considerados organismos controlados pelo doadot (Laakso et al., 2000). Em um estudo sobre a decomposição de plantas berbáceas e fitoplâncton de água doce, em condições de laboratório, Jurgens e Sala (2000) acompanharam o destino de bactérias (decompositores) na presença e na ausência de prostasta consumidores de bactérias, a saber: Spumella sp. e Bodo saltams (microbívoros). Na presença dos microbívoros, houve uma redução de 50 a 90% na biomassa bacteriana, e a comunidade bacteriana tornou-se dominada por formas grandes e resistentes ao pastejo, incluindo bactérias filamentosas.

Quanto maior é o animal, menor é a sua capacidade para distinguir entre a microflora (como alimento) e o detrito vegetal ou animal sobre o qual está crescendo. De fato, os detitrivoros animas envolvidos na decomposição de matéria orgánica morta são, em sua maioria, consumidores generalistas, tanto do próprio detriro como das populações de microflora associadas a ele.

Mass folicatios tecan positores nelo familing lem ambielices ferres fies Os protistas e invertebrados que participam da decomposição de matérias mortas, vegetal e animal, constituem um grupo taxonomicamente distinro. Em ambientes terrestres, eles em geral são classificados de acordo com seu ta-

manho. Não se trata de um critério arbitrário de classificação. pois o tamanbo è um atributo importante para os organismos que alcançam seus recursos escavando ou rastejando entre as abetturas e fendas da serrapilheira ou do solo. A microfauna (incluindo os mictobívoros especialistas) abrange os protozoários, os vermes nemarodeos e os rotiferos (Figura 11.3). Os principais grupos da meiofauna (animais com uma largura corporal entre 100 µm e 2 mm) são os ácaros da serrapilheira (Acari), os colêmbolos (Collembola) e os enquitreídeos (Enchytraeidae). A macrofauna (largura corporal de 2 a 20 mm) e, pot último, a megafauna (> 20 mm), incluem os isópodes (Isopoda), diplópodes (Diplopoda), minbocas (Megadrili), caracóis e lesmas (Mollusca), e as larvas de certas moscas (Diptera) e determinados hesouros (Coleoptera). Esses animais são responsáveis principalmente pela trituração de restos vegetais. Pela sua ação, eles podem provocar uma redistribuição em giande escala dos detritos e, assim, contribuir diretamente para o descuvolvimento da estrutura do solo. É importante observar que a microfauna, com seus curtos períodos de geração, opera na mesma escala das bactérias e pode trilhar a dinâmica de populações bactetianas, e a meiofauna e os fungos são de vida mais longa. Os detritivotos maiores e de vida mais longa, ao contrário, não podem ser finamente seletivos em sua dieta, mas escolhem manchas com atividade decompositora alta (J. M. Anderson, comunicação pessoal).

Charles Darwin (1888) estimou que, em algumas pastagens próximas à sua casa, as minhocas formavam uma nova camada de solo de 18 cm de espessura em 30 anos, acumulando por ano cerca de 50 toneladas ha de exctementos na superficie do solo. A partir de então, valores desta ordem de grandeza têm sido confirmados em diversas ocasiões. Além disso, nem todas as espécies de minhoca depositam seus excrementos na superfície, de modo que a quantidade total de solo e matéria que elas movimentam pode ser muito maior do que essa. Nos locais onde as minhocas são abundantes, elas enterram a serrapilheira, misturam-na com o solo (e assim a expõem a outros decompositotes e dettitivoros), criam tocas (aumentando, dessa fotma, a aeração e a drenagem do solo) e depositam fezes ricas em matéria orgânica. Não é sutptesa que os especialistas em agricultura ecológica se preocupem com as práticas que reduzem as populações de minhocas.

Os detritivoros ocorrem em todos os tipos de babirats tettestres e com frequência são encontrados com notável tiqueza em espécies e em números muito grandes. Assim, por exemplo. 1 m² de solo de floresta temperada pode conter mil espécies de animais, com populações superiores a 10 milhões de nematódeos e protozoatios, 100 mil de colembolos e acaros de snlo e cerca de 50 mil de outros invertebrados (Anderson, 1978). A importância relativa da microfauna, da meiofauna e da macrofauna nas comunidades terrestres varia ao longo de um gradiente latitudinal (Figura 11.4). A microfauna é relativamente mais importante nos solos orgánicos em florestas boreais, tundra e deserto polar. Neste, a matéria organica abundante estabiliza o regime de umidade do solo e proporciona micro-hábitats aproptiados para protozoários, nematódeos e rotiferos, que vivem nas películas intersticiais da água. Os solos minerais quentes e secos dos trópicos tem poucos animais desses tipos. Os solos profundos de florestas temperadas têm um carater intermediário; eles mantêm as majores populações de meiofauna de ácaros da serrapilheira, colembolos e enquitreídeos. A maioria dos demais grupos de animais do solo diminui numericamente em direção aos tropicos mais secos, onde são substituídos por cupins. A menor diversidade da meiofauna nessas regiões tropicais pode estar relacionada à falta de serrapilheita, devido a decomposição e consumo par cupins, refletindo tanto a baixa abundância de recursos quanto a pouca disponibilidade de micro-habitats (J. M. Andetson, comunicação pessoal).

Também em uma escala mais localizada, a natureza e a atividade da comunidade de decompositores dependem das condições em que os organismos vivem. A temperatura tem um papel fundamental na determinação da taxa de decomposição, e, além disso, a espessura das lárninas de água sobre o material em decomposição estabelece limites absolutos sobre a microfauna e a microflora móveis (protozoàtios, nematódeos, rotiferos e aqueles fungos que apresentam estágios moveis em seus ciclos de vida). Tais organismos inexistem virtualmente ein snlos secos. Pode ser reconhecido um continuum desde condições secas, passando pelos solos alagados até os verdadeiros ambientes aquáticos. Nas primeiras, a quantidade de água e a espessura das láminas de água são extremamente importantes; mas, à medida que petcorremos um continuum, as condicões mudam, tornando-se cada vez mais semelhantes as existentes no leito de uma comunidade de água aberta, onde è possivel

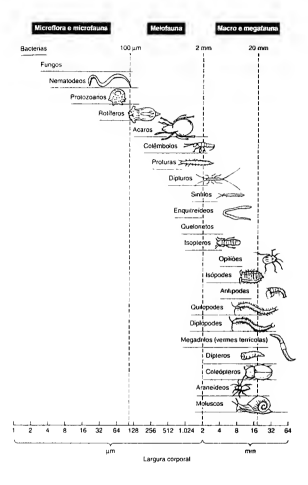


FIGURA 11.3 Classificação do tamanho pela largura corporal de organismos em teias alimentares de decompositores terricolas. Os seguintes grupos são totalmente carnivoros: opilides (alimentam-se de artropodes), quilópodes (centípedes) e araneideos (aranhas) (segundo Swift et al., 1979)

que a escassez de oxigênio, mais do que a disponibilidade de água, exerça um domínio sobre as vidas dos organismos.

eroe apordo num o nabito almeiritir em ambientes aduktroos Em ecologia de água doce, o estudo dos detitivoros tem sido menos concentrado no tamanho dos organismos do que nos modos pelos quais eles obtém seu alimento. Cummins (1974)

classificou em quatro categorias principais os invettebrados consumidores que vivem em cutos d'água. Os fiagmentadores são detritívoros que consomem matéria orgánica de partículas grosseiras (partículas com tamanho superiot a 2 mm), alimentando-se toda vez que fragmentam o material. Muito frequen-

tes em cursos d'água, os fragmentadores – como as larvas dos tricúpteros Stenophylax spp., os camarões de água doce (Gammuris spp.) e isópodes (p. ex., Aselliis spp.) – alimentam-se de folhas caidas na água. Os coletores se alimentam de finas patticulas de matéria orgânica (menores do que 2 mm). Os coletores-apanhadores obtém pattículas orgânicas mortas dos residuos e sedimentos do leito do curso d'água, e os coletores-fitradores filtram partículas pequenas da coluna de água cotrente. A Figura 11.5 mostra alguns exemplos. Os pastadores-mapadores têm peças bucais aproptiadas para raspar e consumir camada orgânica fixada ás rochas; esta camada orgânica conteím algas, bactérias, fungos e matéria orgânica motra adsorvida á

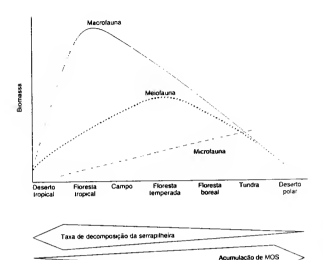


FIGURA 11.4 Padrões da variação latitudi nal na contribuição da macrofauna, da meiofauna e da microfauna nos ecossistemas terricolas. A acumulação de matéria orgânica no solo (MOS) (inversamente proporcional à taxa de decomposição da serrapilheira) é favorecida pelas temperaturas baixas e pelo alagamento, que reduzem a atividade microbiana (Swift et al., 1979)

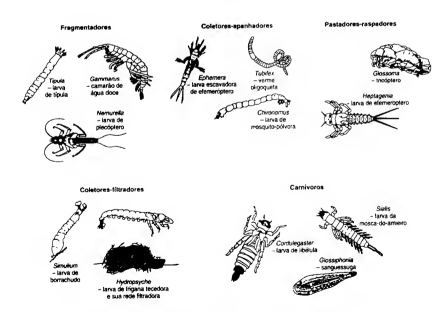


FIGURA 11.5 Exemplos de diversas categorias de consumidores invertebrados em ambientes de água doce.

superfície do substraro. A última categoria de invertebrados é a dos carnivoros. A Figura 11.6 apresenta as relações entre esses grupos de invertebrados e trés caregorias de maréria orgânica morta. Esse esquema, desenvolvido para comunidades de riachos, tem correspondentes evidentes em ecossistemas terrestres (Anderson, 1987), bem como em outros ecossistemas aquáticos. As minhocas são importantes fragmentadores, no solo, e vários crustáceos desempenham o mesmo papel no leiro marinho. Por outro lado, a filtração e comum entre os organismos marinhos, mas não entre os terrícolas.

As fezes e os corpos de inverrebrados aquáricos são, em geral, processados pelos fragmentadores e pelos colerores, junramente com a maréria orgânica morta que provém de outras fontes. Nem mesmo as fezes grandes de verrebrados aquáricos parecem possuir uma fauna caracrerística, provavelmenre porque essas fezes costumam fragmentar-se, sendo dispersadas com rapidez, como resultado do movimento da agua. A carniça também não possui uma fauna especializada - muitos inverrebrados aquáricos são onívoros e se alimentam, na maior parte do tempo, de detriros vegerais e de fezes com seus microrganismos associados, mas sempre estão prontos para apanhar um pedaço de invertebrado morto ou de peixe, quando há oportunidade. Isso difere de situação verificada no ambiente terrestre, onde tanto as fezes quanto a carnica rêm suas formas detririvoras especializadas (ver Seções 11.3.3 e 11.3.5).

11 147,33 125 317 M3388 1. tetri voros

Algumas comunidades animais são compostas quase exclusivamente por derrirívoros e seus predadores. Isso é válido não apenas para o chão da flo-

resta, mas também para os cursos d'água sombreados, as profundezas dos oceanos e lagos, bem como para os residentes permanentes de cavernas: em tesumo, em todos os lugares cuja luz é em um período do inverno foram até predominantes.

insuficiente para uma fotossíntese apreciável, mas onde há uma entrada de matéria orgânica oriunda das comunidades vegetais próximas. O chão da floresta e os cursos d'água sombreados recebem a maior parre da sua matéria orgânica como folhas caídas das árvores. Os leitos dos oceanos e lagos estão sujeitos a um depósito contínuo de derriros procedentes de zonas superiores. As cavernas recebem matéria orgânica dissolvida e particulada, que percola através do solo e das rochas, junto com o material levado pelo vento e os resíduos dos animais migrantes.

#### 11.2.3 Os papéis relativos dos decompositores e dos detritívoros

Os papéis dos decompositores e dos derritívoros na decomposição da maréria orgânica morra podem ser comparados de diversas maneiras. Uma comparação numérica revelará uma predominância das bacrérias. Isso é

13-attra J 35 decompositios uda Hedith ar B

quase inevitável, pois estamos contando células individuais. A comparação da biomassa fornece um quadro completamente distinto. A Figura 11.7 mostra as quantidades relativas de biomassa representadas em diferentes grupos envolvidos na decomposição da serrapilheira do chão da floresta (expressa como as quantidades relativas de nitrogênio). Na maior parte do ano. os decompositores (microrganismos) foram responsáveis por biomassa cinco a dez vezes mais abundanre do que a dos detrirívoros. A biomassa dos derritívoros variou menos ao longo do ano, porque eles são menos sensíveis ás mudanças climáticas, e

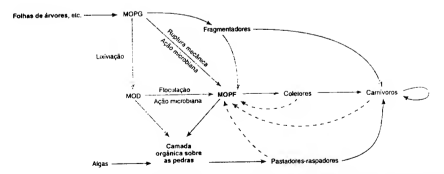


FIGURA 11.6 Modelo geral de fluxo de energia em um curso d'água. Uma fração de matéria orgânica de partículas grosseiras (MOPG), por lixiviação, passa rapidamente para o compartimento de materia orgânica dissolvida (MOD). O restante é convertido em materia orgânica de particulas finas (MOPF) mediante très processos. (i) ruptura mecânica; (ii) ação de microrganismos, causando uma partição gradual; (iii) fragmentação por partes dos fragmentadores. Observe também que todos os grupos animais contribuem com a MOPF pela produção de fezes (linnas tracejadas). A MOD também é convertida em MOPF pelo processo fisico de floculação ou pela ingestão dos microrganismos. A camada orgânica adenda às pedras do leito do curso d'água deriva das algas, da MOD e da MOPF adsorvidas sobre uma matriz orgânica.

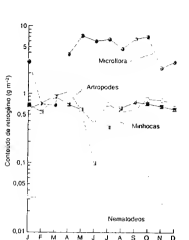
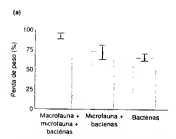


FIGURA 11.7 Importáncia relativa da microflora sobre a decomposição da serrapilheira de floresta, em comparação com artropodes, minhocas e nematodeos, expressa em termos do seu conteúdo relativo de nitrogênio - uma medida da sua biomassa. A atividade microbiana e muito maior do que a dos detritivoros, mas a última é mais constante durante o ano (segundo Ausmus et al., 1976)

Tempo (mês)

Infelizmente, a biomassa dos diferentes grupos de decomposirores é, por si só, uma medida insatisfatória da sua imporrancia relariva no processo da decomposição. As populações de organismos com vidas curtas e atividade intensa podem contribuir mais para as atividades na comunidade do que as especies maiores, lenras e de vida longa (p. ex., lesmas!), que têm maior contribuição para a biomassa.



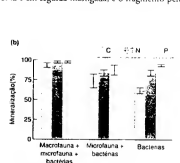


FIGURA 11.8 (a) Perda de peso de folhas de Spartina maritima durante 99 dias, na presença de (i) macrofauna + microfauna + bactérias, (ii) microfauna + bactérias ou (iii) bactérias sozinhas (média ± desvio-padrão). (b) Porcentagem dos conteúdos iniciais de carbono, de nitrogênio e de fosforo, mineralizados durante 99 dias nos três tratamentos (segundo Lillelo et al., 1999)

Lillebo e colaboradores (1999). utilizando comunidades criadas artificialmente em laboratório, rentaram distinguir os papéis relativos de bac-

térias, microfauna (p. ex., flagelados) e macrofauna (p. ex caracol Hydrobia ulvae) na decomposição de Spartina maritima, uma espécie típica de marisma. Ao final do estudo de 99 dias, 32% da biomassa de folhas de S. maritima permaneceram no tratamento com bactérias, e apenas 8% permaneceram quando a microfauna e a macrofauna também estavam presentes (Figura 11.8a). As analises separadas também revelaram que as bactérias foram responsáveis pela maior parte da mineralização dos conteúdos de carbono, nitrogênio e fósforo das folhas, mas a microfauna e, especialmente, a macrofauna aumentaram as taxas de mineralização do carbono e do nitrogênio (Figura 11.8b).

A decomposição da maréria morta não se deve apenas à soma das atividades dos micróbios e dos detririvoros: em grande parte, ela é o resultado da interação entre os dois grupos. A ação fragmentadora dos derririvoros, como a do caracol Hydrobia ulvae no experimenro de Lillelo e colaboradores (1999). geralmente produz partículas menores com uma área de superfície maior (por unidade de volume de serrapilheira), aumentando, assim, a área de substraro disponivel para o crescimento dos microrganismos. A atividade dos fungos pode ser estimulada pela ruptura, mediante pastejo, das redes hifais competidoras. Além disso, a atividade tanto dos fungos quanto das bactérias pode ser aumentada pela adição de nutrientes minerais por meio da urina e das fezes (Lussenhop, 1992).

Os modos pelos quais os decompositores e os detritivoros interagem podem ser estudados seguindo um fragmento foliar ao longo do processo de decomposição, concentrando a arenção em uma parte da parede de uma única célula. Inicialmente, quando a folha cai ao solo, o pedaço de parede celular está protegido do ataque microbiano porque se encontra denrro do recido vegetal. A folha é em seguida mastigada, e o fragmenro penetra no trato

digestório de um isópode. Alí ele encontra uma nova flora microbiana, a intestinal, e e submetido ás enzimas digestivas do isópode. O fragmenro deixa o corpo do isópode, alterado devido a sua passagem pelo rrato digestório. Ele agora faz parte das fezes do isópode e é atacado muito mais facilmente por microrganismos, pois foi fragmentado e parcialmenre digerido. Enquanto os microrganismos estiverem colonizando-o, é possível que ele seja novamente ingerido, talvez por um colémbolo coprófago, e arravesse o novo ambiente do intestino desre animal. Alguns fragmentos completamente digeridos podem ser novamente eliminados, desta vez nas fezes do colembolo, ficando ainda mais acessiveis aos microrganismos. Em sua trajetória desde um pedaço de tecido morto até seu destino inevitavel de romar-se dioxido de carbono e minerais, o fragmento pode passar por vários outros tratos digestórios.

> A fragmenração pelos detritivoros desempenha um papel-chave nos ambientes rerrestres, devido à rigidez característica das paredes celulares dos

detritos das plantas vasculares. O mesmo acontece em muitos ambientes de água doce, onde o folhico terrestre constitui a maioria dos detritos disponíveis. Por outro lado, os detritos no nivel trófico inferior nos ambientes marinhos consistem em células do fitoplâncton e das algas; as primeiras apresentam uma elevada área de superfície, sem necessidade de destruição física, e as algas, por não possuirem os polimeros estruturais das paredes celulares das plantas vasculares, são propensas à tragmentação por farores físicos. É provável que a decomposição rápida dos detritos marinhos seja menos dependente da fragmencição pelos inverrebrados; os fragmenradores são raros nos ambientes marinhos, em comparação com os ambientes terrestres e de água doce (Plante et al., 1990).

A madeira morta coloca desafios especiais á colonização por microrganismos, devido a sua repartição desi-

gual e a sua rigidez externa. Os insetos podem aumentar a colonização fúngica da madeira morta mediante o transporte dos fungos para o seu "alvo" ou mediante o incremento do acesso de propágulos fúngicos dispersados pelo ar até o floema e o xilema, por meio de perfurações na casca externa do caule. Muller et al. (2002) distribuiram pedacos-padrão du madeira de espruce (Picea abies) sobre o chão de uma floresra na Finlandia. Após dois anos e meio, foram registrados os números de "vestígios" (perfuração e mordida), os quais se correlacionaram com a perda de peso seco da madeira (Figura 11.9a). Essa correlação acontece por causa do consumo da biomassa pelos insetos, mas também, em uma proporção desconhecida. pela ação fungica estimulada pela atividade dos inseros. Assim a taxa de infecção filingica sempre foi alta, quando houve mais do que 400 vestigios por pedaço de madeira, deixados pelo besouro ambrósia comum Tripodendron lineatum (Figura 11.9b). Esta especie perfura profundamente o alburno e produz galerias de cerca de 1 mm de diâmetro. Algumas das espécies de fungos envolvidas provavelmente foram rransmiridas pelo besouro (p. ex., Ceratocystis piceae), mas a invasão de outros tipos, dispersados pelo ar, provavelmente foi promovida pelas galerias abandonadas pelo besouro.

O aumento da respiração microbiana por ação dos detritívoros foi registrado também na decomposição de carcaças de pequenos mamíferos. Dois grupos de carcaças de roedores, sem insetos e pesando 25 g, foram expostos sob condições experimenrais em um campo, na Inglaterra, no outono. Em um grupo, as carcaças mantiveram-

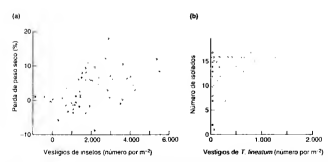


FIGURA 11.9 Relações entre (a) a decomposição de pedaços-padrão de madeira morta de espruce por um periodo de dois anos e meio, na Finlândia, e o número de vestigios de insetos, e (b) a taxa de infecção fungica (número de isolados fungicos por pedaço-padrão de madeira) e o número de vestigios deixados pelo besouro Tripodendron lineatum. A perda de peso seco e o número de vestigios de insetos em (a) foram obtidos peía subtração dos valores para cada amostra de madeira mantida em uma caixa permanentemente fechada com rede de malha bem fina do valor correspondente para sua réplica mantida em uma caixa-controle que permitiu a entrada de insetos. Em alguns casos, a perda de peso seco da amostra de madeira da replica foi menor, de modo que a porcentagem da perda de peso foi negativa. Isto e possível porque o número de visitas de insetos não explica totalmente a variação na perda de peso seco (segundo Muller et at . 2002)

se intactas. Nos corpos do segundo grupo, foram feitos túneis artificiais mediante perfuração tepetida com agulha de dissecação, a fim de simulat a ação das larvas da mosca-varejeira nas carcaças. Os resultados deste experimento se equiparam aos do estudo da decomposição da madeira referido; aqui, os túneis intensificaram a atividade microbiana (Figura 11.10), por meio da dispersão da microflora e do aumento da aeração da carcaça.

# 11.2.4 Estequiometria ecológica e a composição química de decompositores, detritívoros e seus recursos

nistegu ometad dowigida 19,45 kilosystem au 2016 filosofia A estequiomerria ecológica – definida pot Elser e Urabe (1999) como a análise das restrições e conseqüências nas interações ecológicas do balanço de massa de elementos químicos múltiplos (em

particular as razões catbono:nitrogênio e carbono:fósforo) – é uma abordagem que pode esclarecer as relações entre recursos e consumidores. Muitos estudos tém enfocado as telações planta-herbívoro (Hessen, 1997), mas a abordagem é também importante quando se consideram os decompositores, os detritívoros e seus tecursos.

Existe uma grande diferença entre a composição química do tecido vegetal morto e a dos tecidos dos organismos heterotróficos que o consomem e o decompõem. Enquanto os polissacarideos estrutucais são os principais componentes dos recidos vegetais, especialmente das suas paredes celulares, nos corpos dos microrganismos e dos detritívoros eles têm um significado apenas pequeno. Entretanto, por serem mais dificeis de digerir do que os carboidratos e as proteínas, os compostos químicos estru-

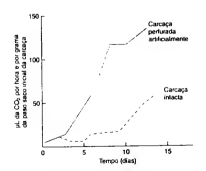


FIGURA 11.10 Evolução do dióxido de carbono (CO<sub>2</sub>), uma medida de atvidade microbiana, de carcaças de pecuenos mamíferos colocadas em clinidos de "respiração" e protegidas dos ataques de insetos. Um grupo de carcaças se manteve intacto, e o segundo grupo foi perfurado repetidamente com agulha de oissecação, para simular a ação dos túnes abertos pelas larvas da mosca-varejeira (segundo Pulman, 1978a).

turais constituem ainda um componente expressivo das fezes dos demitivoros. Quimicamente, as fezes dos detritivoros e o tecido vegeral rem muito em comum, mas os conteúdos em proteínas e lipídeos dos detritivotos e dos decompositotes são significativamente mais altos do que os das plantas e das fezes.

A taxa de decomposição da matéria orgânica morta depende muito da composição bioquímica desta. Isso se deve aos elevados conteúdos em nittogénio e fósforo do tecido vegetal, indicativos de demandas altas destes nu-

u taxa de noticing i siche der ende da compesicăci biculoimidă

trientes. De maneira geral, as relações estequiométticas de carbono:nittogênio (C. N) e carbono:fósforo (C: P) nos decompositores são 10:1 e 100:1, respectivamente (p. ex., Goldman et al., 1987). Em outras palavras, uma população microbiana de 111 g pode desenvolvet-se somente se houver disponibilidade de 10 g de nitrogénio e 1 g de fósforo. As plantas tetrícolas apresentam razões muito mais elevadas, variando de 19 a 315:1, para C:N, e de 700 a 7.000:1, para C:P (Enriquez et al., 1993). Consequentemente, esse material pode sustentar apenas uma biomassa limitada de otganismos decompositores e, por isso, todo o andamento do processo de decomposição será limitado pela disponibilidade de nutrientes. As plantas marinhas e de água doce tendem a ter razões mais semelhantes às dos decompositores (Duarte, 1992) e suas taxas de decomposição são correspondentemente mais tápidas (Figura 11.11a). A Figura 11.11b e c ilustra a fotte telação entre as concentracões iniciais de nittogênio e fósfoto no tecido vegetal e sua taxa de decomposição para uma ampla gama de detritos vegetais provenientes de espécies tetticolas, de agua doce e matinhas.

A taxa de decomposição da matétia orgânica morta é influenciada também por nutrientes inotgânicos, em especial nitrogénio (como amónio

A De Clari Living Fu Sining

ou nitrato), que se acham disponíveis no ambiente. Assim, a absotção de nitrogênio do exterior permite sustentar uma massa microbiana maiot, e a decomposição procede mais rapidamente. A matéria vegetal herbácea, por exemplo, se decompõe com mais rapidez nos cutsos d'água da Nova Zelândia que correm pelos campos melhorados para o pastejo (onde a água é, em conseqüencia, mais rica em nitrato) do que nos cursos d'água "não-melhorados" (Young et al., 1994).

Uma conseqüência da capacidade dos decompositores de usar nutrientes inorgânicos é que, após a adição de material vegetal ao solo, o nível de nitrogénio no solo tende a baixar rapidamente

à medida que ele é incorporado à massa microbiana. Este efeito é evidente em especial na agricultura, em que a ação de enterrar os restolhos pode provocar uma deficiência de nitrogênio para a cultura subsequente. Em outras palavras, os decompositores competem com as plantas pelo nitrogênio inotgánico. Isso suscita uma questão significativa e algo paradoxal. Vimos que as plantas e os decompositores estão ligados por um mutualismo indireto, me-

diado pela ciclagem de nutrientes – as plantas fornecem energia c

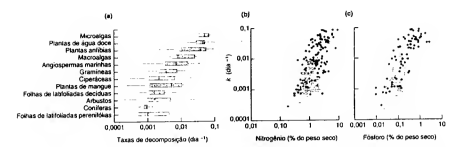


FIGURA 11.11 (a) Diagramas em blocos, mostrando as taxas de decomposição registradas para detritos de diterentes fontes. A taxa de decomposição está expressa como k (em unidades logantmicas por dia), derivada da equação  $W_c = W_c e^{-rt}$ , que descreve a perda do peso seco vegetal ( $W_c$  com o tempo (t) desde o inicio das medições. Os blocos abrangem os valores de 25 e 75% de todos os dados registrados no bibliografila para cada tipo de planta. A linha central representa a mediana, e as barras abrangem o timite de confiança de 95%. São apresentadas também as relações entre a taxa de decomposição e as concentrações iniciais nos tecidos (% do peso seco) de (b) introgênio e (c) fosforo. As linhas relerem-se aos ajustes das retas de regressão, e os circulos vazios e cheios representam a decomposição dos detritos sobre o solo e submersos, respectivamente (segundo Enriquez et al., 1993).

nutrientes sob forma orgânica, que são utilizados pelos decompositotes, e estes mineralizam o material orgânico de volta a uma forma inorgânica, que pode novamente set usada pelas plantas. Entretanto, as restrições estequiométricas sobre o carbono e nutrientes também levam à competição entre as plantas e os decompositotes (em geral pot nitrogênio, em comunidades tettestres, com freqüência por fósforo, em comunidades de água doce, e nitrogênio ou fósforo, em comunidades marinhas).

aundornarie aundornarie Daufresne e Loreau (2001) desenvolveram um modelo que incorpora telações mutualistas e competitivas,

formulando a seguinte questão: "que condições devem ser encontradas para a coexistência de plantas e decompositores e para que o ecossistema persista integralmente?" Esse modelo mostrou que o sistema planta-decompositor é, em geral, persistente (ambos os compartimentos, planta e decompositor, alcançam um estado estacionário positivo e estável) somente se o crescimento do decompositor for limitado pela disponibilidade de carbono no detrito - e esta condição pode ser atingida somente se a capacidade competitiva dos decompositores para um nutriente limitante (p. ex., nitrogénio) for grande basrante, comparada com a de plantas, para manter-se em um esrado de limitação do carbono. Quando os decompositores não forem suficientemente competitivos, eles se tornam limitados pelos nutrientes, e o sistema, por fim, entra em colapso. Dauftesne e Loreau (2001) observam que os poucos estudos experimentais até agora realizados mostram que as bactérias podem, de fato, competir com plantas por nutrientes inotgánicos

Diferentemente das plantas terrícolas. os corpos de animais tém razões de nutrientes semelhantes as da biomassa microbiana; por 1850, sua decomposição não é limitada pela disponibilidade de nutrientes, e os corpos animais tendem a se decompor muito mais tápido do que o material vegetal.

Quando os organismos mortos ou suas pattes se decompõem dentro do solo ou sobre ele, eles começam a adquirir a razão C:N dos decompositotes. Em geral, se um material com um conreúdo de nitrogênio infetior a 1,2 a 1,3% for adicionado ao solo, todos os íons amônio disponíveis são absorvidos. Se o material tem um conteúdo de nitrogênio supetior a 1,8%, os íons amônio rendem a ser liberados. Uma conseqüência disso é que as razões C:N dos solos tendem a ser bastante constantes, com valores em torno de 10; o sistema dos decompositores é, em geral, notavelmente homeostático. Enttetanto, em situações extermas, em que o solo é muito ácido ou está inundado, a razão pode chegar a 17 (o que indica que a decomposição é lenta).

Não se deve cogitar que a única atividade dos decompositores microbianos da matétia morta seja a de eliminar o carbono pela respiração e mineralizar o testante. Uma conseqüência importante do crescimento microbiano é a acumulação esubprodutos, em particular celulose fúngica e polissacarideos microbianos, que podem ser lentamente decompostros e contribuir para a manutenção da estitutura do solo.

## 11.3 Interações detritívoro-recurso

# 11.3.1 Consumo de detritos vegetais

Dois dos principais componentes inorgânicos das folhas e madeiras mortas são a celulose e a lignina. Esses constituintes impõem problemas digestivos consideráveis aos consumidores animais, pois a maioria não é capaz de produzit a maquinaria enzimática para desdobrá-los. O catabolismo da celulose (celulólise) requer enzimas do tipo celulase. Sem elas, os detritívoros são incapazes de digerit os componentes celulósicos dos detritos e, portanto, não podem extrait deles nem ener-

gia para realizar trabalho, nem os módulos químicos mais simples para a síntese de seus próprios tecidos. As celulases de origem animal rèm sido identificadas de maneira definitiva em pouquissimas espécies, incluindo uma espécie de barara, alguns cupins superiores da subfamilia Nasutitermirinae (Martin. 1991) e o verme-de-navio (Teledo navalis), um molusco marinho bivalve que perfura os cascos dos navios. Nesses organismos, a celulolise não coloca problemas especiais.

A maioria dos derritivoros não possui celulases próprias e, por isso, -F -135 315 depende da produção dessas enzimas por decompositores associados ou, em alguns casos, por protozoários. As interações abrangem desde o mutualis-5- - 5 mo obrigatório entre um detritívoro e

uma microflora ou microfauna intestinal específica e permanente, passando por um mutualismo facultativo, em que os animais utilizam celulases produzidas por uma microflora ingerida com detritos á medida que passa por um intestino nãoespecializado, are animais que ingerem os produtos merabólicos da microflora exrerna, produtora de celulase associada a restos vegetais ou as fezes em decomposição (Figura 11.12).

Uma ampla gama de detritivoros parece ter de depender de organismos exógenos para digerir a celulose. Os invertebrados consomem os derritos vegetais parcialmente digetidos

juntamente com as bactérias e os fungos associados, obtendo, sem dúvida, uma expressiva proporção de energia e nutrientes necessários, graças á digestão da própria microflora. Pode-se dizer que esses animais, como o colembolo Tomocerus, urilizam um "rume externo" para obter matérias assimiláveis a partir de restos vegetais indigeríveis. Esse processo alcança sua especialização máxima no besouro ambrósia e em certas espécies de formigas e cupins, que "cultivam" em horras especialmente escavadas (ver Capítulo 13).

Encontram-se exemplos claros de mutualismo obrigatório entre certas espécies de baratas e de cupins que dependem de bactérias e protozoários simbió-

baratas e que dependent de bacterias e 010107082.15

ticos para a digestão dos polissacarídeos estruturais das plantas. Nalepa e colaboradores (2001) descrevem a evolução de mutualismo digestivo entre Dictyoptera (baratas e cupins), a partir de ancestrais semelhantes à barata do carbonifero superior, que se alimentavam de vegetação em puttefação e dependiam de um "rume externo". Os próximos estágios envolveram internalização progressiva da microbiota associada a detritos vegerais, desde a coprofagia indiscriminada (consumo de fezes por várias espécies derritivoras) até níveis crescentes de comportamento social e gregário que garantiam aos recém-nascidos receber inoculações apropriadas da biota intestinal. Quando a transferência direta de fluidos do intestino posterior, da bolsa retal do progenitor para a boca do recém-nascido, evoluiu em certas baratas e cupins inferiores, alguns micróbios foram capturados e se tornaram ecologicamente dependentes do hospedeito. Este estado especializado assegurou a transferência direta do rume interno, em particulat daqueles componentes que degenerariam se expostos ao ambiente externo. Nos cupins inferiores, como, por exemplo, Eutermes, os protozoarios simbioricos constituem até mais de 60% do peso corporal do insero. Os protozoarios situam-se no intestino posterior, que é dilatado e forma uma bolsa retal. Eles ingerem partículas finas de madeira e são responsáveis por uma ampla atividade celulolítica, que conta também com o envolvimento de bacrerias. Os cupins que se alimentam de madeira geralmente mostram eferiva digestão de celulose, mas não de lignina, exceto para Reticulitermes, que digere 80% ou mais da lignina presente em seu alimento

Considerando a aparente versatilidade do processo evolutivo, é surpreendente que rão poucos animais consumi300 dura 3015 381, 493- 5

dores de vegerais sejam capazes de produzir suas próprias enzimas de celulase. Segundo Janzen (1981), a celulose é o principal

material de construção das plantas "pela mesma tazão que são construídas casas de concreto em áreas com elevada atividade dos cupins". Portanto, ele considera o uso da celulose como uma defesa contra o ataque de organismos superiores, que raramente podem digeri-la sem ajuda. De uma perspectiva diferente, sugere-se que a capacidade celulolítica é incomum apenas porque se trata de uma característica raramente vantajosa para os animais que a possuem (Martin, 1991). Por um lado, comunidades bacterianas diversas se encontram comumente no intestino posterior, e isso pode ter facilirado a evolução da celulólise mediada pela simbiose. Por outro lado, as dietas dos consumidores de vegetais em geral tem um suptimento limitado de nutrientes críticos, como o nitrogênio e o fósforo, do que de energia, que a celulólise liberaria. Isso impõe a necessidade de processar volumes elevados de material para extrair as quantidades exigidas de nutrientes, em vez da eficiente extração de energia a partir de pequenos volumes de material.

Devido à frequente associação extremamente intima entre micróbios. detritos vegetais e fezes animais, é inevitivel que existam muitos consumidores generalistas que ingiram todos esses tecursos. Em outras palavras, muitos ani-

mais simplesmente não conseguem capturar uma porção de um recurso sem ingerir os outros. A Figura 11.13 ilustra os diversos componentes dos conteúdos intestinais de 45 espécies de colêmbolos (todas as espécies combinadas), coletadas em diferentes profundidades na serrapilheira e no solo de florestas de faia da Bélgica. As espécies ocotrentes nos 2 cm superiores viviam em um hábitar derivado de folhas de faia em estágios distintos de decomposição microbiana, onde rambém eram comuns microalgas, fezes de lesmas e isópodes, bem como grãos de pólen. Suas dieras continham todos os componentes locais, mas pouco da serrapilheira de faia, espécie muito abundante nos locais de estudo. Em profundidades intermediárias (2 a 4 cm), se alimentavam princi-

Jan Barra

palmenre de esporos e hifas de fungos, junto com fezes de invertebrados (em especial as fezes de enquitreídeos recentemente depositadas). Nas profundidades mais baixas, suas dietas consistiam principalmente em material micorrízico (os colémbolos comeram a parte fúngica da associação do fungo com a raiz vegetal) e detritos de plantas superiores (em especial derivados de raizes). Houve claras diferenças interespecíficas tanto nas distribuições verticais quanto na importància relativa dos diferentes componentes da diera, e algumas espécies revelaram-se consumidores mais especializados do que outros (p. ex., Isotomiella minor comeu apenas fezes, e Willemia aspinata comeu apenas hifas de fungos). Contudo, a maioria consumiu mais do que um dos potenciais componentes da dieta, e muitas se mostraram notavelmente generalistas (p. ex., Protaphorura eichhorni e Mesaphorura yosit) (Ponge, 2000).

### 11.3.2 Consumo de frutos caídos

Naturalmente, nem todo detrito vegetal é rão difícil de digerir para os derritívoros. Os fruros caídos, por exemplo,

são facilmente explorados por muitos tipos de consumidores oporrunistas, incluindo inseros, aves e mamíferos. Entretanto, como todos os derritos, os frutos em decomposição rêm uma microflora associada, neste caso dominada principalmente por leveduras. As moscas-das-frutas (Drosophila spp.) se especializam em alimentar-se dessas leveduras e de seus subprodutos; e em uma compostagem doméstica de frutos, na Austrália, foram encontradas cinco especies de Drosophila com preferências por determinadas categorias de frutas e hortalicas em decomposição (Oakeshott et al., 1982). Drosophila hydei e D. immigrans preferem meloes. D. busckii e especializada em hortalicas em decomposição, e D. simulars consome uma variedade de frutos. Entretanto, D. melanogaster, bastante comuni, mostra uma clara preferência por

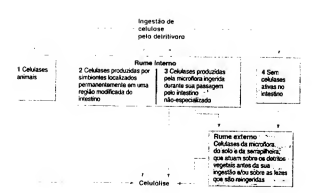


FIGURA 11.12 Gama de mecanismos que os detritivoros adotam para digerir a celuiose (celulólise) (segundo Swift et al., 1979)

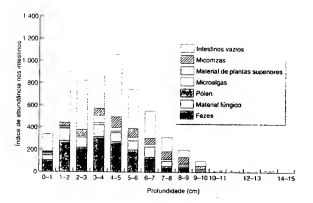


FIGURA 11.13 Distribuição de categorias de conteúdos intestinais de colémbolos (n = 6 255) (Collembola: todas as especies com binadas) em relação à profundidade na serrapilheira/solo de florestas de fara na Bélgi ca (segundo Ponge, 2000)

uvas e péras em decomposição. Observe que os frutos em decomposição podem ter um elevado teor alcoólico. As leveduras são comumente os primeiros colonizadores, e os açúcares dos frutos são fermentados a álcool, que em geral é tóxico, às vezes mesmo para as próprias leveduras. Drosophila melanogaster tolera esses elevados niveis de álcool porque produz grandes quantidades de álcool desidrogenase (ADH), uma enzima que decompõe etanol a metabólitos inofensivos. As hortaliças em decomposição produzem pouco álcool, e D. biackii, que se associa a elas, produz muito pouco ADH. As especies que preferiam melões moderadamente alcoólicos produziram níveis intermediários de ADH. Drosophila melanogaster associa-se também aos resíduos da elaboração do vinho.

# 11.3.3 Fezes de invertebrados como alimento

a w godok drespam mischł gwłodowska i domen dłak drugrus fazes Uma grande proporção da matéria orgânica morta nos solos e em sedimentos aquáricos consiste provavelmente em fezes de invertebrados, que os detritivoros generalistas costumam

incluir em suas dietas. Algumas das fezes derivam de insetos pasradores. Em laboratório, as fezes das larvas de *Operophthera fagata* que consumiram folhas de faia (*Fagus sylvatica*), sob a influência da lixiviação e da degradação microbiana, se decompuseram com mais rapidez do que a pròpria serrapilhera foliar; no entanto, a taxa de decomposição foi muito aumentada quando os isópodes detritívoros (*Porcellio scabar e Oniscus asellus*) se alimentaram de fezes (Figura 11.14). Assim, as taxas de decomposição e de liberação de nutrientes para o solo, a partir de fezes de pastadores, podem ser aumentadas mediante a atividade alimentar de detritivoros coprófagos.

As fezes de detritivoros são comuns em muitos ambientes. Em alguns casos, a reingestão das fezes pode ter uma grande importância, pelo fornecimento de micronutrientes essenciais ou de recursos aliamente assimiláveis. Na maioria dos

casos, entretanto, é provável que não existam nítidos beneficios nutritivos no consumo de fezes, em comparação com o de detritos dos quais as fezes foram derivadas. Assim, o isópode

foram derivadas. Assim, o isopode Porcellio scabar teve um ganho menor pelo consumo de suas fezes, mesmo quando elas foram inoculadas experimentalmente com micróbios, do que pelo consumo direto da serrapilheira foliar do amieito (Alnus glutinosa) (Kautz et al., 2002). Por outro lado, no caso das folhas do carvalho (Quercus robur), com menor preferência nutricional, as fezes inoculadas piopiciaram um aumento pequeno, mas significativo, na taxa de crescimento, em comparação com o material foliat da plantamãe de carvalho. A coprofagia pode ser mais valiosa quando a qualidade do detrito é particularmente baixa.

Um caso notável de coprofagia foi revelado em alguns pequenos lagos da zona pantanosa do nordeste da Inglaterra (MacLachlan et al., 1979). Esse corpos d'água escuros tem penetração restrita de luz, devido às substâncias

at version of at version beansers orginal excess amon outp

a coprolagia

pode ser mais

qualidade do

detrito è baixa

valiosa quando a

húmicas dissolvidas provenientes da turfeira do entorno, sendo caracteristicamente pobres em nutrientes para as plantas. A producão primaria è insignificante. O principal aporte orgânico consiste em particulas de turfeira de baixa qualidade, resultantes da erosão das margens. No momento em que a turfeira deixa o estado de suspensão para depositar-se, ela foi colonizada principalmente por bacterias, e seus conteúdos calórico e proteico aumentaram em 23 e 200%, respectivamente. Essas pequenas particulas são consumidas por larvas detritivoras de Chironomus lugubris. um mosquito-polvora não-picador. As fezes produzidas pelas larvas são colonizadas de modo completo e abundante por fungos; sua atividade microbiana se intensifica, e elas poderiam constituir um recurso alimentar de alta qualidade. Porem, principalmente por serem demasiado grandes e duras para as peças bucais das larvas de Chironomus, as fezes não são teingeridas. No entanto. para outro habitante comum do lago, o pequeno crustáceo

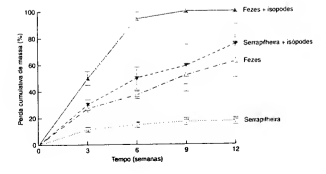


FIGURA 11.14 Perda cumulativa de massa da serrapilheira foliar da faia e das fezes de larvas pastadoras (*Operophithera lagata*) na presença e na ausência de forrageio por isópodes. Os erros-padrão são mostrados (segundo Zimmer e Topp, 2002).

Chydorus sphaericus, as fezes do quironomídeo são muito atrativas. Em geral, esta espécie se encontra associada a essas fezes e provavelmente depende delas como fonte alimentícia. Esse crusticeo apreende as pelotas de fezes do quironomídeo com a valvade sua carapaça e as faz girar enquanto raspa sua superficie, causando sua desintegração gradual. No laboratório, foi demonstrado que a presença do crustáceo acelera drasticamente a transformação de pelotas grandes de Chironomus em particulas menores. O detalhe final e mais intrigante da história é que as fezes fragmentadas do quironomídeo (provavelmente nusturadas com as fezes do crustáceo) agora são pequenas o bastante para que ele possa usá-las novamente. É provável que as larvas de Chironomus lugubris cresçam mais rápido na presença de Chydorus sphaencus devido à disponibilidade de material fecal adequado para comer. A interação beneficia ambos os participantes.

### 11.3.4 Fezes de vertebrados como alimento

uk excrementur di dipenturus esti Arbos us previolari emplos reflectari e timpos Os excrementos de vertebrados catnivoros são relativamente de baixa qualidade. Os carnívoros assimilam seu alimento com alta eficiência (em geral digerem 80% ou mais) e suas fezes

retém apenas os componentes menos digeriveis. Além disso, os carnivoros são necessariamente muito menos comuns do que os herbivoros, e é provável que seus excrementos não sejam abundantes o suficiente para sustentar uma fauna dertificara especialista. Os escassos resultados de pesquisa sugerem que a decomposição é efetuada quase que interramente por bacrérias e fungos (Putman, 1983).

n (fochotofagia en) e nerewotos many fetos As fezes dos herbivotos, ao contrário, contém ainda uma grande quantidade de maréria orgánica. A autocoprofagia (reingesção das pró-

prias fezes) é um hibito amplamente difundido entre herbívoros maniferos de porte pequeno a médio, sendo registrada em coelhos e lebres, roedores, marsupiais e um primata (Hirakawa, 2001). Muitas espécies produzem fezes macias e duras, sendo as primeitas ricas em vitaminas e proteínas microbianas, em geral reingeridas (diretamente do àmis). Quando impedidos de reingestão, muitos animais exibem sintomas de desnutrição e crescem mais lentamente.

U. HAUTE MENTON
UT TELL UTTE
HISTER TEM SELIS
FLUSTED
DECTTO 2003
DectTo 2003
DectTo 2003

Os excrementos dos herbivoros apresentam uma distribuição suficientemente densa no ambiente para sustentar sua própria fauna caracteristica, que consiste em muitos visitantes ocasionais, mas com vários consumi-

dores específicos. A remoção dos excrementos varia sazonal e espacialmente. Nas regiões tropicais e nas remperadas quentes, a atividade predominante ocorre durante as chuwas de verão. Já nos climas do tipo mediterrâneo, a remoção dos excrementos é mais alta durante a primavera, após as chuvas de inverno, e novamente no meio do verão, quando as tempera-

turas são altas (Davis, 1996). A remoção dos excrementos também ocorre com taxas mais elevadas em situações de boa luminosidade e é mais râpida em solos arenosos do que em solos argilosos mais duros e compactados (Davis, 1996). Uma ampla gama de animais participa dessa atividade, incluindo minhocas, cupins e, em particular, besouros.

Os excrementos dos elefantes proporcionam um bom exemplo do papel predominante dos besouros. Podem ser reconhecidos dois padrões principais de decomposição, relacionados às estações úmida e seca. Durante a época de chuvas, em poucos minutos de depósito de excrementos, a área fica cheia de besouros. Os besouros que se alimentam de excrementos entetram também grandes quantidades deste material junto com seus ovos, para fornecer alimento às larvas em desenvolvimento. Por exemplo, o grande besouro africano coprofago, Heliocopris dilloni, corta uma porção de excrementos frescos e a faz rolar, para enterrá-la a vários metros distantes da pilha original onde o material fora depositado. Cada besouro enterra uma grande quantidade de excrementos suficiente para vários ovos. Uma vez enterrados os excrementos, o besouro da a forma de taça a uma pequena quantidade e a recobre con terra; um único ovo e depositado, e logo mais excrementos são adicionados, até produzir uma esfera quase inteiramente coberta por uma fina camada de solo. Uma pequena area na parte superior da bola, junto à localização do ovo, não fica coberta de terra, possivelmente para facilitat o intercambio gasoso. Após a eclosão, com um movimento de rotação, a larva se alimenta dentro da bola de excrementos. escavando um buraco e incidentalmente consumindo suas próprias fezes, bem como as do elefante (Figura 11.15). Quando todo alimento fornecido pelos seus progenitores e consumido, a larva cobre o interior da cavidade com uma pasta elaborada com suas próprias fezes e entra na fase de pupa.

Os besouros tropicais coprófagos da familia Scarabeidae tem um comprimento que varia de poucos milimeuros até os 6 cm de *Heliocopris*. Nem todos

upra divorsi dorre Ne desource cografica N

removem excrementos e os enterram a uma certa distáncia da pilha. Alguns escavam seus ninhos em profundidades variadas imediatamente abaixo da pilha de excrementos, e outros construtem suas câmaras dentro da própria pilha. Os besouros de outras familias não formani câmaras, mas simplesmente depositam seus ovos nos excrementos, e suas larvas se alimentam e crescem dentro dessa massa até o pleno desenvolvimento, quando se afastam para passar a fase de pupa no solo. Os besouros associados a excrementos de elefante durante a estação úmida podem reria 100% da pilha desse material. Qualquer resíduo de excrementos pode ser processado por outros detritivoros, como as moscas e os cupirs, assim como por decompositores.

Os excrementos depositados na estação seca são colonizados por relativamente poucos besouros (os adultos emergem apenas durante as chuvas). Observa-se alguma atividade nucrobiana, que, no entanto, dimini com rapidez à medida que as fezes secam. O reumedecimento durante as chuvas estimila novamente a atividade microbiana, mas os besouros não exploram excrementos velhos. De fato, uma pilha de excre-



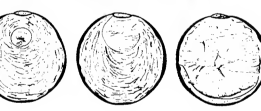


FIGURA 11.15 (a) Um besouro africano coprófago arrastando uma bola de excrementos (cortesia de Heather Angel), (b) Alarva do besouro Heliocopns escava um buraço a medida que se alimenta dentro da bola de excrementos (segundo Kingston e Coe, 1977).

mentos depositados na estação seca pode persistir por mais de dois anos, em comparação com aquelas formadas durante as chuvas, que permanecem por 24 horas ou menos.

O estrume bovino tem causado um problema extraordinário e economicamenre muito importante na Austrilia Durante os úlrimos dois séculos, a população de vaças aumentou de exara-

mente sete individuos (trazidos pelos primeiros colonizadores em 1788) para cerca de 30 milhões. Esses bovinos produzem diariamente uma grande quantidade de estrume, cobrindo seis milhões de acres por uno. O depósito de estrume bovino por si só não representa um problema no mundo, onde esses animais existem há milhões de anos e têm uma fauna associada que explora os recursos fecais. Entretanto, os maiores herbivoros da Austrália, até a colonização europeia, eram marsupiais, como os cangurus. Os detritivoros nativos, que se nutrem de pelotas secas e fibrosas daqueles herbivoros, não podem dar conta do estrume bovino depositado sobre a pastagem, cuja perda tem imposto um enorme onus económico à agricultura australiana. Pot essa razão, foi

decidido, em 1963, introduzir na Austrália besouros de origem africana, capazes de consumir estrume bovino, nos locais mais importantes e sob as condições prevalecentes onde esses animais são criudos (Warerhouse, 1974); mais de 20 especies foram introduzidas (Doube et al., 1991).

Além desse problema, a Austrália é infestada pela mosca nariva (Musa vetustissima) e pela mosca-do-bufalo (Haematobia irritans exigua), que ovopositam sobre o estrume. As larvas não conseguem sohreviver no estrume que foi enterrado por besouros, cuja presença tem-se mostrado efetiva na redução da abundancia das moscas (Tyndale-Biscoe e Vogtr, 1996). A redução è bem-sucedida se o estrume for enterrado com até cerca de seis dias de produção, que é o tempo para a eclosão dos ovos da mosca (depositam sobre o estrume fresco) e seu desenvolvimento ao estágio de pupa. Edwards e Aschenborn (1987) examinaram, no sul da África, a nidificação de 12 espécies de besouros do estrume perrencentes ao género Onitis. Eles concluiram que O. uncinatus era a principal candidata a ser introduzida na Austrália para controlar a mosca, uma vez que quantidades substanciais de estrume foram enterradas na

primeira noite após sua colonização. A espécie menos apropriada, O. viridualus, utilizou vários dias construindo um tunel e só começou a enterrar o estrume após 6 a 9 dias.

## 11.3.5 Consumo de carnica

LINE COMP TUROS En: CONSUTITITES ar parmoa. Photostus

Ao considerar a decomposição de corpos mortos, è oportuno distinguit três categorias de organismos que atacam carcaças. Antes de tudo, os decomposito-

res e os detritivoros invertebrados têm papeis a desempenhar. Por exemplo, os besouros tenebrionideos Argoporis apicalis e Cryptadius tarsalis são especialmente abundantes em ilhas do Golfo da Califórnia, onde grandes colonias de aves marinhas nidificam; nesses locais, os besouros se alimentam de carcaças de aves, bem como de restos de peixes associados às colónias de aves (Sanchez-Pinero e Polis, 2000). No caso do consumo de carniça, todavia, os vertebrados são muitas vezes também de importância consideravel. Muitas carcaças de tamanho suficiente para uma única tefeição de um ou poucos desses detritivotos consumidores de carnica serão removidas completamente logo após a morte, restando nada para bacterias, fungos ou invertebrados. Esse papel é desempenhado, por exemplo, por raposas árticas e gaivotas-rapineiras em regiões polares, por corvos, glutões e texugos em áreas temperadas e pot uma ampla variedade de aves e mamiferos nos tropicos, incluindo papagaios, chaçais e hienas.

A composição química da dieta dos consumidores de carniça è completamente distinta da de outros detritivoros, o que se reflete no seu complemento de enzimas. A atividade de catboidratases è fraca ou nula, mas a atividade de proteases e lipases è intensa. Os detritivoros consumidores de carnica possuem basicamente a mesma maquinaria enzimatica dos carnivoros, refletindo a identidade química do seu alimento. Na realidade, muitas espécies de carnivoros (como os leões, Panthera leo) são rambém consumidores de carnica oportunistas (DeVault e Rhodes, 2002), e os clássicos consumidores de carniça (como as hienas. Crocuta crocuta) as vezes agem como carnivoros.

As raposas árticas (Alopex lagopus) ilustram como a dieta dos consumidores de carnica facultativos pode variar com a disponibilidade de alimentos. Os

lemingues (Dicrostonyx e Lemmus spp.) são as presas vivas das raposas em grande parte da sua área de vida e durante muito tempo (Elmhagen et al., 2000). Entretanto, as populações de lemingues passam por dramáticos ciclos (ver Capirulo 14), forçando as raposas a buscar alimentos alternativos, como aves migratorias e seus ovos (Samelius e Alisauskas, 2000). No inverno, os alimentos marinhos se tornam disponiveis quando as raposas podem deslocar-se para o mar gelado e consumir carcaças de focas mortas por ursos polares. Roth (2002) investigou até que ponto as raposas passaram a consumir carniça no invetno, mediante a comparação das razões dos isótopos de carbono (15C.12C) de alimento suspeito (os organismos marinhos característica-

mente apresentam tazões mais alras do que os terricolas) e do pelo de raposa (uma vez que as assinaturas dos isótopos de carbono de tecidos do predador refletem as razões da presa consumida). A Figura 11.16 mostra que, em tres dos quatro anos de estudo, a assinatura do isótopo de amostras de pelo de raposa aumentou muiro no inverno - resultado esperado, pois a carnica de focas era o principal componenre da dieta. No inverno de 1994. enttetanto, não foi observada uma clara mudança e e importante destacar que a densidade de lemingues foi elevada nesse periodo. Parece que as baleias passaram a consumir carnica de foca quando a formação de gelo marinho permitiu, mas apenas se as presas alternativas não estivessem disponíveis.

Os papeis relativos desempenhados por decompositores, invertebrados e vertebrados são influenciados por farores que afetam a velocidade com que as carcaças são descobertas por consumidores, em relação a taxa com que elas desapatecem devido às arividades microbianas e de

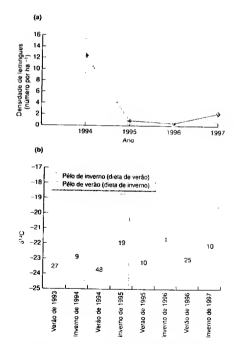


FIGURA 11.16 (a) Mudanças anuais da densidade de lemingues no verão, próximo ao Cape Churchill, Manitoba, Canadá, e (b) razões dos isótopos de carbono (media ± erro-padrão) de pelo de raposa, no inverno (refletindo a dieta de verão) e no verão (refletindo a dieta de inverno). Os números nas barras indicam os tamanhos das amostras (segundo Roth, 2002)

invettebrados. Isso é ilustrado para as carcaças de pequenos roedotes, cujo desaparecimento/decomposição foi monitorado na zona rural de Oxfordshire nos periodos de verão-outono e de verão-primavera (Figura 11.17). Existem dois pontos a serem ressaltados. Primeito, a taxa de eliminação das carcaças foi mais rápida durante o verão e o outono, tefletindo uma maior atividade dos consumidores de carniça durante esse periodo (presumivelmente por causa de densidades populacionais mais elevadas dos consumidotes e/ou taxas de consumo mais elevadas – estes fatores não foram monitorados no estudo). Em segundo lugar, uma potcentagem maior de corpos dos toedotes foi eliminada no petíodo de invetno-primavera, embota por um tempo mais longo. No petíodo de maiot lentidão da decomposição microbiana, todas as carcaças persistitam pelo tempo suficiente para serem encontradas pelos seus consumidotes. Durante o verão e o outono. a decomposição foi muito mais rápida, e toda carcaça não-descoberta em 7 ou 8 dias eta decomposta e eliminada pot bactérias. fungos e detritívoros invettebrados.

Cettos componentes dos corpos animais são especialmente tesistentes ao ataque e demoram mais para desapatecerem. Enttetanto, algumas especies de consumidores possuem as en-

zimas necessátias pata decompô-los. Por exemplo, as larvas de espécies da mosca-vatejeira (Lucilia) ptoduzem uma colagenase que pode digerir o colágeno e a elastina presentes nos tendões e nos ossos mais fracos. A quetatina, principal componente de pélos e penas, constitui a base da dieta de espécies catacterísticas dos últimos estágios da decomposição da catniça, em particulat de matiposas do grupo dos tineídeos e besoutos do grupo dos dermestídeos. O intestino médio desses insetos sectera agentes muito redutores que tompem as resistentes ligações de união das cadeias peptidicas da queratina. Algumas enzimas hidrolíticas se encarregam, então, dos residuos. Os fungos da família Onygenaceae são consumidores

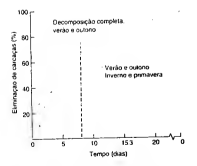


FIGURA 11.17 Taxa de eliminação de cadáveres de pequenos mamiferos na zona rural de Oxfordshire (Reino Unido), em dois periodos. verão-outono e inverno-primavera (segundo Putman, 1983).

especializados em chifres e penas. Os cadáveres dos grandes animais são os que geralmente fotnecem a mais ampla variedade de recursos e, assim, atraem a maior diversidade de consumidores de carniça (Doube, 1987). A comunidade consumidora de carniça associada a lesmas e caracóis mortos, ao contrátio, consiste em um númeto relativamente pequeno de moscas das famílias Satcophagidae e Calliphotidae (Kneidel, 1984).

Um grupo de invettebtados consumidores de carniça merece especial atenção – os besouros enterradores (Nicrophorus spp.) (Scott, 1998). Es-

sas espécies vivem exclusivamente sobre catnica, onde cumprem sua extraordinária história de vida. Os Nicrophorus adultos, usando seus quimiorreceptores sensíveis, chegam até a catcaça de um pequeno mamífero ou ave dentro de uma ou duas horas após sua morte. O besouro pode dilacerar a carne do cadaver e comê-la ou, se a decomposição for suficientemente avancada, consome as larvas da mosca-varejeira. No entanto, se o hesouro encontra um cadávet completamente fresco, ele o enterra no mesmo local do encontro ou pode arrastar o corpo (com peso muitas vezes superior ao seu) por vátios mettos, antes de começar a escavar. Ele trabalha pot baixo do cadáver, escavando cuidadosamente e enterrando pouco a pouco o pequeno mamífero, até que este fique compleramente sob o solo (Figura 11.18). As diferentes espécies de Nicrophorus variam quanto ao tamanho cotporal (e, pot conseguinte, o tamanho do cadáver utilizado), ao período reptodutivo (e, assim, a estação de atividade), ao período diário de atividade (algumas são diurnas, outras ctepusculates e algumas noturnas) e ao hábitat utilizado (floresta de coníferas. floresta de latifoliadas, campo, banhado ou generalistas) (Scort, 1998). Algumas espécies, como N. vespilloides, apenas cobrem o cadávet, e outras, incluindo N. germanicus, podem enterralo até 20 cm de profundidade. Durante a escavação, é provavel o aparecimento de outros besouros enterradores. Os individuos competidores da mesma espécie ou de outras espécies são vigorosamente tepelidos, o que as vezes provoca a morte de um dos combatentes. Por outro lado, um possível par é aceito e, então, o macho e a fêmea trabalham em conjunto.

O corpo enterrado é muito menos suscetivel ao ataque por outros invertebrados do que se permanecesse sobre a superficie do solo. Em certas circunstáncias, é proporcionada uma proteção adicional pela relação mutualistica entre os besoutos e uma especie de ácaro, Poecilochirus necrophori. Nessa relação, o ácaro infesta os besoutos e, assim, é transportado pata uma fonte de carniça adequada. Quando a catcaça é enterrada, o besouro elimina sistematicamente os pelos, e isto a livra de virtuais ovos de mosca-varejeira. Entretanto, se a carcaça é enserrada apenas superficialmente, as moscas ovopositam mais, e as suas latvas competitão com as latvas do besouro. É neste momento que a presença de acatos tem um efeito benefico. Os ácaros penetram e consomem os ovos das moscas, o que mantém a catcaça livre dos competidores do hesouro e melhora acentuadamente o sucesso reprodutor deste (Wilson, 1986). Os progenitores, ou ás vezes apenas as fémeis,

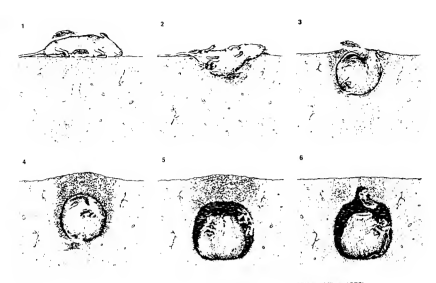


FIGURA 11.18 Enterro de um rato por um par de besouros do gênero Nicrophorus (segundo Milne e Milne, 1976).

permanecem na câmara pata cuidar das larvas. Uma depressão cónica é ptepatada na parte superior da bola de alimento, na qual são regurgitadas gotinhas de alimento parcialmente digetidas. As latvas mais desenvolvidas são capazes de se autoalimentar, mas somente se sua descendência estiver pronta para iniciat o estágio de pupa, quando os adultos abrem caminho através do solo e se afastam voando.

Conforme já mencionado, nos ambientes de água doce, a catniça não apresenta uma fauna especializada. No entanto, são encontrados especialistas

consumidores de carniça no fundo marinho, nas partes muito profundas dos oceanos. A medida que os detritos submergem através da água profunda, excetuando as particulas maiores. roda a matéria organica é decomposta antes de chegar ao fundo. Por outro lado, ocasionalmente, o corpo de um peixe, de um mamífero ou de um invertebrado grande se deposita no fundo do mar. Embora com densidades baixas, la existe uma diversidade significativa de consumidores de carniça, dotados de várias catacterísticas ajustadas a um tipo de vida em que os alimentos são bem-distribuídos no espaço e no tempo. Dahl (1979), por exemplo, descreveu vários génetos de crustáceos gamatideos das profundezas marinhas que, diferentemente dos seus parentes das águas menos profundas e das águas doces, possuem densos feixes de pélos quimiossensoriais expostos, para localizar o alimento, e mandíbulas afiadas, que podem dilacetar grandes pedaços de carniça. Esses animais também tém a

capacidade de engolir quantidades de alimento muito além do que é notmal para os anfipodes. Assim, *Paralicella* possui uma parede cotpotal mole, que pode set estendida quando da ingestão de um alimento grande, de modo a se totnar duas ou três vezes maiot do que seu tamanho notmal, o intestino médio de *Hirondella* se expande pata enchet quase toda a cavidade abdominal, onde pode set atmazenado o alimento.

### 11.4 Conclusão

As comunidades de decompositotes, em sua composição e atividade, são tão ou mais divetsas do que qualquet uma das comunidades mais comumente estudadas pelos ecólogos. Fazer generalizações sobre elas é extremamente difícil, pois a gama de condições experimentadas em suas vidas é muito variada. Como em todas as comunidades naturais, os habitantes não só têm demandas especializadas de recursos e condições, mas também suas atividades alteram os recursos e as condições disponíveis para outros. A maioria desses acontecimentos é ocultada da vista do observador, nas fendas e teentrâncias do solo e da serrapilheira, bem como nas profundezas dos corpos de água.

A despeito dessas dificuldades, podem set estabelecidas algumas generalizações:

1. Os decompositores e detritivoros tendem a ter níveis de atividade baixos quando as temperaturas são baixas, a

aeração é pobre, a água é escassa no solo e as condições

- 2. A estrutura e a porosidade do ambiente (solo ou sertapilheira) são de importância decisiva, não só porque afetam os fatores mencionados no ponto 1, mas também porque muitos dos organismos responsáveis pela decomposição precisam nadar, arrasrar-se, crescer ou abrit caminho no meio em que seus recursos estão dispersos.
- 3. As atividades dos decompositores e dos detritivoros são intimamente relacionadas e em alguns casos podem ser sinérgicas. Por essa razão, é muito dificil revelar sua importância relativa no processo de decomposição.
- 4. Muitos dos decompositores e detritívoros são especialistas. e a decomposição de materia orgânica morta resulta das atividades combinadas de organismos com estrururas, formas e hábitos alimentares muito diferentes.
- 5. A substàncias orgànicas podem exibir ciclagem repetida arravés de uma sucessão de micro-hábitars, dentro e fora dos inrestinos e das fezes de organismos diferentes, à medida que são degradadas desde estruturas altamente organizadas até seu destino final como dióxido de carbono e nutrienres minerais.
- 6. A atividade dos decompositores libera os recursos minerais, como o fósforo e o nitrogênio, que estão fixados na matéria organica morta. A velocidade da decomposição determinará a taxa com que são liberados tais recursos para as plantas em crescimento (ou se tornam livres pata difundir-se e, assim, serem perdidos no ecossistema). Esse tripico será estudado no Capitulo 18.
- 7. Muitos recursos mortos são distribuidas irregularmente no espaço e no tempo. No processo de colonização, opera um elemento de acaso, o primeiro a chegar dispõe de um recurso rico para explotar, mas a especie melhor sucedida pode variar de uma pilha de excrementos para outra, e de um cadáver para outro. A dinâmica da competição entre exploradores desse mosaico de recursos necessita de modelos maremáticos específicos (vet Capituln 8). Uma vez que o detrito com frequência é uma "ilha" em um mar de háhitats completamente distintos, seu estudo é conceirualmente semelhante ao discutido no Capítulo 21 no tópico da biogeografia de ilhas (ver Seção 21.5).
- 8. Por fim, ralvez seja instrutivo não enfatizar o exiro com que os decompositores e os detritivoros exploram seus recursos. Afinal de contas, foi a incapacidade dos organismos para decompor a madeira que tornou possível a existência de florestas! Os depósitos de turfa, de carvão e de petróleo são outros restemunhos dessas deficiências de decomposição.

### สือรับเซอ

Distinguimos dois grupos de organismos que utilizam maré-

fungos) e detritívoros (animais consumidores de matéria morta). Estes não controlam a taxa com quem seus recursos são disponibilizados ou regenerados; eles dependem da taxa com que uma outra força (senescência, doença, queda das folhas) libere o recurso do qual eles vivem. Eles são doadores controlados. Todavia, é possível observar um efeito "mutualista" indireto, por meio da liberação de nutrientes da serrapilheira em decompnsição, que pode afetar a taxa com que as árvores produzem mais serrapilheira.

A imobilização ocorre quando um nutriente inorgánico é incorporado em uma forma orgánica - em especial durante o crescimento de plantas verdes. De modo contrário, a decomposição envolve a liberação de energia e a mineralização de nutrienres quimicos – uma conversão de elementos de uma forma organica para uma inorgânica. A decomposição é definida como a desintegração gradual de matéria orgânica morta e é eferuada por agentes físicos e químicos. Ela culmina frequenremente apos uma sucessão mais ou menos previsível de decompositores colonizadores, com moléculas complexas ricas em energia sendo decompostas em dióxido de carbono, água e nurrientes inorgânicos.

Muitos decompositores microbianos são bem especializados, como os minúsculos consumidores de bactérias e fungos (microbívoros), mas os detritívoros com frequência são generalisras. Quanto maior o detritívoro, menor a sua capacidade de distinguir entre micróbios como alimentos e o detrito sobre o qual estes estão crescendo. Discutimos os papéis relativos de decompositores e detritivoros na decomposição em ambientes terrestres, de água doce e marinhos.

A taxa com que a matéria orgánica morta se decompõe é muito dependente da sua composição bioquímica e da disponihilidade de nutrientes minerais no ambiente. Os dois principais componentes de folhas e madeira mortas são a celulose e a lignina. Estas são responsáveis por consideráveis problemas digestivos de animais consumidores, muitos dos quais são incapazes de produzir a maquinaria enzimatica para decompô-las. A maioria dos detritivoros depende de organismos microbianos para digerir celulose, em uma variedade de associações progressivamente intimas. Os detritivoros lidam mais facilmente com frutos mortos.

As fezes e a carniça são recursos orgánicos mortos abundantes em todos os ambientes e, mais uma vez, os organismos microhianos e detritívoros desempenham papeis importantes. Muitos detrirívoros se alimentam de fezes, e os excrementos de herbivoros (mas não de carnívoros) sustentam sua própria fauna característica. De maneira aniloga, muitos carnívoros são consumidores oportunistas de carniça, mas existe também uma fauna especializada no consumo de carnica.

Em sua composição e atividades, as comunidades de decomposirores san tão ou mais diversas do que qualquer unia ria organica morta (saprótrofos): decompositores (bacrérias e das comunidades mais comumente estudadas pelos ecólogos.



# 12.1 Introdução: parasitos, patógenos, infecção e doença

No Capítulo 9, definimos um parasito como um organismo que obtem seus nutrientes de um ou de muito poucos individuos hospedeiros, normalmente provocando dano, mas sem causar morte imediata. Neste capítulo, abordaremos esse tema com algumas outras definições, uma vez que há muitos termos frequentemente mal-empregados, o que é importante evirar.

Quando os parasitos colonizam um hospedeiro, diz-se que este abriga uma infecção. Somente se a infecção ocasiona sintomas claramente prejudiciais ao hospedeiro pode-se dizer que este tem uma doença. Para muitos parasitos, existe a suposição de que o hospedeiro possa sofrer algum dano, mas, como ainda não foi identificado qualquer sintoma específico, não há doença. Patógeno é o termo que pode ser aplicado a qualquer parasito que provoca uma doença (ou seja, ele é "patogênico"). Desse modo, sarampo e tuberculose são doenças infecciosas (combinações de sintomas resultantes de infecções). O sarampo é o resultado de uma infecção viral; a tuberculose é o resultado de uma infecção bacteriana (Mycobacterium tuberculosis). O vírus do sarampo e M. tuberculosis são patógenos.

Os parasitos constituem um grupo importante de organismos. Milhões de pessoas morrem anualmente por causa de diferentes tipos de infecção, e muiros outros milhões ficam debilitadas ou deformadas (arualmente, 250 milhões de casos de elefanriase, mais de 200 milhões de casos de esquistossomiase, e a lista vai adiante). Se forem acrescentados os efeitos dos parasitos sobre os animais domésticos e os cultivos, o custo em termos de sofrimento humano e perdas económicas roma-se imenso. Evidentemenre, os seres humanos faciliram a ação dos parasitos an viverem em populações densas e agregadas e ao imporem o mesmo comportamento aos animais domesticados e ás plantas cultivadas. Uma das questões-chave que abordaremos neste capítulo é: "até que ponto as populações animais e vegetais são em geral afetadas por parasitismo e doença"?

Os parasitos são numericamente importantes. Em um ambiente natural, é raro um organismo que não abrigue várias espécies de parasitos. Além disso, muitos parasitos e patógenos exibem uma especificidade de hospedeiro ou, ao menos, têm uma gama limitada de hospedeiros. Portanto, inevitavelmente, conclui-se que mais de 50% das espécies e muito mais de 50% dos individuos sobre a superfície terrestre são parasitos.

# 12.2 A diversidade de parasitos

A linguagem e os termos especializados usados pelos fitopatologistas e pelos zoopatologistas são, com frequência, muito diferentes. Exisrem também diferenças importantes nos modos como os animais e as plantas servem de hábitat para parasitos e como eles respondem á infecção. Porém, para os ecólogos, as diferenças são menos significativas do que as semelhanças e, por esse motivo, os dois temas serão estudados juntos. No entanto. uma distinção adequada é aquela entre microparasitos e macroparasiros (Figura 12.1) (May e Anderson, 1979).

Os microparasitos são pequenos, com frequência, intracelulares e se multiplicam diretamente dentro do seu hospedeiro, onde muitas vezes são extrema-

microparasitos e

mente numerosos. Portanto, em geral é difícil e inapropriado estimar o número de microparasitos em um hospedeiro. O númern de liospedeiros infectados, em vez do número de parasitos, é  $\alpha$ parámetro comumente estudado. O estudo de uma epidemia de sarampo, por exemplo, envolverá a contagem do número de casos da doença, e não o número de partículas do vírus patogênico.

Os macroparasitos têm uma biologia completamente distinta: eles crescem, mas não se multiplicam no interior do hospedeiro, e depois produzem estágios infecciosos especializados (os microparasitos não agem desta maneira), que são liberados para infectar novos hospedeiros. Os macroparasitos dos animais vivem principalmente sobre o corpo ou em cavidades do corpo (p. ex., no intestinn) e não dentro de células do hospedeiro. Nos vegetais, eles são normalmente intercelulares. Em geral, è possível contar ou, an menos, estimar o número de macroparasitos dentro ou sobre um hospedeiro (p.

ex., os vermes no intestino ou as lesões sobre uma folha). O epidemiologista pode estudar tanto o número de parasitos quando o número de hospedeiros infectados.

cicios de viua direto e indireto vetores.

Além da distinção entre microparasitos e macroparasitos, os parasitos podem ser subdivididos naqueles transmitidos diretamente de hospedei-

ro pata hospedeiro e nos que necessitam de um vetor ou hospedeiro intermediátio para a transmissão e, por isso, possuem um ciclo de vida indireto. O termo "vetor" refere-se a um animal que transporta um patasito de um hospedeiro para outro. Alguns vetores são apenas transportadores, mas muitos são tamhém hospedeiros intermediários, no interior dos quais o parasito cresce elou se multiplica. Na verdade, os parasitos com ciclos de vida indiretos podem ir além da simples distinção entre microparasitos e macroparasitos. Os parasitos da esquistossomiase passam parte do seu ciclo de vida dentro de um molusco e parte no interior de um vertebrado (em alguns casos, o homem). No molusco, o parasito se multiplica e, assim, se comporta como um microparasito; no vertebrado infectido, o parasito cresce e produz ovos, mas não se multiplica, comportando-se, desse modo, como um macroparasito.





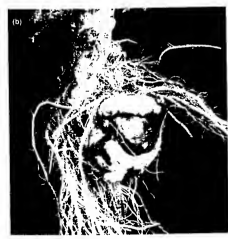


FIGURA 12.1 Microparasitos e macroparasitos de vegetais e animais. (a) Um microparasito de animal: particulas do granulovirus Plodia interpunctella (cada um dentro do seu envoltório proteico) no interior de uma célula do seu inseto hospedeiro (b) Um microparasito de vegetal: "doença da raiz deformada" de cruciferas, causada pela multiplicação de Plasmodiophora brassicae (c) Um macroparasito de animali tênia (d) Um macroparasito de vegetal: lesoes pelo mildio pulverulento (powdery mildew). Imagens reproduzidas com permissão de (a) Dr. Caroline Griffiths; (b) Holt Studios/ Nigel Cattlin (c) Andrew Syred/ Science Photo Library; e (d) Geoff Kidd/Science Photo Library





### 12.2.1 Microparasitos

É provavel que os microparasitos mais óbvios sejam as bactérias e os virus que infectam os animais (como o virus do sarampo e a bacteria do tifo) e as plantas (p. ex., os virus do mosaico amarelo da beterraba e do tomate, e a doença bacteriana denominada galha da coroa). Outro grupo importante de microparasitos que aferam os animais é o dos protozoários (p. ex., os tripanossomos que causam a doença do sono e as espécies de Plasmodium causadoras da malátia). Em hospedeitos vegetais, alguns dos fungos mais simples se comportam como microparasitos.

A transmissão de um microparasito de um hospedeiro para outro, em alguns casos, pode ser quase instantânea, como em doenças venéreas, além dos agentes infecciosos de vida curta transportados pelas goticulas de água da tosse e do espirro (gripe, sarampo, etc.). Em outras especies, o parasito pode passar por um longo período de dormencia, "esperando" por seu novo hospedeiro. Este é o caso da ingestão de alimento ou agua contaminados com o protozoário Entamoeba histolytica, que causa a disenteria amebiana, e do parasito vegetal Plusmodiophora brassicae, que causa a "doença da taiz deformada" de cruciferas.

De modo alternativo, um microparasito pode depender de um vetor para a sua dispersão. Os dois grupos economicamente mais importantes de protozoários transmitidos por um vetor e que parasitam animais são os tripanossomos, transmitidos por diferentes vetores, incluindo as moscas tsetsé (Glossina spp.), causadoras da doença do sono em humanos, e a nagana, em animais domésticos (e selvagens); e as diferentes especies de Plusmodium, transmitidas pelo mosquito anófele e causadoras da malária. Em ambos os casos, os insetos atuam como hospedeiros intermediarios, ou seja, o parasito se multiplica no seu interior.

Muitas viroses vegetais são transmitidas por afideos (pulgões). Em algumas espècies "não-persistentes" (p. ex., o vírus do mosaico da couve-flot), o vírus é viável no vetor em cerca de apenas uma hora e com frequência só e transportado sobre as peças bucais do afídeo. Em outras espécies "circulantes" (p. ex., o vítus da necrose amarela da alface), o vítus passa do intestino do afideo para seu sistema circulatório e de lá para suas glandulas salivares. Aqui, há um período latente antes que o vetor se torne infeccioso, mas depois permanece neste estado por um petíodo longo. Finalmente, existem os virus "propagarivos" (p. ex., o virus do enrolamento da folha da batata), que se multiplicam dentro do afideo. Os vermes nematódeos tambem são vetores comuns de viroses vegetais.

### 12,2.2 Macroparasitos

Os vermes helminticos parasíticos são os principais macroparasitos dos animais. Todos os nematódeos de humanos são transmitidos diretamente e, entre os parasitos intestinais, talvez sejam os mais importantes, tanto no número de pessoas infectadas quanto no seu potencial de causar danos à saúde. Existem, também, muitos tipos de macroparasitos animais importantes do ponto de vista medico que apresentam ciclos de

vida indiretos. As tênias, por exemplo, são parasitos intestinais no estágio adulto que absorvem nutrientes do hospedeiro diretamente através de sua parede corporal e proliferam ovos que são evacuados nas fezes do hospedeiro. Os estágios larvais prosseguem em um ou dois hospedeiros intermediários, antes que o hospedeiro definitivo (nesses casos, o homem) seja reinfectado. Os esquistossomos, como vimos, infectam alternadamente moluscos e vertebrados. A esquistossomíase humana afeta a parede intestinal, onde os ovos ficam alojados, e tambem afera os vasos sangüíneos do figado e dos pulmões, se os ovos ficarem igualmente retidos neles. Os nematódeos da filaríase são parasitos humanos de vida longa, que necessitam de um periodo de desenvolvimento larval no interior de um inseto sugador de sangue. Wucheria bancrofti causa a filaríase de Bancroft pela acumulação de adultos no sistema linfático (o que conduz tradicionalmente, mas apenas em raros casos à elefantíase). As larvas (microfilárias) são liberadas no sangue e ingeridas por mosquitos, que também as transmitem de volta ao hospedeiro mais desenvolvidas e infecciosas. Um outro nematódeo da filaríase, Onchocerca volvulus, que provoca a "cegueira dos rios", é transmitido por bortachudos adultos (cujas larvas vivem em rios - por isso o nome da doença). Neste caso, todavia. são as microfilárias que causam o dano mais grave, quando são liberadas no tecido cutaneo e chegam até os olhos.

Além desses, existem piolhos, pulgas, carrapatos, ácaros e alguns fungos que atacam animais. Os piolhos passam todos os estágios do seu ciclo de vida sobre seu hospedeiro (um mamifero ou uma ave), e a transmissão geralmente ocorre por contato físico direto entre hospedeiros individuais, muitas vezes entre a mãe e a prole. As pulgas, ao contrário, ovopositam e passam seus estágios larvais na "casa" (em geral o ninho) do seu hospedeiro (novamente, um mamífeto ou uma ave). O adulto emergente se fixa, após, a um novo hospedeiro, com frequência saltando e percorrendo distâncias consideráveis.

Os macroparasitos de plantas incluem os fungos superiotes causadores dos mofos e das ferrugens, os insetos formadores de galhas e os minadores, bem como algumas plantas floriferas que parasitam outras plantas.

A transmissão direta é comum entre os fungos macroparasitos de plantas. Por exemplo, no desenvolvimento do míldio em uma lavoura de trigo, a infecção implica o contato entre um esporo (geralmente dispetsado pelo vento) e uma superficie foliar. Em seguida, ocorte a penetração do fungo nas celulas do hospedeiro ou nos seus espaços intercelulates. onde começa a crescer, tornando-se, pot fim, apatente, como uma lesão do tecido alterado do hospedeiro. Essa fase de invasão e colonização antecede um estágio infeccioso, em que a lesão amadurece e começa a produzir esporos.

A transmissão indireta de macroparasitos de plantas, via um hospedeiro intermediário, é comum entre os fungos da ferrugem. No carvão-do-caule, por exemplo, a infecção é transmitida de uma graminea anual hospedeita (em especial os cereais cultivados, como o ttigo) para a uva-espim (barherry: Berberis vulgaris) e desta novamente para o trigo. As infecções no cereal são policíclicas, ou seja, em uma estação os esporos podem infectar e formar lesões que liberam esporos, os quais, por sua vez, infectam outros cereais. Essa fase de intensa multiplicação do parasito é responsável pelos surtos epidêmicos da doença. Por outro lado, B. vulgaris e um arbusto perene, e a ferrugem persiste no seu intetior. Portanro, essas planras infectadas podem servir como focos persistentes para a dispersão da ferrugem em lavouras de cereais.

> Em algumas famílias vegetais. existem espécies que se especializam como parasitos de ourtas plantas floriteras. Nesse grupo, distinguem-se

dois tipos bem diferentes. Os holoparasitos, como a cuscuta (Cuscuta spp.), carecem de clorofila e dependem totalmente da planta hospedeira para o seu suprimenro de água, de nutrientes e de carbono fixado. Por outro lado, os hemiparasitos, como as ervas-de-passarinho (Phoraradendron spp.), realizam a fotossintese, mas não possuem raizes ou estas san pouco desenvolvidas. Eles se conectam com as raizes ou os caules de outras especies e retiram do hospedeiro toda ou a maior parte da água e dos nutrienres minerais de que necessitam.

# 12.2.3 Parasitismo de prole e parasitismo social

À primeira vista, uma seção sobre cucos, neste capítulo, pareceria fora de propósito. Em geral, um hospedeito e seu parasito provêm de grupos sistemáricos muito distantes (mamiferos e bactérias, peixes e ténias, plantas e vírus). O parasitismo de prole, so contrário, ocotte entre espécies intimamente aparentadas e até entre membros da mesma espécie. Apesar disso, o fenómeno enquadra-se muiro bem na definicão de parasitismo (um parasito de ptole "obtém seus nutrienres de um ou poucos hospedeiros, normalmente causando dano, mas não a morte imediata"). O parasitismo de prole è bem desenvolvido em insetos sociais (às vezes, è chamado de parasirismo social), em que os parasitos usam os opetátios de uma espécie, em geral aparentada, para criar sua própria progénie (Choudhary et al., 1994). Esse fenomeno é melhor conhecido entre as aves.

As aves parasitos de prole põem seus ovos nos ninhos de outras aves (Figura 12.2), os quais são incubados e ctiados por estas. Em geral, elas re-

duzem o sucesso reprodutor do hospedeiro. O parasitismo de prole intra-específico parece ser muito comum entre os patos. Entreranro, a maior parte do parasitismo de prole é interespecifica. Cetca de 1% de todas as espècies de aves são parasitos de ptole, incluindo aproximadamente 50% das espècies de cucos, dois gêneros de rentilhões, cinco espécies de molotros (cowbirds: Molothrus ssp.) e uma espècie de pato (Payne, 1977). Em geral, elas põem um unico ovo no ninho do hospedeiro e podem aiustar n tamanho da ninhada deste eliminando um dos seus ovos. O parasito em desenvolvimento pode desalojar os ovos ou filhores do hospedeiro e prejudicar alguns sobreviventes. monopolizando o cuidado paterno. Portanto, os parasitos de prole potencialmente exercem profundos efeitos sobre a dinamica de populações da espécie hospedeira. Contudo, a frequência de ninhos patasitados é normalmente muito baixa (inferior a 3%), e, nesse sentido, Lack (1963) concluiu que "o cuco è uma causa quase desprezível de perdas de ovos e filhotes na teprodução de aves na Inglaterra". Todavia, algum sinal da importancia potencial de parasitos de prole se manifesta no fato de as pegas (Pica pica), em populações que coexistem com os grandes cucos manchados (Clamator glandarius), na Europa, investirem seu esforço teprodutivo na produção de quantidades bem maiores de ovos (no entanto, menores em ramanho) do que as que vivem livres de parasitismo de prole (Soles et al., 2001). A suposição de que isso seja uma resposta evolutiva às perdas sofridas motivadas pelos cucos é susrentada pelo fato de as pegas que produzem maiores ninhadas



FIGURA 12.2 Um cuco no ninho Reproduzida com permissão de FLPA/Martin B

parasitadas terem maior probabilidade de criar com sucesso ao menos alguma parte de sua própria prole.

- 10ede 11 albes fires open

Entre os parasiros de prole, evoluiram relações polimórficas com o hospedeiro altamente específicas. Por exemplo, o cuco Cuculus canorum pa-

rasita muiras espècies de hospedeiros diferentes, mas existem distintas cepas dentro das espécies de cucos. As fémeas de uma cepa escolhem apenas uma espècie hospedeira e põem os ovos que se ajustam compleramente à cor e às marcas dos ovos do hospedeiro preferido. Assim, as femeas de cuco exibem uma nitida diferenciação entre as cepas quanto ao seu DNA mitocondrial, que é passado somente de femea para fémea, mas não em loci "microssatèlite" dentro do DNA nuclear, que contém material dos genitores paternos, os quais não restringem cruzamentos dentro da sua propria cepa (Gibbs et al., 2000). Punnett (1933) sugeriu que isso è possível porque os genes controladores da moldagem dos ovos estão situados no cromossomo W, portado apenas por fêmeas. (Diferentemente dos mamiferos, nas aves, as fémeas são o sexo heterogamético.) Isso foi demonstrado recentemente, embora no chapim-real, Parus major, que não è uma espécie de parasito de prole (Gosler et al., 2000). As femeas produzem ovos que se assemelham aos de suas mães e avós maternas (de quem elas herdaram seu cromossomo W), mas não aos de suas avós paternas. Naturalmente, se as femeas de cucos produzem ovos parecidos com os da espécie com a qual elas foram criadas, é necessário rambém que elas ponham ovos, inevitavelmente ou ao menos preferencialmente, nos ninhos daquela espécie. É mais provável que isso seja o resultado da "impressão" inicial (ou seja, uma preferência aprendida) dentro do ninho (Teuschl et al., 1998).

### 12.3 Hospedeiros como hábitats

A diferença essencial entre a ecologia de parasitos e a de organismos de vida livre è que os hàhitats dos parasitos são vivos. Um hábitat vivo é capaz de crescer (em número e/ou tamanho); ele é potencialmente reativo, ou seja, pode responder ativamente à presença de um parasito mudando sua natureza, desenvolvendo reações imunológicas ao parasito, digerindoo, isolando-o ou aprisionando-o; ele é capaz de evoluir: e, no caso de muitos parasitos animais, ele é móvel e possui padrões de movimento que afetam drasticamente a dispersão (rransmissão) de um hospedeiro hahitável para outro.

### 12.3.1 Parasitos biotróficos e parasitos necrotróficos

A resposra mais óbvia de um hospedeiro a um parasito é a sua morte. Na verdade, è possivel estabelecer uma disrinção entre os parasitos que maram e continuam a viver sobte o hospedeiro morto (parasitos necrotróficos ou necroparasitos) e aqueles para os quais o hospedeiro deve estar vivo (parasitos biotróficos).

Os parasitos nectottóficos mascaram a clara distinção enrte parasitos, predadores e saprórrofos (ver Seção 11.1). Como a morte do hospedeiro frequentemente è inevitável e às vezes bastante rapida, os parasitos necrotróficos são verdadejramente predadotes e, uma vez que o hospedeiro está morio. eles são sapróttofos. Porém, enquanto o hospedeiro estiver vivo, os necroparasiros pattilham muitas características com outros ripos de parasito.

Para um parasiro biotrrifico, a morte do seu hospedeiro significa o final da sua vida ativa. Os parasitos, na sua maioria, são biotróficos. A mosca-vatejeira de ovinos, Lucilia cuprina, entretanro, é um necroparasito sobte um hospedeiro animal. A mosca ovoposita sobre o hospedeito vivo, e as larvas consomem sua carne e podem mata-lo. As larvas continuam a explorar a carcaca após a morte, mas agora elas são dertitivoras, e não parasitos ou predadores. Entre os necroparasitos de plantas, encontram-se muitos que atacam o esrágio vulnerável de plantula e causam o seu "apodrecimento". Bonyus fabi é um tipico necroparasito fingico de plantas. Ele se desenvolve nas folhas da fava, Vicia faba, e mata suas células, em geral antes de penetrar nelas. Sobre as folhas e as vagens se formam pontos e manchas de tecidos mortos. O fungo conrinua a se desenvolver como um decompositor, formando e dispersando esporos a partir do tecido morto, mas não enquanto o tecido hospedeiro estiver vivo.

Os necroparasiros, em sua maioria, podem, portanro, set considerados saprótrofos pioneiros. Esses otganismos tém vantagem sobre seus

competidores potque podem marar o hospedeiro (ou partes dele) e, desta maneira, set os primeiros a ter acesso aos recursos do corpo motto. A tesposta do hospedeiro aos nectoparasitos nunca é muiro sofisricada. Entre os hospedeiros vegetais, a resposta mais comum é o desprendimento das folhas infectadas ou a formação de barreiras especializadas que isolam a intecção. As hataras, por exemplo, formam crostas subserosas sobre a superfície do tubérculo, que isolam as infecções provncadas pnr Actinomyces scabies.

# 12.3.2 Especificidade ao hospedeiro: gamas de hospedeiros e zoonoses

Nos capítulos sobre as interações entre predadores e sua presa. vimos que frequentemente existe um alto grau de especialização de uma espécie de predador em uma espécie de presa (monofagia). A especialização de parasitos em uma ou pouquissimas espécies hospedeiras é ainda mais surpreendente. Para qualquer espécie de parasito (seja uma ténia, um vírus, um prorozoário ou um fungo), os hospedeiros potenciais representam uma patre diminuta da flora e da fauna disponíveis. A gtande maioria dos outros organismos é totalmente incapaz de servir como hospedeiro: muiras vezes, não sahemos por quê.

Conrudo, exisrem alguns padrões para essa especificidade. Parece, por exemplo, que quanto mais intima a associação do parasiro com um hospedeiro parricular, maior è a probabilidade de que ele fique restriro a esta única espécie de hospedeiro. Assim, por exemplo, os piolhos das aves, que passam suas vidas sobre um hospedeiro, exploram uma única espécie de hospedeiro, e as moscas do piolho, que se movimentam arivaniente de um hospedeiro para outro, podem utilizar várias espécies de hospedeiros (Tabela 12.1).

O estabelecimento dos limites do hospedeiro de um parasito, entretanto, nem sempre é tão direto como se pode imaginar. As espécies fora dos limites do hospedeiro são relativamente de fácil ca-

racrerização: os parasitos não podem causar uma infecção no interior delas. Porém, para aquelas dentro dos limites, a resposta pode variar de uma patologia grave, seguida de morte, até uma infecção sem sintomas claros. É mais comum a ocorrência de hospedeiro "natural" de um parasito, ou seja, aquele com o qual este coevolui e cuja infecção é assintomárica. Nos hospedeiro "acidentais", a infecção provoca uma parologia freqüentemente fatal. ("Acidental" é um termo apropriado nesse caso, pois esses hospedeiros com frequência são terminais e motrem tão logo a infecção se esrabelece, de forma que o parógeno não pode evoluir com eles e, portanto, não pode adaptar-se a eles.)

Esses temas têm importância não apenas parasirológica, mas também médica, no caso de infecções zoonóticas: infecções que circulam naruralmente e co-evoluíram em uma ou mais espécies de vida selvagem, mas que também apre-

senram um efeiro parológico em humanos. Bons exemplos disso são a pesre bubônica e a pneumônica — doenças humanas causadas pela bactéria Yersinia pestis. Esta espécie de bactéria circula naturalmente em populações de algumas espécies de roedores selvagens: por exemplo, no gerbo (Rhombonys opinta) nos desertos da Ásia Central, e, provavelmente, em populações de raros-cangurus (Dipodonys spp.) em hábirats similares no sudoeste dos EUA. (Ressalte-se que pouco é conhecido sobre a ecologia de Y. pestis nos EUA, apesar da sua natureza comum e ameaça potencial [ver Biggins e Kosoy, 2001].) Nestas espécies, os sinromas são poucos ou inexistem na maioria dos casos de infecção. Entretanto, existem outras espécies em que a infecção por Y. pestis é devastadora. Algumas destas são parentes próximos dos hospedeiros

naturais. Nos EUA, populações de marmotas (*Cynomys* spp.), também roedores, são regularmente aniquiladas por epidemias de peste, o que se rornou um tópico importante em conservação. Porém, existem também outras espécies, de parentesco distante com os hospedeiros naturais, nas quais a peste não-tratada é em geral, e rapidamente, fatal. Entre estas, estão os humanos. A razão de tal padrão de virulência diferencial ocorrer tão freqüentemente (baixa virulência no hospedeiro coevoluído, elevada virulência em alguns hospedeiros não-aparentados, mas incapazes mesmo de causar uma infecção em outros) é uma importante questão não-resolvida na biologia hospedeiro-patógeno. O tema da coevolução hospedeiro-patógeno é abordado novamente na Seção 12.8.

# 12.3.3 A especificidade de hábitats dentro dos hospedeiros

A maioria dos parasitos é também especializada em viver apenas em parres especificas do seu hospedeiro. Os parasiros da malária vivem nos erirrócitos de vertebrados. Os parasiros do gênero *Theileria*, de bovinos, ovinos e caprinos, vivem nos linfócitos e nas células epiteliais e, mais tarde, nas células da glândula salivar do carrapato, que é o veror da doença, entre outros exemplos.

Por meio de rransplante de parasitos de uma parre do corpo do hospedeiro para ourra, é possível demonstrar que muiros parasitos vivem nos hábirats-alvo. Quando os vermes nemaródeos (Nippostrongylus brasiliensis)

foram transportados do jejuno para as partes anterior e posterior do intestino delgado de ratos, eles migraram de volta para o seu hábirar original (Alphey, 1970). Em outros casos, a procura de hábirars pode envolver crescimento, em vez de movimento corporal. Por exemplo, o carvão-nu-do-trigo (o fungo *Ustilago tritici*) infecta os estigmas expostos das flores do trigo e logo cresce, firmando um sistema filamentoso que se estende até o interior do embrião jovem. O crescimento continua na plantula, e o micelio acompanha o ritmo de crescimento do caule. Por fim. o fungo cresce rapidamente no interior das flores em desenvolvimento, convertendo-as em massas de esporos.

TABELA 12.1 Especialização de ectoparasitos que se alimentam de aves e mamíferos (segundo Price, 1980)

			Porcentagem de especies restritas a				
Nome cientifico	Nome popular e estilo de vida	Número de especies	1 hospedeiro	2 ou 3 hospedeiros	Mais do que 3 hospedeiros		
Philopteridae	Piolho das aves (passam a vida inteira sobre um hospedeiro)	122	87	11	2		
Streblidae	Moscas sugadoras de sangue (parasitam morcegos)	135	56	35	9		
Oestridae	Mosca-pica-boi (fêmeas voam de um hospedeiro para outro)	53	49	26	25 34		
Hystrichopsyllidae	Pulgas (saltam de um hospedeiro para outro)	172	37	29 24	59		
H:ppoboscidae	Moscas do piolho (são altamente móveis)	46	17		39		

# 12.3.4 Hospedeiros como ambientes reativos: resistência, recuperação e imunidade

Toda reação de um organismo á presença de outro depende da sua capacidade de reconhecer a diferença entre o que é "próprio" e o que "não é próprio". Nos invertebrados, populações de células fagocíticas são responsáveis por grande parte da resposta de um hospedeiro aos invasores, mesmo que sejam partículas inaminadas. Nos insetos, os hemócitos (células da hemolinfa) isolam o material infeccioso por meio de uma variedade de totas, especialmente a encapsulação. Essas respostas são acompanhadas pela produção de alguns compostos solúveis no sistema humoral, os quais reconhecem e respondem ao material nãopróprio, sendo que alguns também operam na batreira do intestino médio na ausência de hemócitos (Siva-Jothy et al., 2001).

Em verrehrados, há rambém uma resposra fagocirica ao marerial que não é próprio, mas seu "arsenal" é representado por um processo mui-

to mais elaborado: a resposra imunológica (Figura 12.3). Para a ecologia de parasitos, uma resposta imunológica possui duas caracrerísticas vitais: (i) pode permitir que um hospedeiro se recupere de uma infecção; e (ii) pode dar a um hospedeiro infectado uma "memória" que muda sua reação se o parasito atacar novamente, ou seja, o hospedeiro fica imune á reinfecção. Em mamíferos, a transmissão de imunoglobulinas para os descendentes pode, ás vezes, estender a proteção à geração seguinte.

Para a maioria das infecções virais e bacrerianas de vertebrados, a colonização do hospedeiro é um episódio breve e transitório na sua vida. Os parasitos se multiplicam

dentro do hospedeiro e desencadeiam uma forte resposta imunológica. As respostas imunológicas desencadeadas por muitos dos macroparasitos e protozoários microparasitos, ao contrário, rendem a ser mais fracas. Por isso, as infecções tendem a ser persistentes, e os hospedeiros podem estar sujeitos á reinfecção repetida.

Na verdade, as respostas a microparasitos e helmintos parecem muitas vezes ser dominadas por rotas diferentes dentro do sistema imunológico (Mac Donald et al., 2002). Es-

Control of the contro

sas rotas podem exercer regulação mútua: a infecção por helminto pode, portanto, aumentar a probabilidade de infecção microparasítica e vice-versa (Behnke et al., 2001). Assim, por exemplo, o tratamento bem-sucedido de infecções por vermes, em pacientes que foram também infectados com HIV. provoca uma queda significativa na carga viral do HIV (Wolday et al., 2002).

A estrutura modular das plantas, a presença de paredes celulares e a au-

sencia de um verdadeiro sistema circulatório (como o do sangue ou da linfa) transformam em proteção ineficiente qualquer forma de resposta imunológica. Em vegetais, não há população migratória de fagócitos que possa ser mobilizada para enfrentar os invasores. No entanto, existe uma evidência crescente de que as plantas superiores possuem sistemas complexos de defesa contra parasiros. Essas defesas são classificadas como constitutivas – barreiras físicas ou biológicas contra organismos invasores, as quais estão presentes independentemente da presença do parasiro – ou induzidas, que surgem em resposta ao araque do patógeno (Ryan e Jagendorf, 1995; Ryan et al., 1995). Após a planta ter sobrevivido a um ataque patogênico,

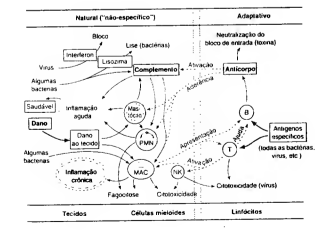


FIGURA 12,3, A resposta imunológica. O mecanismo mediador da resistência à infecção pode ser dividido em "natural" ou "nãoespecifico" (à esquerda) e "adaptativo" (à direita), cada qual composto de elementos celulares (metade inferior) e elementos humorais (isto é, livres no soro ou fluidos corporais, metade superior). A resposta adaptativa começa quando o sistema imunologico è estimulado por um antigeno que e absorvido e processado por um macrofago (MAC). O antigeno è uma parte do parasito, como uma molecula superficial. O antigeno processado é apresentado aos linfocitos T e B. Os linfocitos T respondem estimulando variados clones de células, alguns dos quais são citotóxicos (NK, natural killer cells - células assassinas naturais), e outros estimulam os finfocitos B a produzir anticorpos. O parasito que porta o antigeno pode agora ser atacado de diferentes maneiras PMN = polymorphonuclear neutrophil (neutrofilo polimorfonuclear) (segundo Playlair,

-161

a partir dela pode ser desencadeada uma "resistência sistemática adquirida" a ataques subseqüentes. Por exemplo, plantas do tabaco, com infecção foliar pelo virus do mosaico do tabaco, podem produzir lesões localizadas que restringem a área da infecção. Essas plantas se rornam resistentes a novas infecções, não só pelo mesmo virus, mas também por outros parasitos. Em alguns casos, o processo implica a produção de "elicitinas", que foram purificadas, mostrando que induzem tespostas defensivas vigorosas por parte do hospedeiro (Yu, 1995).

Para a compreensão de todas as tespostas defensivas de hospedeitos a parasitos, é fundamental acreditar que tais respostas tem um custo – que a energia

e a matéria investidas na resposta precisam ser desviadas de outras importantes funções do corpo – e que, portanto, deve haver uma compensação (*trade-off*) entre a resposta e outros aspectos da história de vida; quanto mais é investido em um, tanto menos pode ser investido nos outros. Em vertebrados, a evidência dessa abordagem é revista por Lochmiiller e Derenberg (2000), que ilustram, por exemplo, o preço energêrico (em termos de um aumento na taxa metabólica em repouso) pago por muitos vertehrados para estabelecer uma resposta intunológica (Tabela 12.2).

# 12.3.5 As conseqüências da reação do hospedeiro: *S-I-R*

As variações nos mecanismos utilizados por diferentes tipos de organismos no combate à infecção são, obviamente, importantes para medicos, veretinários e parasitologistas. Elas são também importantes para ecólogos que trabalham com sistemas especiais, em que è essencial o entendimento da biologia geral. Porém, da perspectiva de um panorama ecológico, para os hospedeiros, as conseqüências dessas respostas são mais importantes, tanto em nivel de otganismo quanto de população. Em primeiro lugar, essas respostas determinam onde os indivíduos se situam no espectto: desde "totalmente suscetíveis" até "totalmente resistentes" e, uma vez infectados, desde mortos por infecção até assintomáticos. Segundo, no caso de vertebrados, as respostas determi-

TABELA 12.2 Custos energeticos estimados (aumento porcentual na taxa metabólica em repouso, em relação aos controles) para diferentes vertebrados, ao estabelecerem uma resposta imunológica a uma gama de "desatios" que induzem tal resposta (segundo Lochmiller e Derenberg, 2000)

Derenberg, 2000)							
Espécie	Desafio imunológico	Custo (%)					
Homem	Sepsia	30					
	Sepsia e dano	57					
	Vacinação tifóide	16					
Rato	Infusão de interceulina-1	18					
	Inflamação	28					
Camundongo	Injeção de hemociarina da 'apa ("keyhole limpet")	30					
Ovelha	Endotoxina	10-49					

nam se um indivíduo ainda expressa uma certa suscetibilidade ou adquiriu imunidade à infecção.

Para uma população, essas diferenças individuais definem a sua estrutura, em termos do número de individuos nas diferentes classes. Muitos modelos matemáticos da dinámica hospedeiro-patógeno, por exemplo, são referidos como modelos S-I-R, pois seguem os números mutáveis de individuos suscetiveis, infecciosos e recuperados (e imunes) na população. As variações em nivel populacional são, portanto, cruciais na moldagem das características no âmago da ecologia no que diz tespeito às distribuições e abundâncias do organismo. A partir da Seção 12.4.2 retomaremos essas questões relativas ao comportamento epidêmico.

# 12.3.6 Mudanças no crescimento e no comportamento induzidas por parasitos

Alguns parasitos induzem uma nova mudança programada no desenvolvimento do hospedeiro. Os insetos agromizideos, cecidomiídeos e cinipideos, formadores de galhas em plantas superiores, são exemplos notáveis. Os insetos ovopositam no tecido hospedeiro, que responde por meio de um novo crescimento. As galhas produzidas resultam de uma resposta morfogenética, completamente diferente de qualquer estrutura que a planta costuma produzir. A simples presença do ovo do parasito, por um certo periodo, pode ser suficiente para desencadear, no tecido hospedeiro, uma seqüência morfogenética, que continua mesmo se a larva em desenvolvimento é removida. Entre os formadores de galhas que atacam carvalhos (Quercus spp.), cada um provoca uma única resposta morfogenética do hospedeiro (Figura 12.4).

Os fungos e nematódeos parasitos de plantas também podem induzir respostas morfogenéricas, como uma grande ampliação celular, a formação de nódulos e outras "deformações". Apôs a infecção pela bactéria Agrobacterium tumefaciens, o tecido da galha pode ser extraido do hospedeiro, que, embora não contenha o parasito, já mudou seu novo padrão de comportamento morfogenético e continua produzindo tecido de galha. Nesse caso, o parasito induziu uma transformação genérica das células do hospedeiro. Alguns fungos parasíticos também "assumem o controle" da sua planta hospedeira, custrando-a ou esterilizando-a. O fungo Epichloe riphina, que parasita gramineas, as impede de florescer e de produzir sementes – a graminea se transforma em um "eunuco" vegetativamente vigoroso, produzindo descendentes do parasito, mas não seus próprios descendentes.

A maioria das respostas de organismos modulares aos parasiros (e a outros estímulos amhientais) envolve mudanças no crescimento e na forma.

Nos organismos unitários, porém, a resposta dos hospedeiros à infecção implica mais frequentemente a mudança de comportamento, o que muitas vezes aumenta a chance de transmissão do parasiro. Em hospedeiros infectados por vermes, a irritação do ânus estimula o ato de cocar, e os ovos são transportados pelos dedos e unhas conta-

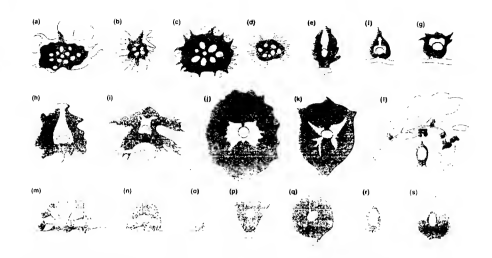


FIGURA 12.4 Galhas em carvalhos (*Quercus petraea, Q. robur, Q. pubescens* ou *Q. cerris*), formadas por vespas do gênero *Andricus*. Cada ligura mostra uma seção atraves de uma galha induzida por uma espécie diferente de *Andricus*. As áreas escuras coloridas representam o recido da galha, e as areas centrais mais claras são as cavidades que contêm a larva do inseto (de Stone e Cook, 1998)

ininados até a boca. Às vezes, o comportamento de hospedeiros infectados parece maximizar a chance de o parasito chegar a um hospedeiro secundário ou vetor. Foram observados individuos de louva-a-deus se deslocando até a beira de um rio e aparentemente se jogando nele: em um miniro dentro da água, um verme górdio (*Gordius*) emerge do ánus do louva-a-deus. Esse verme é um parasito de insetos terrestre, mas depende de um hospedeiro aquático para uma parte do seu ciclo de vida. Parece que o hospedeiro infectado desenvolve uma hidrofilia que garante ao parasito chegar ao hábitat aquático. Os individuos de louva-a-deus que eram resgatados retornavam até a beira do rio e se jogavam nele novamente.

## 12.3.7 Competição dentro dos hospedeiros

Uma vez que os hospedeiros são as manchas de hábitats para seus parasitos, não é surpresa que competi-

ções intra-específica e interespecífica, observadas em outras espécies em outros hábitats, também podem ser verificadas em parasitos dentro dos seus hospedeiros. Existem muiros exemplos da queda no desempenho de parasitos dentro de um hospedeiro, relacionada ao aumento geral da abundância de parasitos (Figura 12.5a) e do rendimento geral de parasitos alcançando um nível de saturação (Figura 12.5b), reminiscência da "produção final constante" en-

contrado em muitas monoculturas vegetais sujeitas à com petição intra-específica (ver Seção 5.5.1).

Entretanto, ao menos em invertebrados, devemos ser cautelnsos ao interprerarmos rais resulrados simplesmente como uma conseqüência da competição

intra-específica por recursos limitados, uma vez que a intensidade da reação imunológica eliciada do próprio hospedeiro depende tipicamente da abundância de parasitos. Uma rara tentativa de separar esses dois efeitos utilizou a disponibilidade de ratos mutantes desprovidos de uma resposta imunológica efetiva (Paterson e Viney, 2002). Esses raros - juntamente com outros, normais (controle) – foram suhmetidos à infecção experimental com um nematódeo Strongyloides ratti, segundo uma gradação de doses. Qualquer redução no desempenho do parasito causada pela dose nos ratos normais poderia ser atribuida à competição intraespecifica e/ou a uma resposta imunològica que aumenta com a dose; nos ratos niutantes, obviamente, apenas a primeira delas c possível. De fato, não se observou resposta nos ratos murantes (Figura 12.6), indicando que nessas doses, que eram similares às observadas naturalmente, não houve evidência de competição intra-especifica, e que o padrão observado nos ratos normais resulta inteiramente de uma resposta imunològica dependente da densidade. È evidente que isso não significa que nunca há competição intra-específica entre parasitos dentro dos hospedeiros. mas enfatiza as sutilezas que surgem quando um hábitat de um organismo è seu hospedeiro rearivo.

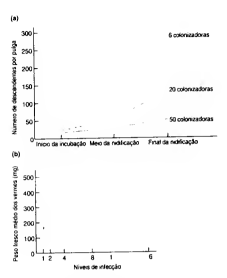
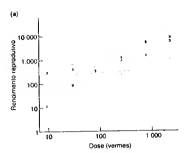


FIGURA 12.5 Respostas dependentes da densidade de parasitos dentro dos seus hospederos. (a) Relação entre o número de pulgas Ceratophylius galinae (rolonizadoras') acrescentadas aos ninhos do chapim-azul e o número de descendentes por pulga (média ± erropadrão). Ouanto maior a densidade, menor è a taxa reproduivas das pulgas. Esse diferencial aumentou a partir de uma estimativa feita no inicio da incubação dos ovos do chapim-azul, até o final da nidificação (segundo Tripet e Richner, 1999). (b) O peso médio de vermes por camundongo intectado alcança uma "produção final constante", após uma intecção deliberada (em diferentes niveis) com a tênia Hymenolepis microstoma (segundo Moss, 1971).

Vimos, no Capitulo 8. que a diferenciação de nicho e. principalmente, as especies com maior efeito sobre suas proprias populações do que sobre as de competidores potenciais se situam no centro da nossa compreensão da coexistência de competidores. Vimos também que os parasitos geralmente se especializam em locais ou tecidos especiais dentro dos seus hospedeiros, sugerindo ampla oportunidade de diferenciação de nicho. Em vertehrados, ao menos, a especificidade da resposta imunológica significa que cada parasito tende a ter seu maior efeito adverso sobre suas proptias populações. Por outro lado, muiros parasitos tem tecidos do hospedeiro e recursos em comuin, e é fácil observar que a presença de uma espécie de parasito pode tornar um hospedeiro menos vulnerável ao ataque de uma segunda espécie (p. ex., como resultado de respostas induzidas em plantas) ou mais vulnerável (simplesmente por causa do estado de debilidade do hospedeiro). De modo geral, não é surpresa que a ecologia da competição de parasitos dentro de hospedeiros seja um tema com muitas questões não-resolvidas



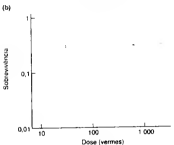


FIGURA 12.6 As respostas imunológicas do hospedeiro são necessánas para a dependência da densidade, em infecções do rato com o nematódeo *Strongyloides ratti.* (a) O rendimento reprodutivo geral aumenta de acordo com a dose inicial em ratos mutantes sem uma resposta imunológica (→ e inclinação não difere significativamente de 1), mas com uma resposta imunológica (→ e) ela équase independente da dose inicial, ou seja, ele está regulado (inclinação = 0.15, significativamente inferior a 1, P < 0.001) (b) A sobrevivência é independente da dose inicial em ratos mutantes sem uma resposta imunológica (→ e) inclinação não difere significativamente de 0), mas com uma resposta imunológica (→ e) ela declina (inclinação = - 0.62, significativamente inferior a 0, P < 0.001) (segundo Paterson e Viney, 2002)

Alguma evidência de competição interespecífica entre parasiros, todavia, provem de um estudo de duas espécies de nemaródeos. *Howardula aoronym-*

phum e Parasirylenchus nearcticus, que infectam a mosca-da-frura Drosophila recens (Perlman e Jaenike, 2001). Dessas duas espécies, P nearcticus é uma especialista, encontrada apenas em D. recens, e H. aoroupphium é generalista, capaz de infectar uma gama de espécies de Drosophila. Além disso, P nearcticus afeta prohindamente o seu hospedeiro, esterilizando as fêmeas, e H aoronymphium parece reduzir a fecundidade do hospedeiro em somente cerca de 25% (embora isto já represente uma redução drástica no desempenho do hospedeiro). É também aparente que enquanto H aoronymphium è profundamente afetada por P nearcus, quando as dias coexistem dentro do mesmo hospedeiro em infecções experimentais (Figura 12.7a), não há reciprocidade

nesse efeito (Figura 12.7b). Portanto, a competição entre os dois parasitos é bastante assimétrica (como acontece freqüentemente com competição interespecífica; ver Seção 8.3.3): a especialista *P. nearcticus* é uma exploradora mais poderosa do seu hospedeiro (reduzindo-o a densidades mais baixas mediante seu efeito sobre a fecundidade) e uma competidora mais fotte. A coexistência entre as duas espécies ocorte, presumivelmente, porque a mosca-hospedeira proporciona integralmente os nichos fundamental e efetivo de *P. nearcticus*, enquanto ela fornece apenas parte do nicho efetivo de *H. aoronymphium*.

# 12.4 Distribuição (transmissão) e dispersão de parasitos entre hospedeiros

### 12.4.1 Transmissão

Janzen (1968) destacou que poderiamos, de maneira proveitosa, pensar em hospedeiros como ilhas colonizadas

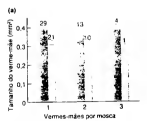
por parasitos. Usando esse mesmo vocabulário, tal ideia colocou a relação entre hospedeiro e parasito no mesmo campo de estudo da biogeografia de ilhas de MacArthur e Wilson (1967) (vet Seção 21.5). Um ser humano colonizado pelo parasito da malária, nesse sentido, é uma ilha ou mancha habitada. As chances de um mosquito vetor transportat um parasito de um hospedeiro a outro corresponde às distâncias variáveis entre ilhas diferentes. Assim, as populações de parasitos são mantidas por uma colonização contínua de novas manchas de hospedeiros à medida que as manchas antigas infectadas (hospedeiros) morrem ou se tornam imunes a novas infecções. A População de parasitos no todo é uma "metapopulação" (ver Seção 6.9), com cada hospedeiro sustentando uma subpopulação desse total.

É natural que espécies diferentes de parasitos sejam transmitidas de maneiras distintas entre os hospedeiros. A distinção mais fundamental talvez seja transmissão obata a indiretar agentes de vida upita e de vida obija

entre parasitos que são transmitidos diretamente de hospedeiro para hospedeiro e os que necessitam de um vetor ou hospedeiro intermediário para sua transmissão. No primeito grupo, poderíamos também distinguir aqueles cuja infecção é por contato físico entre hospedeiros ou pot um agente infecção é pot contato físico entre hospedeiros ou pot um agente infecçõos de vida muito curta (expelido na tosse ou no espitro, por exemplo) daqueles cujos hospedeiros são infectados por agentes infecciosos de vida longa (p. ex., esporos dormentes e petsistentes).

longa (p. ex., esporos dotmentes e petsistentes). Pela nossa própria experiencia, estamos bastante familiari-

zados com a natureza dessas distinções entre patogenos de animais, mas, na essência, os mesmos padrões se aplicam as plantas. Por exemplo, muitas doenças causadas por fungos de solo são transmitidas de uma planta hospedeira para outra por contatos de raizes ou pelo crescimento do fungo através do solo, a partir de uma base estabelecida sobre uma planta que fornece a ele os recursos para aracar outra. O fungo cor de mel (Armillaria mellea) se propaga pelo solo como um cordão "rizomorfo" e pode infectar um outro hospedeiro (geralmente uma árvore ou arbusto lenhoso) quando encontra suas raizes. Em comunidades naturalmente diversas, tal expansão é relativamente lenta, mas, quando as plantas ocorrem como "continentes" de contatos continuos, a infecção tem muito mais oportunidades para se propagar. Para as doenças dispersadas pelo vento, os focos de infecção podem se estabelecer a grandes distancias da origem; mas a taxa com que uma epidemia se desenvolve localmente depende muito da distância entre os indivíduos. Para os propagulos dispersados pelo vento (esporos, grãos de pólen e sementes), é característico que a distribuição alcançada pela dispersão seja, em geral, bastante "leptocúrtica": poucos propágulos percorrem uma distância muito grande, e a majoria é depositada próximo à origem.



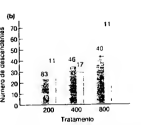


FIGURA 12.7 (a) Tamanho médio e erro-padrão (mm², área da secção longitudinal) de vermes-mães de Howardula aoronymphium em hospedieros de uma semana, Drosophila recens, em infecções simples e mistas. O tamanho é um bom indice de fecundidade de H. aoronymphium os ospedieros continham um, dois ou três vermes-mães de Howardula aoronymphium; estes foram criados em uma dieta contaminada com H. aoronymphium (barras escuras) ou em intecções mistas (H. aoronymphium e Parasitylenchus nearcticus, barras claras). O tamanho (fecundidade) for consistentemente mais baixo em infecções mistas (b) Número de descendentes de P. nearcticus (isto é, fecundidade) e errodidade) for consistentemente mais baixo em infecções mistas (barras claras). Os números acima das barras indicam os tamanhos das amostras de moscas: os números dos tratamentos se referem aos números de nematódeos acrescentados à dieta. A fecundidade não foi reduzida em infecções mistas (segundo Perlman e Jaenike, 2001)



#### 12.4.2 Dinâmica da transmissão

A dinámica da transmissão, em um sentido bem real, é a força propulsora por trás da dinâmica de populações de patógenos. mas muitas vezes ela é o aspecto sobre o qual dispomos de menos dados (comparando com a fecundidade de parasitos ou a taxa de mortalidade de hospedeiros infectados). No entanto, podemos traçat um quadto dos ptincipios fundamentais da dinámica da transmissão (Beson et al., 2002).

A taxa de produção de novas infecções em uma população, resultante da transmissão, depende da taxa de transmissão per capita (taxa de transmissão por hospedeiro-"alvo" suscetivel) e do número de hospedeiros suscetíveis existentes (que podemos chamar de S). Por sua vez, a taxa de transmissão per capita é geralmente proporcional, primeiro, à taxa de contato, k, entre hospedeiros suscetíveis e tudo que transporte a infecção. Ela também depende da probabilidade, p, de que um contato que poderia transmitir a infecção, de fato, procede dessa forma. Claramente, esta probabilidade depende do poder infeccioso do parasito, da susceribilidade do hospedeiro, e assim por diante. Juntando esses très componentes, podemos dizer que:

a taxa de produção de novas infecções = k.p.S (12.1)

Os detalhes da taxa de contato. k, são diferentes para diferentes tipos de transmissão.

- Para parasitos transmitidos diretamente de hospedeiro para hospedeito, consideramos a taxa de contato entre hospedeiros infectados e hospedeiros suscetíveis (não-infectados).
- Para hospedeitos infectados pot agentes infecciosos de vida longa que são isolados dos hospedeiros, essa é a taxa de contato entre estes e hospedeiros suscetíveis.
- Com parasitos transmitidos por vetores, consideramos a taxa de contato entre hospedeiro e vetor (a "taxa hospedeiro-picador"), e isso determina duas taxas de transmissãochave: de hospedeiros infectados para vetores suscetíveis, e de vetores infectados para hospedeiros susceríveis.

O que determina, porém, a taxa de contato per capita entre suscetiveis e infectados? Para agentes infecciosos de vida longa, em geral se admire que a taxa de contato é determinada essencialmente pela densidade desses agentes. Para transmissão direta e transmissão promovida por vetor, entretanto, a taxa de contato precisa ser decomposta tambèm em dois componentes. O primeiro é a taxa de contato entre um hospedeiro individual suscetível e todos os outros hospedeiros (transmissão diteta) ou todos os vetotes; isso pode ser denominado c. O segundo é, então, a proporção desses hospedeiros ou vetores que são infecciosos; isso é denominado I/N, em que I é o número de infectados, e N, o número total de hospedeiros (ou vetores). Nossa equação expandida é agoraa taxa de produção de novas infecções = c. p. S. (I/N)(12.2)

Ptecisamos tentar interpretar c e I/N sucessivamente.

## 12.4.3 Taxas de contato: transmissão dependente da densidade e da fregüência

Para a maioria das infecções, muitas vezes se aceita que a taxa de contato c aumenta em proporção à densidade da população, N/A, em que A é a área ocupada pela população, isto é. quanto mais densa a população, tanto mais hospedeiros entram em contato entre si (ou vetotes contatam com hospederros). Admitindo, para simplificar, que A permaneca constante, os A são então suprimidos da equação e todas as outras constantes podem ser combinadas em uma única constante B (o "coeficiente de transmissão"), e a equação torna-se:

a taxa de produção de novas infecções = B S. I (12.3)

Isso è conhecido como transmissão dependente da densidade.

Por outro lado, para doenças transmitidas sexualmente há tempo sabe-se que a taxa de contato è constante: a frequência de contatos sexuais e independente da densidade da população. Nesse caso, a equação torna-se

em que o coeficiente de transmissão novamente combina todas as outras constantes, mas, nesse caso, adquire um prime, β', porque a combinação de constantes è um pouco diferente. Isso é conhecido como transmissão dependente da freguência.

Cada vez mais, enttetanto, tornou-se evidente que e incorrera a simples correspondência admitida entre transmissão sexual e dependência da frequência, por um lado, e todos os outros tipos de infecção e dependência da densidade, por outro. Por exemplo, quando a dependência da densidade e a dependência da frequência foram comparadas como descritores da dinâmica da transmissão do virus da variola bovina, que não é transmitido sexualmente, em populações naturais de roedotes (Clethrionomys glareolus), a dependência da frequência revelou-se superior (Begon et al., 1998).

A dependência da frequência parece ser um descritor melhor do que a dependência da densidade também para muitas infecções (não-sexualmente transmitidas) de insetos (Fenton et al., 2002). Em tais casos, uma provável explicação é que o contato sexual não é o único aspecto comportamental para o qual a taxa de contato varia pouco com a densidade da população: muitos contatos sociais, como a defesa de territôtio, por exemplo, podem enquadrat-se na mesma categoria-

Em segundo lugar, B.S.I. e B'.S.I/N são cada vez mais reconhecidas (p. ex., McCallum et al., 2001)

como referência - em relação às quais exemplos reais de transmissão poderiam ser medidos, em vez de descritores exatos da dinâmica – ou talvez como extremidades de um espectro ao longo do qual tetmos reais de transmissão pudessem ser reunidos. Por exemplo, a aplicação do termo B S F à dinâmica de transmissão da infecção por granulovitus em larvas da mariposa Plodia interpunctella revelou que o melhor ajuste não foi a "pura" transmissão dependente da densidade, BSI, mas a B'S112/0.14 (Figura 12.8). Em outras palavras, a transmissão foi maior do que o esperado (expoente superior a 1) em densidades mais elevadas de hospedeiros suscetiveis, provavelmente porque nessas densidades os hospedeiros tivetam menos alimento, moveram-se mais e conseguiram mais material infeccioso. Todavia, ela foi menor do que o esperado (expoente inferior a 1) em densidades mais elevadas de cadaveres hospederros infecciosos, provavelmente por causa da grande diferença de suscetibilidade entre os hospedeiros, de modo que os mais suscetiveis foram infectados, mesmo em densidades baixas de cadáveres, mas os menos suscetíveis permaneceram nãoinfectados, mesmo com o aumento da densidade de cadiveres.

Premata su de

para o termo I/IV, geralmente se sunõe de modo simplificado que isso pode ser baseado em números de uma população como um todo. Na realidade, entretanto, a transmissão costuma ocotrer localmente entre individuos pròximos. Em outras palavtas, o uso de tal termo admite que todos os individuos de uma população se misturam livremente, ou, de maneira um pouco mais realista, que a distri-

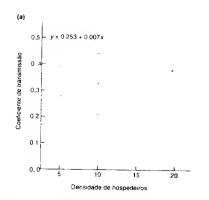
buição dos individuos na população é aproximadamente

Mudando da taxa de contato, c,

regulat, de modo que os suscetíveis estão sujeitos mais ou menos à mesma probabilidade de contato com um individuo infeccioso, I/N. No entanto, a realidade é que, em uma populacão, há hot spots de infecção - onde I/N é elevada - e zonas correspondentes sem tensões. Portanto, a transmissão frequenremente origina ondas espaciais de infecção que passam por uma população (p. ex., Figura 12.9), e não simplesmente uma elevação geral na infecção attibuída a um tetmo de transmissão global como BSI. Isso ilustra um ponto de carátet mais geral na modelagem, a saber, o preço pago pelo realismo diminuído, quando um processo complexo é reduzido a um tetino simples (como BSI). Contudo, como veremos (e já vimos em outros contextos), sem esses termos simples para nos ajudar, seria impossível o progresso na compreensão de processos complexos.

# 12.4.4 Diversidade de hospedeiros e propagação espacial da doença

Quanto mais isolados entre si os hospedeiros estivetem, mais remotas são as chances de um parasito se propagar entre eles. Talvez não seja surpresa, portanto, que as ptincipais epidemias conhecidas em plantas tenham ocortido em cultivos que não são ilhas em um mar de outra vegetação, mas sim "continentes" - grandes áreas de tetra ocupadas por uma única espécie (e muitas vezes pot uma única variedade da espécie). Înversamente, a propagação espacial de uma infecção pode set diminuida ou mesmo cessada pot misturas de espécies ou vatiedades suscetiveis e tesistentes (Figura 12.10). Um efeito um tanto semelhante è descrito na Seção 22.3.1.1, para a doença de Lyme, nos Estados Unidos, onde algumas espécies de hospedeiros incompetentes



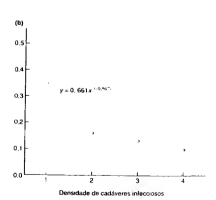


FIGURA 12.8. A estimativa do coeficiente de transmissão em densidades diferentes de (a) hospedeiros suscetiveis e (b) cadáveres infecciosos durante a transmissão de um granulovirus entre manposas. Plodia interpunctella, mostrou um aumento com os primeiros e um decrescimo com os últimos. Isso e contrario as expectativas de transmissão dependente da densidade (um coeliciente aparentemente constante em ambos os casos) (segundo Knell et al. 1998).

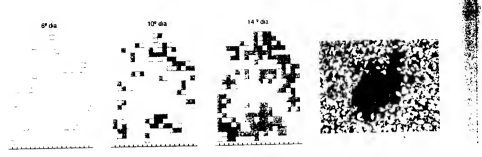


FIGURA 12.9 Distribuição espacial da doença do apodrecimento em uma população de rabanetes (Raphanus sativus) causada pelo fungo Rhizoctonia solarii. Seguindo o inicio da doença em plantas isoladas (quadrados claros), a epidemia se propaga rapidamente para plantas vizinhas (quadrados escuros), resultando em manchas de plantas apodrecidas (imagem a direita) (cortesia de W. Otten e C.A. Gilligan, Cam-

na transmissão de patogenos espiroquetas "diluem" a transmissão entre membros da especie mais competente.

Na prarica agricola, cultivares resistentes ofetecem um desafio para parasiros em evolução: os mutantes que podem atacar a planta resistente rém um ganho imediato em eficácia. Novas cultivares tesistenres a doença, pot isso, tendem a ser adotadas de modo amplo na prarica comercial, mas elas frequenremenre sucumbem, quase sempre de forma repentina, a uma raça diferente do patógeno. Uma nova cultivat e logo usada, e no momento oportuno emerge uma nova raça de patogeno. Esse ciclo de "desenvolvimento e fracasso" (boom and bust) è repetido indefinidamente e mantem o patogeno em uma condição de conrinua evolução, e os firotecnistas, permanentemente ocupados. Uma saida desse ciclo pode ser obtida por uma misrura deliherada de variedades, de modo que a lavoura não é dominada nem pot uma raça vitulenta do parógeno, nem por uma forma suscetivel da propria cultura. Na narureza, pode havet um tis-

co parricular de dispersão de doença de plantas perenes para plantulas da mesma espécie crescendo próximo a elas. Se esse fosse o caso comum, haveria contribuição à riqueza em espécies de comunidades por impedir o desenvolvimento de monoculruras. Isso tem sido chamado de efeito Janzen-Connell. Packer e Clay (2000) realizaram um teste completo desse efeito e na amoraprera, Prunus serotina, em uma floresta em Indiana. Os resultados foram, primeiro, que a probabilidade de sobrevivência de plantulas foi menor próximo as suas plantas-mãe (Figura 12.11a); segundo, que foi algo no solo proximo as plantasmães que reduziu a sobrevivência (Figura 12.11b), embora isso fosse apatenre apenas em alra densidade de plantulas, e o efeito poderia ser eliminado por esterilização do solo. Isto sugere que a ação parogeno e ampliada e estendida a outras plantulas, devido às densidades altas de plantulas próximas às plantasmãe. De fato, foram observadas plânrulas moribundas com sintomas de "apodrecimento", e o fungo causador de uma redução

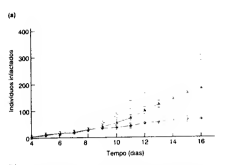
significariva na sobrevivência de planrulas, Pythium sp., foi isolado delas (Figura 12.11c).

# 12.4.5 Distribuição de parasitos dentro de populações de hospedeiros, agregação

A transmissão naturalmente origina uma dispersão sempre murável de parasitos dentro de uma população de hospedeiros. Porem, se congelarmos a imagem (ou, mais corretamente, se examinarmos o perfil de uma população em um determinado momento), gera-se então a distribuição de parasiros dentro de uma população de hospedeiro. Ratamente rais distribuições são aleatorias. Para uma determinada especie de parasito, é comum que muiros hospedeiros abriguem poucos parasiros ou nenhum, e que poucos hospedeitos abriguem muitos deles, ou seja, as distribuições em geral são agregadas ou agrupadas (Figura 12.12).

Em tais populações, a densidade media de parasitos (número medio por hospedeito) pode ter pouco significado. Em uma população humana em que

apenas uma pessoa é infectada com antraz, a densidade média de Bacillus authracis constirui uma peça de informação especialmente sem utilidade. Uma estatistica mais apropriada, principalmenre para microparasitos, é a prevalência da infecção: a proporção ou porcentagem de uma população hospedeira que é infectada. Por outro lado, a infecção pode frequentemente variar em gravidade entre os individuos e muiras vezes está claramente relacionada ao número de parasitos que eles abrigam. O número de parasitos em ou sobre um hospedeiro e refetido como a intensidade da infecção. A intensidade média é, portanto, o númeto médio de parasiros por hospedeiro em uma população (incluindo aqueles hospedeiros que não estão infectados). Agregações de parasiros podem surgir dentro de hospedeiros individuais, porque estes variam em sua susceribilidade à infecção (seja devido a fatores geneticos, comportamentais ou ambientais) ou porque os indivi-



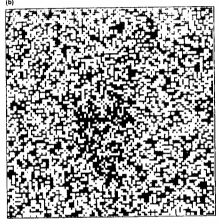


FIGURA 12.10. Eleito de formas resistentes na diminuição da dispersão de epidemias de apodrecimento causadas pelo fungo Rhizoctonia solani. (a) Progresso de epidemias em populações apos a introdução de R solani em uma população suscelivel (rabanete. Rapha nus sativus = \*), uma população parcialmente resistente (mostarda, Sinapsis alba = 3) ou uma mistura 50.50 das duas ( -) (b) Uma simulação mostrando que, quando 40% das plantas em uma população pertencem a uma variedade resistente, a dispersão de uma epi demia de apodrecimento pode ser evitada após a sua introdução. Qua drados brancos representam plantas resistentes, quadrados pretos são infectadas e quadrados cinzas são suscetiveis. A infecção pode ser transmitida somente para uma planta adjacente (compartifiando um "lado") Aqui, a epidemia não tem possibilidade de longa dispersão (cortesia de W. Otten, J. Ludlam e C. A. Gilligan, Cambridge University)

duos vatiam em sua exposição a parasitos (Wilson et al., 2002). Esta última situação é provavel de acontecer por causa da natureza local da transmissão e em especial quando os hospedeiros são relativamente imóveis. A infecção, enrão, rende a ser concentrada, ao menos inicialmente, junto à sua fonre original, e a não ocorrer em individuos de áreas ainda não-infectadas ou onde já houve ocorrencia mas os hospedeitos se recuperaram. Fica clato, por exemplo, mesmo sem dados explicitos sobre a distribuição de parasitos entre os hospedeiros, que os parasitos da Figura 12.9, em qualquer momento, estavam agregados em intensidades altas ao redor da frenze de incidência - mas ausentes antes e depois dela.

### 12.5 Efeitos de parasitos na sobrevivência. no crescimento e na fecundidade de hospedeiros

De acordo com a definição restrita, os parasiros causam dano ao seu hospedeiro. Todavia, nem sempre è facil demonstrar esse dano, que pode ser derectável somente em algum esragio peculiarmente sensivel da historia de vida do hospedeiro ou sob circunstancias particulares (Toft e Karter, 1990). Na verdade, há exemplos de "parasitos" que se alimentam de um hospedeiro, mas aparentemente não causam dano. Por exemplo, em populações naturais do lagarro sonolento da Austrália, Tiliqua rugosa, a longevidade não estava correlacionada ou estava associada positivamente com sua carga de carrapatos ectoparasitos (Aponomma hydrosauri e Amblyomma limbatum). Não houve evidência que os carrapatos fossem prejudiciais ao hospedeiro (Bull e Burzacott, 1993).

Entretanto, existem exemplos em que se demonstra um efeito danoso de um parasito sobre um hospedeiro. A Tabela 12.3, por exemplo, mostra uma compilação de estudos em que a manipulação experimental das cargas de animais parasitos revelou efeitos na fecundidade ou na sobrevivência dos hospedeiros. (E, enquanto um efeito na fecundidade pode patecer menos drástico do que na mortalidade, isso não é aplicado quando se pensa na morte de números potencialmente elevados de descendentes.)

Por outro lado, os efeitos de parasitos são muitas vezes mais sutis do que uma simples redução em sobrevivencia ou fecundidade. Por exemplo,

5415

o papa moscas malhado (Ficedula hypoleuca) migra de uma situação tropical do oeste da África are a Finlândia para se reproduzit, e os machos que chegam antes tem sucesso no acasalamento. Os machos infectados com Trypanosoma, parasiro do sangue, possuem caudas mais curras, tendem a ter asas menores e chegam à Finlandia mais tarde, de modo que presumi velmente acasalam com menor frequencia (Figura 12.13). Outto exemplo e propiciado por piolhos que se alimentain nas penas de aves e são comumente considerados como parasitos "benignos", com pouco ou nenhum efeito no desempenho dos seus hospedeiros. Entretanto, uma comparação a longo prazo dos efeitos de piolhos em pombos-selvagens-dos-rochedos (Columba livia) mostrou que os parasitos reduziram a proteção térmica intraccida pelas penas; em consequencia, as aves fortemente infectadas ficaram sujeitas aos custos de taxas metabólicas mais elevadas, para manter suas rempetatutas corporais (Booth et al., 1993), e gastaram mais tempo na limpeza das penas, para manter a população de piolhos sob controle.

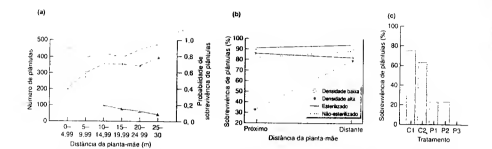
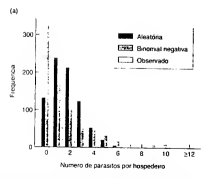


FIGURA 12.11 (a) Relação entre distância da planta-mãe, estágio inicial de plântula ( >) e probabilidade de sobrevivência de plântulas ao longo do tempo (linhas tracejadas. = após 4 meses; " = após 16 meses); n = 974 plántulas sob seis árvores (b) Efeito da distância da planta-mãe, da densidade de plantulas e da esteritzação do solo sobre a sobrevivência de plantulas, quando as plantulas foram cultivadas em vasos contendo solo coletado próximo ou distante das suas plantas-mãe. Em tratamentos com densidade alta, a sobrevivência foi significativamente maior apos o solo coletado proximo a planta-mãe ter sido esterilizado. (P < 0,0001). (c) Sobrevivência de plântulas em tratamentos controles e com inoculação patogeno (n = 40 por tratamento). Controle 1 (c1) = apenas solo mislurado; controle 2 (c2) = 5 mL de meio de cultura fungica estéril nco em nutrientes mais solo misturado, P1, P2 e P3 = três réplicas de 5 mL com inoculação mais solo misturado. A sobrevivência foi significativamente mais baixa nos tratamentos com patogeno, em comparação com os controles, apos 19 dias (X2 = 13,8, g.l. = 4, P < 0,05) (segundo Packer e Clay, 2000.)

Com uma tendência similar, a infecção pode tornar hospedeiros mais suscetíveis à predação. Por exemplo, o exame pos-morte de galo-selvagem-vermelho (Lagopus lagopus scoticus) mostrou que aves mortas por predadores portavam quantidades do nematodeo parasítico Trichostrongylus tenuis significativamente maiores do que a amostra presumivelmente muito mais aleatoria de aves que foram alvejadas (Hudson et al., 1992 a). De forma alternativa, o efeito do parasitismo pode enfraquecer um competidor agressivo e, assim, permitir a per-

manência de uma espécie associada mais fraça. Por exemplo, de dois lagartos do gênero Anolis que vivem na ilha caribenha de St. Maarten, A. gingivinus é o competidor mais forte e parece excluir A. wartsi da maior parte da ilha. Todavia, o parasito da malária Plasmodium azurophilum muitas vezes afeta A. gingivinus, mas raramente afeta A. wattsi. Onde o parasito infecta A. gingivinus, A. wattsi está presente; onde o parasito não está presente, ocorre apenas A. gingivinus (Schall, 1992). De maneira semelhante, a cuscuta (Cuscuta salina), um holoparasito



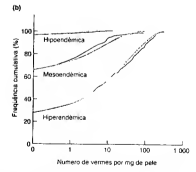


FIGURA 12.12 Exemplos de distribuições agregadas de números de parasito por hospedeiro. (a) Pitu. Orconectes rusticus, infectado com o platelminto Paragonimus kellicotti. A distribuição difere significativamente da aleatona (X2 = 723, P < 0.001), mas se ajusta bem a uma "binomial negativa", que é apropriada para descrever distribuições agregadas: X² = 12, P = 0,4 (segundo Stromberg et al., 1978, Shaw e Dobson, 1995). (b) Distribuição de vermes Onchocerca vulvulus, que causam oncocercose ou "cequeira do rio" em comunidades humanas Yanomami no sul da Venezuela. Novamente, as distribuições, ploladas como frequências cumulativas (linhas pretas), ajustam-se bem a uma distribuição binomial negativa (finhas coloridas), seja a intensidade tipica de infecção baixa (hipoendemica), moderada (mesoendemica) ou alta (hiperendémica) (segundo Vivas-Martinez et al., 2000).

TABELA 12.3 impacto de diferentes parasitos na fecundidade e na sobrevivência de animais selvagens, demonstrado por meio de manicipala-

Hospedeiro	Parasito	podem ser encontradas).  Impacto		
Gerbo de Anderson (Gerbillus andersoni) Andorinha note-americana (Hirundo rustica) Andornha-do-penhasco (Hirundo pyrrhonota) Estorninho europeu (Sturnus vulgaris)  Chapim-real (Parus major) Andorinha-de-casa (Delichon urbica) Tordo (Margarops fuscatus) Andorinha arroxeada (Progne subis) Galo-selvagem-vermelho (Lagopus lagopus) Lebre americana (Lepus americanus) Ovelha (Ovis anes)	Synoternus cleopatrae (pulga) Omithonyssus bursa (àcaro) Oectacus vicarius (percevejo) Dermanyssus gallinae (àcaro) Omithonyssus sylvarium (àcaro) Ceratophyllus gallinae (pulga) Oectacus hirundinis (percevejo) Phillinus deceptivus (mosca) Dermanyssus prognephilus (àcaro) Trichostrongylus tenuis (nematódeo) Obeliscoides cunicui (nematódeo) Teladorsagia circumcincta (nematódeo)	Sobrevivência reduzida Fecundidade reduzida Sobrevivência reduzida Sobrevivência reduzida		

vegetal que tem uma forte preferencia por Salicornia em um marisma do sul da California, é altamente útil na determinação do resultado da competição entre Salicornia e outras espécies vegetuis dentro de varias zonas desse ambiente (Figura 12.14).

Esses últimos exemplos levantam um ponto importante. Os parasitos frequentemente afetam seus hospedeiros não em isolamento, mas por meio de uma interação com algum outro fator: infecção pode tornar um hospedeiro mais vulneravel a competição ou predação; ou competição ou escassez de alimento pode tornar um hospedeiro mais vulneravel à infecção ou aos efeitos da infecção. Isso não significa, no entanto, que os parasitos desempenhem um papel apenas secundário. Ambos os parceiros na interação podem ser cruciais na determinação não somente da força geral do efeito, mas também de quais hospedeiros são aferados.

Os organismos resistentes a parasitos evitam os custos do parasitismo, mas, da mesma forma que a resistência a outros inimigos naturais, a resistência por si só traz um custo. Isto foi testado com duas cultivares de alface (Lactuca sativa) resistentes ou susceriveis ao afideo da raiz da alface (Pemphigus

bursarius) e ao mildio penugento (Bremia lactucae), devido a dois genes fortemente ligidos. Os parasitos foram controlados por aplicações semanais de inseticidas e fungicidas. Nas formas resistentes de alface, eles produziram menos gemas axilares do que nas suscetiveis (Figura 12.15), e este custo de resistència foi mais acentuado quando as plantas tiveram um pobre crescimento por causa da deficiência nutricional. Na natureza, os hospedeiros devem estar sempre situados entre os custos da suscetibilidade e os custos da resistência

A demonstração de que parasitos tem um efeito prejudicial sobre características de importância demográfica dos hospedeiros e um primeiro passo critico para confirmar que eles têm influência nas dinâmicas de populações e comunidades de seus hospedeiros. Porém, isso é apenas um primeiro passo. Um parasito pode aumentar a mortalidade, direta ou indiretamente, ou diminuir a fecundidade, sem que isso afere os níveis ou padrões de abundância. O efeito pode simplesmente ser tão insignificante para ter uma influência mensurável em nível populacional, ou outros fatores e processos podem agir de maneira compensatoria - por exemplo, a perda por parasitismo pode levar a uma redução de mortalidade dependente da densidade em 11m estágio posterior

Tardio

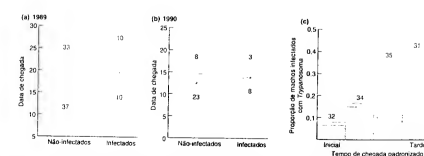


FIGURA 12.13 Data media de chegada (1º de maio) na Finlândia de machos de papa-moscas malhado (Fidecula hypoleuca) infectados e nãoinfectados com Trypanosoma (a) 1989 e (b) 1990. 🔰 = machos adultos, 💷 = machos de um ano. Os tamanhos das amostras são indicados junto as barras do desvio-padrão. (c) Proporção de machos infectados com Trypanosoma entre grupos de migrantes chegando a Finlândia em tempos diferentes (segundo Ratti et al., 1993)

(a)

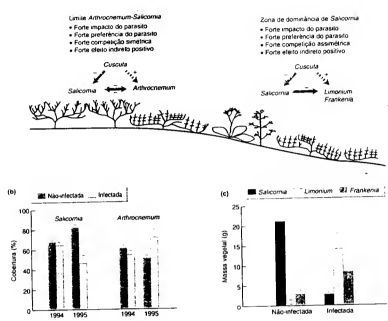


FIGURA 12.14 Efeito da cuscuta (Cuscuta salina) na competição entre Salicornia e outras espécies em um marisma no sul da Califórnia (a) Representação esquemática das principais plantas da comunidade, nas zonas superior e média do marisma, e as interações entre elas (linhas continuas: efeitos diretos; linhas tracejadas: efeitos indiretos). Salicornia (a planta com menor crescimento relativo na figura) é a mais atacada e a mais afetada pela cuscuta (que não está representada na figura). Quando não-afetada, Salicornia compete forte e simetricamente com arthrocoremum-salicornia; na zona média (dominância de Salicornia), ela é um competidor dominante sobre Limonium e Frankenia. A cuscuta, entiretanto, altera significativamente os balanços competitivos. (b) Ao longo do tempo, em parcelas infectadas com cuscuta, a cobertura de Salicornia diminuiu, e a de Arthrocoremum, aumentou. (c) Manchas grandes de cuscuta suprimem Salicornia e favorecem Limonium e Frankenia (segundo Pennings e Callaway, 2002)

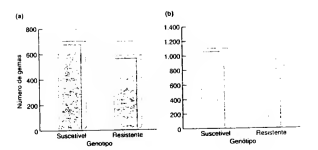


FIGURA 12.15 Número de gemas produzidas por genótipos resistentes e suscetiveis de duas cultivares de alface, (a) e (b). Sobre as barras, ± 2 EP (segundo Bergel-

do ciclo de vida. Os efeitos de epidemias raras devasradoras, em seres humanos, outros animais ou plantas, são fáceis de observar; mas. para parasitos e patógenos mais típicos, endemicos, o movimento de um hospedeiro individual para uma população hospedeira oferece um imenso desafio.

# 12.6 A dinâmica de populações da infecção

Em principio, os tipos de conclusões que foram tiradas no Capítulo 10, quanto à dinâmica de populações de predadorpresa e as interações herbivoro-planta, podem ser estendidas para parasitos e hospedeiros. Os parasitos prejudicam hospedeiros individuais, que eles usam como um recurso. A maneira em que isso afeta suas populações varia com as densidades tanto de parasitos quanto de hospedeiros e com os detalhes da interação. Em especial, hospedeiros infectados e não-infectados têm possibilidade de exibir reações compensarórias que podem reduzir bastante os efeitos na população hospedeira como um todo. Teoricamente, pode ser prevista uma gama de conseqüências: graus variados de redução na densidade da população hospedeira, níveis variados de prevalência de parasitos e diferentes flutuações em abundância.

Com parasitos, entretanto, existem problemas particulares. Uma dificuldade é que parasiros freqüente-

mente causam uma redução na "saude" ou "morbidez" do seu hospedeiro, em vez da sua morte imediata. Por isso, em geral é dificil separar os efeitos dos parasitos daqueles de outros fatores com os quais eles interagem (ver Seção 12.5). Um outro problema é que, mesmo quando parasitos causam uma morte, isso pode não ser óbvio sem um exame detalhado pos-morre (especialmente no caso de microparasitos). Além disso, os biologos autodenominados parasitologistas tendiam no passado a estudar a biologia do seu parasito escolhido sem levar muito em consideração os efeitos nas populações hospedeiras como um todo, e os ecologos tendiam a ignorar os parasitos. Fitopatologistas e parasitologistas médicos e vererinários, por sua vez, em geral estudam parasitos com conhecimento dos graves efeitos que caracteristicamente existem em densas e agregadas populações de hospedeiros, dedicando pouca atenção aos efeitos mais típicos de parasitos em populações de hospedeiros de "vida selvageni". A clucidação do papel de parasiros na dinámica hospedeiro-população é um dos principais desafios da ecologia.

Aqui, iniciamos pela observação da dinâmica da infecção dentro de populações hospedeiras, sem considerar quaisquer efeitos possiveis na abundância de hospedeiros. Essa abordagem "epidemiológica" (Andetson, 1991) tem dominado especialmente o estudo de doenças humanas, em que geralmente se considera que a abundância total é determinada por um espectro integral de fatores e é, portanto, efetivamente independente da prevalência de qualquer infecção. A infecção apenas afeta a divisão dessa população nas seguintes classes: suscetivel (não-infectada), infectada e outras. Assumimos, então,

uma abordagem mais "ecológica", ao considerarmos os efeitos de parasitos na abundância de hospedeiros de uma maneira muito mais afim à convencional dinámica predador-presa.

# 12.6.1 A taxa reprodutiva básica e o limiar de transmissão

Em todos os estudos da dinámica de populações de parasitos ou sobre a expansão da infecção, existem vários

R<sub>e</sub>, a taxa reprodutiva básica

conceitos particularmente fundamentais. O primeiro é a taxa reprodutiva básica, R<sub>o</sub>. Para microparasitos, uma vez que os hospedeiros infecrados constituem a unidade de estudo, aquela é definida como o número médio de novas infecções que surgiram de um único hospedeiro infeccioso introduzido em uma população de hospedeiros susceríveis. Para macroparasitos, é o número médio de descendentes, estabelecidos e reprodutivamente maduros, produzidos por um parasito maduro durante sua vida em uma população de hospedeiros não-infectados.

O limiar de transmissão, que deve ser cruzado se uma infecção se propaga, é, então, dado pela condição  $R_{\rm o}=1$ .

Uma infecção finalmente desaparecerá  $R_o < 1$  (cada infecção atual ou parasito leva a menos do que uma infecção ou parasito no futuro), mas se expandirá para  $R_o > 1$ .

Insights sobre a dinámica da infecção podem ser obtidos ao considerarmos os vários determinantes da taxa reprodutiva básica. A seguir, abordaremos com algum detalhe os microparasiros diretamente transmitidos e, após, trataremos de modo breve dos temas relacionados a microparasitos indiretamente transmitidos e a macroparasitos direta e indiretamente transmitidos.

# 12.6.2 Microparasitos diretamente transmítidos: R<sub>o</sub> e o tamanho populacional crítico

Para microparasitos com transmissão direta, dependente da densidade (ver Seção 12.4.3), pode-se dizer que  $R_0$  aumenta com: (i) o periodo de tempo médio durante o qual um hospedeiro infecrado permanece infeccioso,  $L_1$ ; (ii) o número de indivíduos suscetiveis na população hospedeira.  $S_1$ , porque números maiores oferecem mais oportunidades para transmissão do parasito: e (iii) o coeficiente de transmissão,  $\beta$  (ver Seção 12.4.3). Porranto, de forma geral:

$$R_{\rm n} = S\beta L \tag{12.5}$$

Observe que, por esta definição, quanto maior o número de hospedeiros suscetíveis mais alta é a taxa reprodutiva básica da infecção (Anderson, 1982).

O limiar de transmissão pode agora ser expresso em termos de um tamanho populacional crítico,  $S_T$ , em

o tamanho populational critico (12.6)

Em populações com números de suscetiveis inferiores a este, a infecção desapatecerá ( $R_0 < 1$ ). Com númetos superiores a este, a infecção se expandirá ( $R_0 > 1$ ). ( $S_\Gamma$  é muitas vezes referido como o tamanho crítico da comunidade, porque ele tem sido aplicado principalmente a "comunidades" humanas, o que pode gerar confusão em um contexto ecológico mais amplo.) Essas simples considerações nos permitem dar senrido a alguns padrões hem básicos na dinâmica da infecção (Anderson, 1982; Anderson e May, 1991).

1 213 36 2978311 s

Consideremos primeiro os tipos de população em que podemos esperar encontrar diferentes classes de in-

fecção. Se os microparasitos são altamente infecciosos (Bs grande) ou originam períodos longos de infecção (Ls grande), então eles terão valores de Ro relativamente altos, mesmo em populações pequenas, e. por isso, serão capazes de persistir (Se pequeno). Inversamente, se os parasitos são de infectividade barxa ou têm periodos infecciosos cuttos, eles terão valores de R<sub>II</sub> relativamente baixos e serão capazes de persistir apenas em populações grandes. Muitas infecções de vertebrados causadas por protozoários, e também algumas viroses, como a herpes, são petsistentes dentto de hospedeiros individuais (L grande), muitas vezes porque a resposta imunológica a elas é ineficaz ou de vida cutta. Muitas doenças de plantas, também, como a da raiz deformada, tém periodos muito longos de infecciosidade. Em cada caso, o tamanho crítico da população, portanto, è pequeno, explicando pot que eles podem sobreviver endemicamente, mesmo em populações hospedeiras pequenas.

Por outro lado, as respostas imunológicas a muitas outras infecções humanas virais e bacterianas são suficientemente poderosas para garantir que elas sejam apenas tran-

sitórias em hospedeiros individuais (L pequeno), e elas com freqüência induzem imunidade duradoura. Assim, uma doença como o sarampo, por exemplo, tem um tamanho crítico da população de aptoximadamente 300 mil individuos e é imptovável que até recentemente tenha sido de grande importância na biologia humana. Enttetanto, ela gerou importantes epidemias em cidades em crescimento do mundo industrializado nos séculos XVIII e XIX, e nas crescentes concentrações populacionais no mundo em desenvolvimento no século XX. Cerca de 900 mil óbitos motivados pot infecção do sarampo ocortem anualmente no mundo em desenvolvimento (Walsh, 1983).

# 12.6.3 Microparasitos diretamente transmitidos: a curva epidêmica

O valor de Ro em si rambém está relacionado à natureza da curva epidêmica de uma infecção. Esta é a série de tempo seguinre à introdução do parasito em uma população de hospedeiros. Admitindo que existem hospedeiros suscetiveis suficientes para a invasão do parasito (isto é, o tamanho crítico da população, S<sub>T</sub>, é ultrapassado), o crescimento inicial da epidemia será rápido, à medida que o patasito se move através da população de suscetiveis. Porém, à medida que esses hospedeiros suscetíveis morrem ou recupetam a imunidade, seu número, S. declinará e, logo, também R. (Equação 12.5). Por isso, a taxa de apatecimento de novos casos setá mais lenta e. depois, diminuirà. E se S ficar abaixo de Sr e permanecer nesse ponto, a infecção desaparecerá - a epidemia terá terminado. A Figura 12.16 mostra dois exemplos de curvas epidemicas: para a doença do legionátio, na Espanha, e para a fehre aftosa, no Reino Unido.

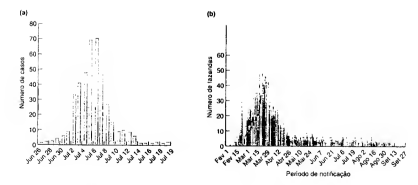


FIGURA 12.16 (a) Curva epidémica para um surto da doença do legionáno em Múrcia, sudeste da Espanha, em 2001 (segundo Garcia-Fulgueiras et al., 2003) (b) Curva epidémica para um surto de febre aftosa (afetando principalmente bovinos e ovinos) no Reino Unido, em 2001 São mostrados os locais infectados (tazendas), desde que a infecção foi transmitida de fazenda para fazenda, e, uma vez infectadas, todos os animais que foram eliminados por fazenda (segundo Gibbens e Wilesmith, 2002)

Não é surpresa que, quanto mais alto o valor inicial de  $R_{\rm p}$ , tanto mais rápida será a elevação da causa epidémica. Todavia, isso também provocurá uma eliminação mais rápida de hospedeiros suscetiveis da população e, como consequência, um final antecipado da epidemia: valores mais altos de  $R_{\rm n}$  tendem a originar curvas mais curtas e mais fechadas. Além disso, o desaparecimento total da infecção (ou seja, o fim da epidemia) depende muito da taxa com que suscetíveis novos se movem para a população ou estão nascendo nela, uma vez que isso determina por quanto tempo a população permanece abaixo de  $S_{\rm T}$ . Se essa taxa for demasiado baixa, a epidemia simplesmente acabará. Porém, um ingresso suficientemente rápido de novos hospedeitos suscetiveis prolongatia a epidemia ou até permitiria que a infecção se estabelecesse endemicamente na população, após a epidemia inicial ter passado.

# 12.6.4 Microparasitos diretamente transmitidos: ciclos de infecção

Lidroes Whigh CLS things I - Imes Washios Isso nos leva naturalmente a considerar os padrões a prazo mais longo na dinámica de tipos diferentes de infecção endêmica. Conforme descriro, a

imunidade induzida por muitas infecções bacterianas e virais teduz S, que reduz  $R_0$ , que, portanto, tende a levar a um declínio na incidencia da própria infecção. Entretanto, no momento devido, e antes que a infecção desapareça totalmente da população, e ptovável o influxo de novos suscetíveis na população, um crescimento subseqüente de S e  $R_0$ , etc. Com tais infecções, ha, portanto, acentuada tendência de gerar uma seqüência de "muitos suscetíveis" ( $R_0$  alta)", para "incidência alta", para "muitos suscetiveis" ( $R_0$  baixa)", para "incidência baixa", para "muitos suscetiveis" etc. — exatamente como qualquer ourto ciclo predador-presa. Isso, sem dúvida, fundamenta a incidência ciclica observada em muitas doenças humanas, com os comprimentos diferentes de ciclos refletindo as características diferentes das doenças: sarampo com picos a cada 1 ou 2 anos

(Figura 12.17a), coqueluche a cada 3 a 4 anos (Figura 12.17b), difteria a cada 4 a 6 anos, etc (Anderson e May, 1991).

Há infecções que não induzem uma resposta imunologica efetiva; ao contrátio, elas tendem a ser mais duradouras dentro de hospedeiros individuais, mas também não tendem a originat o mesmo tipo de flutuações em S e  $R_{\mu}$ . Desse modo, as infecções por protozoários, por exemplo, tendem a ser muito menos variáveis (menos ciclicas) em sua prevalência.

# 12.6.5 Microparasitos diretamente transmitidos: programas de imunização

O reconhecimento da importância dos tamanhos populacionais críticos também orienta programas de imunização, em que hospedeitos suscetiveis são convertidos em não-suscetiveis sem nunca terem ficado doentes (mostrando sintomas clínicos), geralmente mediante exposição a um patógeno morto ou atenuado. Os efeitos diretos aqui são óbvios: o organismo imunizado é protegido. Porém, pela redução do número de suscetíveis, tais ptogramas também têm o efeito indireto de teduzit  $R_{\rm p}$ . Na verdade, considerando nesses termos, o objetivo fundamental de um programa de imunização é claro — manter o número de suscetíveis abaixo de  $S_{\rm p}$ , de modo que  $R_{\rm p}$  permaneça menor do que 1. Fazer isso significa proporcionar *imunidade à população*.

De fato, uma simples manipulação da Equação 12.5 origina uma fórmula para a proporção critica da população,  $p_{\rm c}$ , que necessita ser submetida ao programa, a fim de proporcionar imunidade (no máximo, reduzindo  $R_{\rm n}$  a um máximo de 1). Se definirmos  $S_{\rm h}$  como o mínimo típico de suscetiveis antes de qualquer imunização e observarmos que  $S_{\rm l}$  é o número ainda suscetivel (não-imunizado) logo que o programa pata atingir  $R_{\rm n}=1$  se tornou integralmente estabelecido, então a proporção imunizada é:

$$p_c = 1 - (S_T/S_0)$$
 (12.7)

A fórmula para  $S_T$  é dada na Equação 12.6, e para  $S_0$ , da Equação 12.5, é simplesmente  $R_0/\beta L_1$  em que  $R_0$  é a

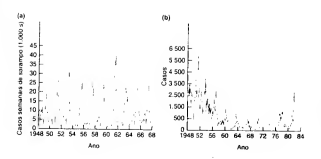


FIGURA 12.17 (a) Casos registrados de sarampo na Inglateira e em Gales, de 1948 a 1968, antes da introdução de vacinação em massa. (b) Casos registrados de coquelucne na Inglateira e em Gales, de 1948 a 1982 A vacinação em massa foi introduzida em 1956 (segundo Anderson e May, 1991)

$$p_c = 1 - (1/R_0) \tag{12.8}$$

Isso reitera a afirmação que, para ertadicar uma doença, não é necessário imunizar toda a população — apenas uma proporção suficiente para tornar  $R_0$  inferior a 1. Além disso, mostra que essa proporção será mais alta quanto maior for a taxa reprodutiva básica "natural" da doença (sem imunização). Essa dependência geral de  $p_c$  em telação a  $R_0$  é ilustrada na Figura 12.18, com os valores estimados de algumas doenças humanas nela indicadas. Observe que a variola, a única doença em que a imunização parece ter levado á erradicação, apresenta valores de  $R_0$  e  $p_c$  extraordinariamente baixos.

### 12.6.6 Microparasitos diretamente transmitidos: transmissão dependente da freqüência

Suponha, entretanto, que a transmissão é dependente da freqüência (ver Seção 12.4.3), como é provável acontecer com doenças sexualmente transmitidas, por exemplo, cuja transmissão ocorre após um indivíduo infectado "procurar" (ou ser procurado por) um indivíduo suscetível. Então, não há mais a mesma dependência do número de suscetíveis, e a taxa reprodutiva básica é simplesmente dada por:

$$R_0 = \beta L \tag{12.9}$$

Aqui, aparentemente, não há tamanho limiat da população, e tais infecções, por isso, podem petsistir, mesmo em populações extremamente pequenas (onde, em uma primeira aproximação, as chances de contato sexual para um hospedeiro infectado são as mesmas que em populações grandes).

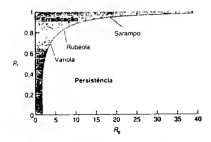


FIGURA 12.18 Dependência do nível crítico de cobertura de vacinação exigido para deter a fransmissão,  $\rho_n$  em relação à taxa reprodutiva basica,  $B_0$ , com valores para algumas doenças humanas comuns (segundo Anderson e May, 1991).

# 12.6.7 Patógenos de cultívos: macroparasitos considerados como microparasitos

A major parte da fitopatologia tem-se ocupado com a dinámica de doenças dentro dos cultivos e, por consequência, com a propagação de uma doença dentro de uma geração. Além disso, embora os fitopatógenos mais comumente estudados seiam macroparasitos, conforme definição anteriormente apresentada, eles em geral são tratados como microparasitos, em que a doença é monitorada com base em algum parâmetro de gravidade - com frequência, a proporção da população infectada (isro é, a prevalência). A proporção afetada por lesões é referida como y, no tempo t; pottanto,  $(1 - y_t)$  é a proporção da população sem lesões e, assim, suscetível à infecção. Em geral, com os fitopatogenos é necessário considerar de forma explicita o periodo latente (duração p) entre o momento em que começa a lesão e o momento em que ela se torna infecciosa (formação de esporos), em cujo estado ela permanece por um periodo adicional I. Portanto, a proporção da população afetada por lesões infecciosas no tempo  $t \in (y_{t-p} - y_{t-p-1})$ . Assim, a taxa de aumento na proporção de uma população vegetal afetada por lesões (Vanderplank, 1963; Zadoks e Schein, 1979; Gilligan, 1990) pode ser representada por:

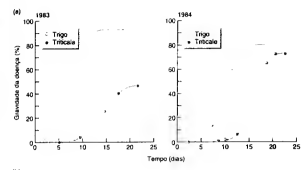
$$dy_t/dt = D(1 - y_t)(y_{t-p} - y_{t-p-1})$$
 (12.10)

que é essencialmente uma formulação  $\beta SI$ , com D sendo a versão de um coeficiente de transmissão para o fitopatologista. Essa formulação dá origem a curvas em forma de S para a progressão da doença em um cultivo, as quais em geral se ajustam aos dados derivados de muitos sistemas cultivo-patógeno (Figura 12.19).

Na progressão de tais infecções, os fitopatologistas reconhecem três fases.

- 1. A fase "exponencial", quando ocorre a rápida aceleração da prevalência do parasito, embora raramente a doença seja detectável. Portanto, essa é a fase em que o controle químico seria mais efetivo, mas, na prática, este costuma ser aplicado na fase 2. Em geral, considera-se arbitrariamente qua a fase exponencial termina quando y = 0,05; este é aproximadamente o nível de infecção da epidemia que uma pessoa não-especialista poderia detectar (o limiar de percepção).
- A segunda fase, que se estende até y = 0,5. (Esta é, ás vezes, inadequadamente denominada fase "logística", embora toda a curva seja logística.)
- A fase terminal, que continua até que y se aproxime de 1. Nessa fase, o tratamento químico é virtualmente inútil – no entanto, é neste estágio que ocorre o maior dano à produção do cultivo.

Por outro lado, algumas doenças de cultivos não são transmitidas simplesmente por uma ptopagação passiva de particulas infecciosas de um hospedeiro para outro. Por exemplo, o fungo carvão-da-antera (*Ustilago violacea*) é propagado entre



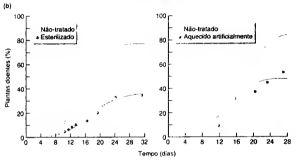


FIGURA 12.19 Curvas em "forma de S" da progressão de doenças em cultivos, a partir de um inóculo ínicial até uma proporção assiritótica da população total infectada. (a) Puccinia recondirta atacando o tingo (cultivar Marrocos) e a triticale (derivada da hibridação do tingo e do centeio), em 1983 e 1984. (b) Fusarium avysporum atacando tomateiros, em experimentos comparativos de solos não-tratados com solos aequecios artificialmente (segundo Gilligan, 1990, onde podem ser encontrados as fontes de dados originais e os métodos empregados para o ajustie das curvas).

plantas hospedeiras de candelária branca, Stlene alba, por inseros polinizadores, que ajustam suas distâncias de vôo para compensar mudanças na densidade da planta. Desse modo, a taxa de transmissão é efetivamente independente da densidade do hospedeiro (Figura 12.20a). No entanto, essa taxa decresce de maneira significativa com a proporção suscetivel da população: a transmissão é dependente da frequência (Figura 12.20b), favorecendo, como já vimos, a persistência da doença, mesmo em populações com baixa densidade. É evidente que se trata de mais um caso de transmissão dependente da freqüência em uma doença sexualmente transmitida – exceto que, nesse caso, o contato sexual é indireto, em vez de intimo.

### 12.6.8 Outras classes de parasitos



Para os microparasitos que geralmente são propagados de um hospedeiro para outro mediante um vetor (em que o vetor não compensa as mudanças de

densidade do hospedeiro, como no exemplo anterior), as características do ciclo de vida do hospedeiro e do vetor entram no cálculo de  $R_0$ . Em particular, o limiar de transmissão  $(R_0 = 1)$  depende de uma razão de densidades vetot:hospedeiro. Para que uma doença se estabeleça e se propague, a razão deve superar um nível crítico – portanto, as medidas de controle da doença são habitualmente dirigidas à redução dos números de vetores e só indiretamente ao parasito. Muitas doenças virais de cultivos, e doenças do homem e do gado transmitidas por vetores (malária, oncocercose, etc.), são mais controladas por inseticidas do que por produtos químicos destinados ao parasito; naturalmente, o controle de todas essas doenças depende de modo decisivo do conhecimento completo da ecologia do vetor.

maurupurakit u piroramiante manamitidos A taxa reprodutiva efetiva de um macroparasito diretamente transmitido (sem hospedeiro intermediário) está diretamente telacionada com a duração de

seu período reprodutivo no interior do hospedeiro (isto é, novamente L) e com sua taxa de reprodução (taxa de reprodução de estágios infecciosos). Ambos os fatores estão sujeitos ás limitações impostas pela dependência da densidade, as quais podem surgir em decorrência da competição entre parasitos ou, muitas vezes, da resposta imunológica do hospedeiro (ver Seção 12.3.8). A intensidade desses dois fatores varia com a distribuição da população do parasito entre seus hospedeiros e, como já vimos, a agrega-

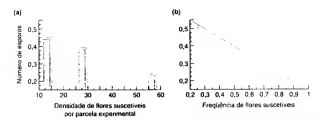


FIGURA 12.20 Transmissão dependente da freqüência de uma doença sexualmente transmitida. Número de esporos de *Ustilago violacea* depositados por flor de *Silene alba* [transformado segundo log<sub>10</sub> (x + 1)], os esporos são transferidos por insetos polinizadores (a) O número é independente da densidade de flores suscetiveis (saudáveis) nas parcelas experimentais (*P* > 0,05) (e mostra sinais de decréscimo com a densidade, em vez de aumento, talvez à medida que o número de polinizadores se torna limitante) (b) Entretanto, o número decresce com a frequência de suscetiveis (*P* = 0,015) (segundo Antonovics e Alexander, 1992).

ção dos parasitos na condição mais comum. Isso significa que uma grande população de parasitos se encontra em densidades elevadas, em que as limitações são mais intensas e, sem dúvida, essa dependência tão fortemente controlada pela densidade ajuda a explicar a estabilidade observada na prevalência de muitas infecções de helmintos (como ancilóstomos e nematelmintos), mesmo diante de perturbações induzidas por nudanças climáticas ou intervenção humana (Anderson, 1982).

Os helmintos diretamente transmitidos, em sua maioria, têm uma enorme capacidade reprodutiva. Por exemplo, a fêmea do ancilóstomo *Necator*, parasito humano, produz cerca de 15 nul ovos por verme por dia, e o nematelminto *Ascans* pode produzir diariamente mais de 200 mil ovos por verme. Portanto, as densidades limiates críticas para esses parasitos são muito barxas, e eles ocorrem e persistem endemicamente em populações bumanas de baixa densidade, como as comunidades de cacadores-coletores.

Burie, sis mulgismen Lansmitten A dependência da densidade dentro dos hospedeiros rambém desempenha um papel ctucial na epidemiologia de macroparasitos indireta-

mente transmitidos, como os esquistossomos. Nesse caso, entretanto, as limitações reguladoras podem ocotrer em um ou em ambos os hospedeiros: a sobrevivência dos vermes adultos e a sua produção de ovos são influenciadas de uma maneira dependente da densidade no hospedeiro humano, mas a produção de estágios infecciosos no catacol (hospedeiro intermediário) é virtualmente independente do número de estágios infecciosos distintos que nele penetram. Assim, os níveis de prevalência dos esquistossomos tendem a ser estáveis e resistentes às perturbações de influências externas.

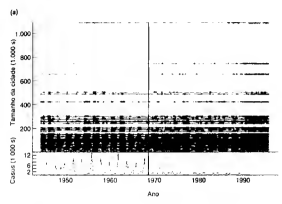
O limiar para a propagação da infecção depende direramente da abundância tanto de seres humanos como de catacóis (isto é, um produto, em lugar da razão que eta aproptiada para os parasitos transmitidos por um vetor). Isso se dá porque a transmissão em ambas as direções se eferua mediante estágios infecciosos de vida livre. Assim, já que é inapropriado reduzir

as densidades das populações humanas, a esquistossomiase com frequência é controlada pela redução da densidade das populações de caracóis com moluscicidas, em uma tentativa de reduzit  $R_0$  abaixo da unidade (o limiar de transmissão). A dificuldade dessa abordagem, entreranto, se deve à grande capacidade teptodutiva dos caracóis, permitindo uma tápida recolonização de ambientes aquáticos quando cessa o tratamento com moluscicidas. Além disso, as limitações impostas pela baixa densidade das populações de caracóis são compensadas em grande medida pela longa expectativa de vida do parasito em humanos (L tem valor alto): a doença pode permanecer endêmica, a despeito das amplas flutuações na abundância dos caracóis.

#### 12.6.9 Parasitos em metapopulações: sarampo

Como em outras áteas da ecologia, com a dinâmica hospedeiroparasito, há um crescente reconhecimento, que as populações não podem ser vistas como algo homogêneo ou isolado. Mais exatamente, os hospedeiros em geral são distribuídos em uma série de subpopulações, ligadas entre si por dispersão, e que, juntas, const truem uma "metapopulação" (ver Seção 6.9). Assim, considerando o argumento (ver Seção 12.4.1) que cada hospedeiro sustenta uma subpopulação e uma população hospedeira sustenta uma metapopulação de parasitos, os sistemas hospedeiro-parasito são tipicamente metapopulações de metapopulações.

Tal perspectiva muda imediatamente nossa visão do que e exigido de uma população hospedeira se ela tiver de sustentar uma população persistente de parasitos. Isso ficou evidente a partir de uma análise da dinâmica do sarampo em 60 cidades na Inglatetta e em Gales, de 1944 a 1994; 60 subpopulações compondo uma metapopulação global (Figura 12.21) (Grenfell e Harwood, 1997). Considerada globalmente, a metapopulação exibiu ciclos regulares no número de casos de sarampo, e essa doença esteve sempre presente (Figura 12.21a), ao menos antes da vacinação em massa (por volta de 1968). Porém, entre as subpopulações individuais, somente as muito



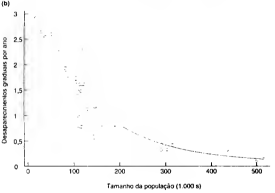


FIGURA 12.21 (a) As notificações semanais do sarampo para 60 cidades na Inglaterra e em Gales, combinadas, são apresentadas abaixo, para o periodo de 1944-1994 A linha vertical indica o inicio da vacinação em massa, por volta de 1968. Os dados para as cidades individualmente (tamanho da cidade no eixo vertical) são exibidos acima, como um ponto para cada semana sem uma notificação do sarampo. (b) Persistência do sarampo nessas cidades no período pré-vacinação (1944-1967), em função do tamanho populacional. A medida de persistencia è inversa ao número de "desaparecimentos graduais" por ano, sendo o desaparecimento gradual aqui definido como um periodo de três semanas ou mais sem notificação, para considerar os casos não-registrados (segundo Grenfell e Harwood, 1997)

maiores não ficaram sujeitas ao fregüente "desapatecimento gradual estocástico" (stochastic fade-out) (desaparecimento da doença, quando alguns individuos infecciosos remanescentes não conseguem transmiti-la), em especial durante as depressões do ciclo: a idéia de um tamanho populacional crítico, de aproximadamente 300 mil a 500 mil é, por isso, bem-fundamentada (Figura 12.21h). Desse modo, em uma metapopulação considerada globalmente, os padrões de dinâmica podem ser evidentes, e a persistência pode ser previsível. Todavia, é provável que, em subpopulações individuais, em especial se elas são pequenas, os padrões sejam bem menos claros. O conjunto de dados sobre o satampo é incomuni, comparando com a informação que temos para metapopulações e subpopulações individuais. Em muitos outros casos, é bem provável que o princípio sera similar, mas dispomos de dados apenas para a metapopulação (e não é estimado o número de desaparecimentos graduais em partes menores dela) ou para uma subpopulação (e não são consideradas as ligações a outras subpopulações dentro da metapopulação maior).

## 12.7 darasitos e a dinamica de populações de hospedeiros

Uma questão-chave e não-resolvida em ecologia de populações é sobte o papel, se houver algum, desempenhado por parasitos e patógenos na dinâmica de seus hospedeiros. Existem dados (ver Seção 12.5) mostrando que os parasitos podem aferar caracteristicas dos hospedeiros de importância demográfica (taxas de natalidade e mottalidade), embora tais dados sejam relativamente incomuns, e existem modelos matemáticos mostrando que os parasitos têm o potencial de exercer um impacto importante na dinâmica de seus hospedeiros. Potém, chegou-se a esse ponto antes de uma etapa de consistência suficiente para demonstrar que as di-

namicas são de fato afetadas. Existem, certamente, casos em que o parasito ou o patógeno parece reduzir o tamanho populacional de seu hospedeiro, por exemplo. O uso corrente e intensivo de sprays, injecões e medicamentos nas práticas agrícola e veterinária atesta a perda de produção induzida por doença que resultaria na sua ausencia. Conjuntos de dados de ambientes controlados em laboratório também estão disponíveis há muitos anos (Figura 12.22). Entretanto, uma boa evidência de populações naturais é muito rara. Mesmo quando um parasito ocotre em uma população e não em outra, a população livre de parasiro está destinada a viver em um ambiente distinto daquele da população infectada; e è provável que também seja infectada com algum outro parasito ausente ou de prevalência baixa na primeira população. Todavia, como vimos, existem conjuntos de dados de campo em que um parasito esta fortemente envolvido na dinâmica detalhada do seu hospedeiro, seja como resultado de manipulações em escala de campo ou inediante o uso de dados sobre os efeitos de parasitos em hospedeiros individuais, a fim de "parametrizar" modelos matemáticos que podem então ser comparados com dados de campo.

# 12.7.1 Dinâmica do hospedeiro acoplada (interativa) ou modificada?

Primeiramente, uma questão importante, mesmo quando um efeito de um parasito na dinâmica do hospedeiro tenha sido demonstrado, é se o hospedeiro e o parasiro interagem, de forma que suas dinâmicas sejam acopladas da maneira geralmente considerada para ciclos "predador-presa", ou se o parasiro simplesmente modifica a dinamica subjacente do hospedeiro, sem que haja qualquer feedback detectável entre as dinámicas do hospedeiro e do parasito, e, portanto, sem qualquer interação efetiva entre os dois. Essa questão é ilustrada pelos dados mostrados na

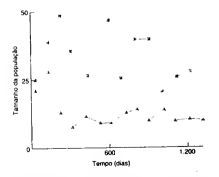


FIGURA 12.22 Depressão do tamanho de uma população do besouroda-farinna. Tribolium castaneum, infectada pelo protozoario parasito Adelina triboli: ■ = não infectada; ▲ = infectada (segundo Park, 1948).

Figura 12.23 para a mariposa de alimentos armazenados Plodia interpunctella e seu granulovirus (PiGV) (mencionados brevemente na Seção 10.2.5). A diferença nas dinámicas do hospedeiro na presença e na ausência do virus é apenas sutil (Figura 12.23a, c). e. pata tenrar compreende-la é necessário uma análise estatistica deralhada. De maneira simplificada, se as dinâmicas dos hospe-

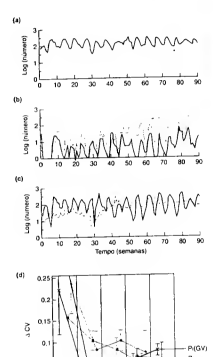


FIGURA 12.23 Dinâmica da mariposa hospedeira, Plodia interpunc-----) sozinha, na presença do parasitoide Venturia ca punctella (----). As series mostram replicas representativas (uma de très) de cada tratamento, para as primeiras 90 semanas do experimento (d)Estimativa da dimensionalidade ou "ordem" da dependencia da densidade da dinamica, para cada tratamento (todas as replicas), que pode aumentar conforme o número de elementos interagin do no sistema. Quanto mais baixo o valor de ACV, melhor o "ajuste" as barras do erro representam 1 EP. As ordens melhor ajustadas (circundadas) são 3 para o hospedeiro sozinho (Pi) e o hospedeiro na presença do virus (PI[GV]), mas 5 para o hospedeiro na presença do parasitoide (Pi[Vc]) e 5 também para o parasitoide ao qual ele esta acopiado (Vc[Pi]) (segundo Bjornstad et al., 2001).

Ordem

0,05

deiros em populações infectadas são movidas por uma interacão entre Plodia e PiGV, a "dimensionalidade" dessas dinâmicas (essencialmente, a complexidade do modelo estatístico exigido para descrevé-las) seria maior do que as populações não-infectadas. De fato, embora a fecundidade do hospedeiro seia reduzida, o seu desenvolvimento retardado pelo virus e a sua abundância mais variável, a dimensionalidade da dinâmica ficou inalterada (Figura 12.23d): o vírus modulou as taxas vitais do hospedeiro, mas não interagiu com ele, nem alterou a natureza subjacente da sua dinâmica (Biornstad et al., 2001). Ao contrário, quando Plodia interagiu com um outro inimigo natural, o parasitóide Venturia canescens, o padrão básico dos "ciclos de geração" (ver Seção 10.2.4) permaneceu infricto, mas a dimensionalidade dinâmica do hospedeiro foi significativamente aumentada (da dimensão 3 para 5): o hospedeiro e o parasito interagiram.

# 12.7.2 Galo-selvagem-vermelho e nematódeos

Nesta seção, enfocaremos o galo-selvagem-vermelho – de interesse, por tratar-se de uma ave caçada por "esporte" e. portanto, obieto da reivindicação de proprietários de terra ingleses, que buscam o direito de realizar tal prática. Além disso, é uma outra especie que frequentemente exibe ciclos regulares de ahundancia. (Figura 12.24a). As causas subjacentes desses ciclos têm sido disputadas (Hudson et al., 1998; Lambin et al., 1999; Mougeor et al., 2003), mas um mecanismo que vem recebendo forte apoio é a influência do nematodeo parasito Trichostrongylus temas, que ocupa o ceco (parte do intestino) da ave, reduzindo a sua sobrevivencia e o seu desempenho reprodutivo (Figura 12.24b, c).

A Figura 12.25 mostra um modelo para esse tipo de interação hospedeiro-macroparasito. Sua análise sugere que os ciclos regulares de abundância de hospedeiro e de número medio de parasitos por hospedeiro serão gerados se:

$$\delta > \alpha k$$
 (12.11)

Em que 8 é a redução da fecundidade do hospedeiro induzida pelo parasito (dependência da densidade relativamiente retardada: desestabilizando), o é a taxa de mortalidade do hospedeiro induzida pelo parasito (dependencia da densidade relativamente direta: estabilizando) e k é o "parametro de agregacão" para a distribuição hinomial negativa (assumida) de parasitos entre hospedeiros. Os ciclos surgem quando os efeitos desestabilizadores da fecundidade reduzida superam os efeiros estabilizadores do aumento da mortalidade e da agregação de parasitos (propiciando um "refúgio parcial" para os hospedeiros) (ver Capítulo 10). Dados de um estudo sobre ciclos de populações, no norte da Inglaterra, indicam que essa condição é realmente satisfeita. Por outro lado, as populações de galo-selvagem que não conseguem exibir ciclos regulares ou só os exibem muito esporadicamente com frequência são aquelas em que os nematódeos não podem se estabelecer (S<sub>T</sub> excede a abundância típica do hospedeiro) (Dobson e Hudson, 1992; Hudson et al., 1992 b).

Tais resultados, obtidos a partir de modelos, sustentam um papel para os parasitos nos ciclos do galo-selvagem, mas são insuficientes como um tipo de "prova" que pode surgir de um experimento controlado. Uma simples modificação do modelo na Figura 12.25, no entanto, preve que, se uma proporção suficienre (20%) da população fosse tratada contra nemaródeos com um anrelmíntico, os ciclos desapareceriam. Isso estabelece o cenário para uma manipulação expetimental em escala de campo, delineada para testar o papel do parasito (Hudson et al., 1998). Em duas populações, os galos-selvagens foram tratados com antelmínticos nos anos em que se esperavam duas quedas sucessivas da população; em outras duas, os galosselvagens foram rratados apenas no ano em que se esperava uma queda; ourras duas populações foram monitoradas como controles não-manipulados. A abundancia de galos-vermelhos foi medida pelos "registros de caça": o número de animais abatidos. Fica claro que o antelmintico tem um efeito no experimento (Figura 12.24d) e, por isso, è igualmente claro que os parasitos em geral tem um efeito: ou seja, os parasitos afetaram a dinámica dos hospedeiros. A natureza precisa do efeito, entretanto, continua sendo motivo de controversia. Para Hudson e colaboradores, o experimento demonstrou que os parasitos foram "necessários e suficientes" para os ciclos dos hospedeiros. Outros esrudiosos consideraram que a demonstração do experimento não foi alcançada e sugeriram, por exemplo. que os ciclos podem ter sido reduzidos em amplitude, e não eliminados, especialmente quando os números muito baixos em geral "observados" em uma depressão (1 na sua escala logarítmica equivale a zero) são o resultado da ausência de abate quando a abundancia é baixa (Lambi et al., 1999; Tompkins e Begon, 1999). Por outro lado, tal controversia não deveria ser vista como uma diminuição da importância de expetimentos em escala de campo, na investigação dos papéis de parasitos na dinâmica de populações de hospedeiros - nem, na verdade, os papeis de ourros fatores. Por exemplo, uma subsequente manipulação de campo apoiou a hipótese alternativa de que os ciclos do galo-selvagem-vermelho resultam de mudanças na agressividade (dependentes da densidade) e do comportamento territorial de machos (Mougeot et al., 2003). Esse sistema e novamenre examinado na discussão geral de ciclos, na Seção 14.6.2.

### 12.7.3 Rena de Svarlbard e nematodeos

Nesta seção, permanecemos com nematódeos, mas mudamos para um mamifero, a rena de Svarlbard (Rangifer tarandus plathyrynchus), na ilha de Svarlbard (Spitzbergen), norte da Noruega (Albon et al., 2002). O sistema é atrativo, pela sua simplicidade (os efeitos podem ser visíveis, isentos de fatores complicadores): (i) não ha mamíferos herbívoros competindo com a rena por alimento; (ii) não há mamíferos predadores; (iii) a comunidade de parasitos da rena é muito simples, dominada por dois nematódeos gastrintestinais, nenhum dos quais hospedeiro alternarivo, e apenas um. Ostertagia gruehneri, apresenra um efeiro patogenico demonstrável.

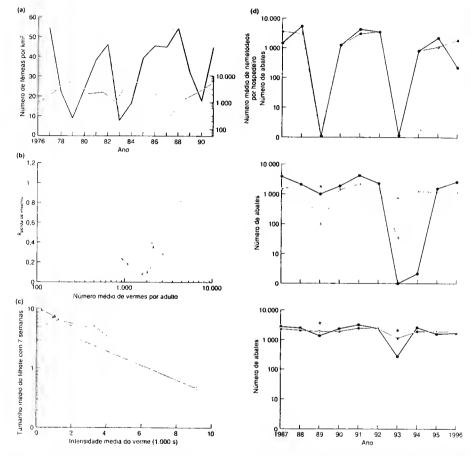


FIGURA 12.24 (a) Ciclos regulares da abundância (fémeas reprodutoras por km²) do gafo-selvagem-vermelho (--de nematodeos. Trichostrongylus tenuis, por hospedeiro ( ), em Gunnerside, Reino Unido (b) Trichostrongylus tenuis reduz a sobrevivência do galo-selvagem vermelho, em 10 anos (1980-1989), aumentou significativamente (P < 0,05) com o numero medio de vermes por adulto (c) T. tenuis reduz a fecundidade do galo-selvagem-vermelho, em cada um de oito anos, fêmeas tratadas com uma droga para matai nematódeos ( 🎉 representando valores médios) tiveram menos vermes e filhotes maiores (com 7 semanas) do que fémeas não tratadas ( 🗀 ([a-c] segundo Dobson e Hudson, 1992, Hudson et al., 1992). (d) Mudanças populacionais do galo-seivagem-vermelho, representadas por meio de registros de caça em dois locais-controle (acima), duas populações com um tratamento cada contra nematodeos (meio) e duas populações com dois tratamentos cada (abaixo). Os asteriscos representam os anos de tratamento, quando as cargas de vermes em galos selvagens adultos foram reduzidas por um antelmintico (segundo Hudson et al., 1998).

com um anti-helmíntico em cada primavera (abril), sendo registrados os efeitos deste tratamento nas taxas de prenhez um ano após, bem como na subsequente produção de filhotes. A infecção pareceu não ter qualquer efeito na sobrevivência, mas as fêmeas não-tratadas (isto é, infectadas) aptesenta-

Por um periodo de seis anos, as renas fotam tratadas ram taxas de prenhez significativamente mais baixas, conforme acompanhamento da variação a cada ano  $(X^2 = 4.92, P =$ 0,03; Figura 12.26a), um efeito que foi mantido nos dados da produção de filhotes. A dimensão desse efeito cresceu significativamente com aumentos na abundância dos nematodeos no outono anteriot ( $F_{1,3} = 52.9$ , P = 0.002; Figura 12.26b).

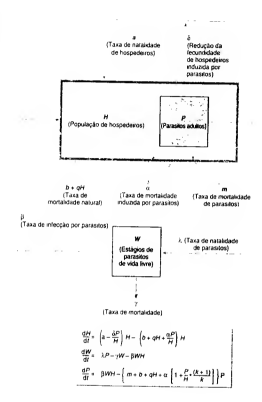


FIGURA 12.25 Diagrama de fluxo (acima) representando a dinâmica de uma infecção por macroparasito, como o nematodeo Tnchostrongylus tenuis, no galo-selvagem-vermelho, em que o parasito tem estágios infecciosos de vida livre, e as equações do modelo (abaixo) que descrevem a dinâmica. Pela ordem, as equações descrevem: (i) o aumento de hospedeiros (H) como resultado da natalidade (depen dente da densidade) (que, entretanto, é reduzida a uma taxa dependente do número me dio de parasitos por hospedeiro, P(H), e sua diminuição como resultado da mortalidade. tanto natural (dependente da densidade) quanto induzida pelo parasito (novamente dependente de P/H); (ii) estagios de parasitos de vida livre (W) aumentando, por serem produzidos por parasitos em hospedeiros infectados, e sua diminuição, como resultado da mortalidade e do consumo por hospedeiros; e (iii) aumento de parasitos dentro de hospedeiros (P), por se rem consumidos por hospedeiros, e sua diminuição, como consequência da propria mortalidade dentro de hospedeiros, da mortalidade natural dos própnos hospedeiros e da mortalidade de hospedeiros induzida por doenca Este termo final è dependente da distribuição do parasito entre hospedeiros - nesse caso seguindo uma distribuição binomial negativa (assumida), parâmetro k, e que fica incorporada mediante a expressão entre colchetes (se gundo Anderson e May, 1978. Dobson e Hud-

Além disso, a abundancia dos nematódeos foi significativa e positivamente relacionada com a densidade de renas nos dois anos anteriores (Figura 12.26c). Portanto, aumentos na abundância dos hospedeiros parecem levar (após um retardo) a aumentos na abundancia dos parasitos; aumentos na abundancia dos parasitos parecem determinar (após um retardo mais longo) reduções na fecundidade dos hospedeiros, e estas claramente têm o potencial de provocar reduções na abundância dos hospedeiros.

Para saber se esse ciclo foi completado, de tal modo que o parasito tenha regulado a abundância de renas, essas diferentes relações, juntamente com outras, foram utilizadas como valores paramétricos em um modelo de interação rena-nematódeo. Os resultados são mostrados na Figura 12.26d. Três consequências são possíveis: a população de renas é levada a extinção, ou mostra crescimento exponencial ilimitado, ou é regulada para os números por quilômetro quadtado mostrados na figura. De maneira animadora, dentto das amplitudes observadas de sobrevivência de filhotes e adultos

de renas, o modelo prevè densidades de tenas muito próximas daquelas observadas (cerca de 1 a 3 km<sup>-2</sup>). Na ausência de um efeito do nematódeo na prindução de filhores, o modelo preve crescimento ilimirado. Assim, juntos, experimentos e observações de campo, e um modelo matemático, fornecem um apoio poderoso para o papel dos nematodeos na dinámica da tena de Svarlbard.

## 12.7.4 Raposas vermelhas e raiva

A raiva é uma doença viral de vertebrados, incluindo os seres humanos, diretamente transmitida, que ataca o sistema neivoso central. Ela é temida tanto pelos sintomas desagradáveis como pela elevada probabilidade de morte que ocasiona. Na Europa, tecentemente, o foco de interesse tem sido a interação entre a taiva e a raposa vermelha (Vulpes vulpes). Desde-1940, propaga-se uma epidemia nas raposas, que se expande

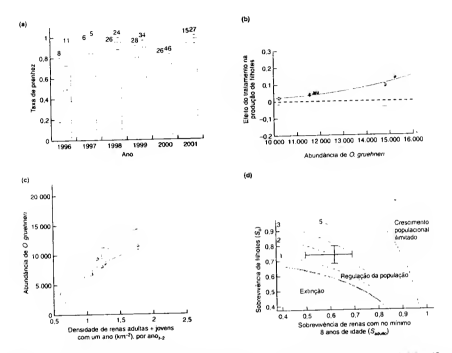


FIGURA 12.26 (a) Taxa de prenhez estimada, em abril-maio, em renas-controles (barras brancas) e tratadas com antelmínticos 12 meses antes (barras marrons). Os números sobre as barras indicam o tamanho da amostra de animais com status de prenhez determinado. (b) Diferença na produção de filhotes de renas tratadas com antelmínticos no periodo de abril-maio anterior e controles, em relação a abundância estimada de Osteragos gruehneri em outubro, em relação (regressão curvilinea) à densidade de verão, de renas adultas e com um ano, de 2 anos antenores, em dois locais: Colesdalen (4) e Sassendalen (7) Os erros-padrão densidade de verão, de renas adultas e com um ano, de 2 anos antenores, em dois locais: Colesdalen (4) e Sassendalen (7) Os erros-padrão dansidade de verão, de renas adultas e com um ano, de 2 anos antenores, em dois locais: Colesdalen (4) e Sassendalen (7) Os erros-padrão dansidade de verão, de renas adultas e com um ano, de 2 anos antenores, em dois locais: Colesdalen (4) e Sassendalen (7) Os erros-padrão da reportante de um modelo da dinámica de população de de população de exiber de renas com no mínimo oito anos de idade. As linhas continuas estabelecem os limites do parámetro espaço, onde a população de hospederos torna-se extinta ou é regulada ou exibe crescimento limitado. As tinhas tracejadas estabelecem a combinação de valores do parâmetro na zona de regulação, que representa uma média da densidade populacional (de adultos + jovens com um ano) de 1, 2, 3 e 5 renas por km². As barras cruzadas indicam amplitudes de valores estimados (segundo Albon et al., 2002)

para o oeste e o sul a partir da fronteira russo-polonesa. Embora a ameaça direta para os humanos seja quase insignificante, existe uma transmissão de raiva economicamente significativa, das raposas para os bovinos e os ovinns. As autoridades da Grá-Bretanba estão especialmente preocupadas com a raiva, pois, embora a doença ainda não tenha atravessado o Canal da Mancha, há um forte desejo em eliminá-la a partir da sua procedência no continente europeu (Pastoret e Brochier, 1999). Nesse caso, primeiramente usamos um modelo para captar a dinâmica hospedeiro-patógeno no campo (e, assim, dar credibilidade ao modelo) e então questionamos se essa dinâmica pode ser efetivamente manipulada. Istn é: conhecemos suficientemente a dinâmica de populações de raposa-raiva, para sugerir o limite de propagação da doença em que po-

derium ser tomadas medidas preventivas e como ela poderia ser eliminada onde já existe?

A Figura 12.27 mostra um modelo simples da dinâmica raposa-taiva. Esse modelo parece captar com sucesso a essencia da interação, pois, com valores para os diversos parâmetros biológicos tomados de dados de campo, ele prevê ciclos regulares de abundancia das raposas e da prevalência da raiva, com duração de aproximadamente quatro anos – exatamente a mesma duração constatada em algumas áreas onde a raiva está estabelecida (Anderson et al., 1981).

Existem dois métodos que possuem uma chance real de controlar a raiva em raposas. O primeiro consiste em matar de maneira continuada um certo número de raposas, de modo a manter a sua abundância abaixo do limiar de transmissão da

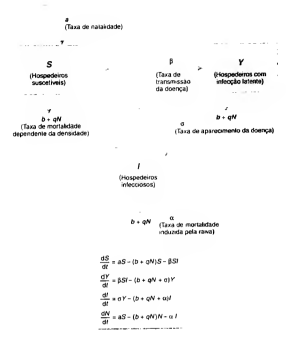


FIGURA 12.27 Diagrama de fluxo (acima). representando a dinâmica da infecção da raiva em hospedeiro vertebrado (como a raposa) e as equações do modelo (abaixo) que descrevem a dinámica. Pela ordem, as equacões descrevem: (i) aumento de hospedeiros suscetiveis (S), como resultado da natalidade (dependente da densidade) apenas da classe de suscetiveis, e sua diminuição tanto em consequencia de mortalidade natural (dependente da densidade) como por tornarem-se infectados mediante contato com hospedeiros infecciosos; (ii) aumento de hospedeiros com infecção latente (não-infecciosos) (Y) como resultado da infecção de suscetiveis, e sua diminuição tanto em consequência de mortalidade natural (dependente da densidade) como por sua conversão em hospedeiros infecciosos (a medida que a raiva aparece); e (iii) aumento de hospedeiros infecciosos (I), resultante do desenvolvimento da doença em hospedeiros com infecção latente, e sua diminuição em consequencia de mortalidade natural e de mortalidade induzida pela doença. Por fim, a equação para a população total de hospedeiros (N = S + Y + I) e derivada da soma das equações para S, Y e I (segundo Anderson et al., 1981).

raiva. O modelo sugere que esse limiar se encontra próximo a uma densidade de 1 por km², o que é uma informação de grande valia, dada a credibilidade do modelo pela sua capacidade de recriar a dinamica observada. Conforme a discussão mais aprofundada do Capitulo 15 (no contexto da exploração), o problema desse tipo de abates seletivos repetidos é que, com a redução da densidade, se atenua a pressão da competição intra-específica, provocando aumentos das taxas de nata lidade e declinios das taxas de mortalidade natural. Assim, o abate torna-se rapidamente mais problemático quanto maior e a discrepancia entre a densidade normal e a densidade-alvo (neste caso, 1 km<sup>-2</sup>). Portanto, o abate pode ser exequivel com densidades naturais de aproximadamente apenas 2 km<sup>-2</sup>. No entanto, uma vez que as densidades na Grá-Bretanha, por exemplo, muitas vezes apresentam um valor médio de 5 km<sup>-2</sup> e podem chegar a 50 km<sup>-2</sup> em algumas áreas urbanas, abates de uma intensidade suficiente em geral serão inalcançaveis.

O segundo método potencial de controle é a vacinação - neste caso, a colocação de vacina oral em iscas que sejam atraentes para as raposas. Esse método pode ser aplicado a cerca de 80% de uma população de raposas. Issu é suficiente? A formula para a resposta já foi fornecida na equação 12.7,

cuja aplicação sugere que a vacinação teria sucesso para densidades naturais de raposas de até 5 km<sup>-2</sup>. Portanto, a vacinação seria bem-sucedida, por exemplo, em grande parte da Grã-Bretanha, mas ofereceria pouca esperança de controle em muitas áreas urbanas. Na realidade, mais de 20 anos após o desenvolvimento do modelo apresentado na Figura 12.27, a raiva ainda não se propagou para a Grã-Bretanha, e o uso de vacinas orais cada vez mais aperfeiçoadas parece ter detido a sua propagação na Europa e até mesmo eliminado-a na Belgica, em Luxemburgo e em grande parte da França (Pastoret e Brochier, 1999).

# (2.3 Coevolução de parasitos e seus hospedeiros

Pode parecer que os parasitos em uma população sempre sejam selecionados para a evolução de hospedeiros mais resistentes, que, por sua vez, são selecionados para parasitos mais infecciosos: uma clássica corrida armamentista coevolutiva. Na tealidade, o processo não é necessariamente tão direto, embora certamente

existam exemplos em que o hospedeiro pressiona a evolução do parasito e vice-versa. Um dos exemplos mais marcantes envolve o coelho e o virus do mixoma, que causa a mixomarose. O virus se originou no coelho selvagem da América do Sul. Sylvilagus brasiliensis, para o qual a doença é branda e raramente mortal. Entretanto, esse vírus geralmente é faral quando infecta o coelho europeu (Oryctolagus cumculus). Em um dos exemplos mais importantes sobre o controle biológico de uma praga, o virus do mixoma foi introduzido na Austrália. na década de 1950, para controlar o coelho europeu, que se tornara uma praga em áreas de pastejo. A doenca se propagou rapidamente em 1950-1951, e as populações de coelhos sofreram uma drástica redução - mais de 90%, em alguns locais. Ao mesmo tempo, o virus foi introduzido na Inglaterra e na França, onde também ocorreram enormes reduções de populações de coelhos. As mudanças evolutivas que ocorreram na Austrália foram acompanhadas detalhadamente por Fenner e colaboradores (Fenner e Ratcliffe, 1965; Fenner, 1983), que tiveram a brilhante percepção ao estabelecer as linhas genéticas de base das cepas tanto dos coelhos como do virus. Eles utilizaram essas cepas para medir mudanças subsequentes na virulência do virus e na resistência do hospedeiro, à medida que evoluíam no campo.

Quando a doença foi introduzida inicialmente na Australia, ela matou mais de 99% dos coelhos infectados. Esse "caso de mortalidade" caiu para 90% dentro de um ano e depois declinou ainda mais (Fenner e Ratcliffe, 1965). A virulência de isolados do vírus amostrados no campo foi classificada de acordo com o tempo de sobrevivência e a taxa de mortalidade de coelhos-controle. O vírus original, altamente virulento (1950-1951), recebeu grau l e foi o que marou 99% dos coelhos infectados em laboratório. Em 1952, a majoría dos

vírus isolados do campo recebeu graus III e IV, menos virulentos. Ao mesmo tempo, aumentou a resistência da população de coelhos no campo. Quando injetados com uma cepa de vírus de grau III, as amostras de campo em 1950 e 1951 revelaram uma mortalidade de coelhos de quase 90%, que diminuiu para menos de 30% em apenas oito anos (Marshall e Douglas, 1961) (Figura 12.28).

É fácil compreender a evolução da resistência no coelho europeu: os coelhos resistentes são favorecidos pela seleção natural na presença do vírus do mixoma. A situação do vírus, no entanto, é mais sutil. O contraste entre a virulência do vírus do mixoma no coelho europeu e sua falta de virulência no hospedeiro americano com o qual ele co-evoluiu, combinado com a atenuação da sua virulência na Austrália e na Europa após sua introdução, ajusta-se à visão comumente defendida de que os parasitos evoluíram para tornarem-se benignos para os seus hospedeiros; com isso, os hospedeiros são preservados e, assim, os hábitats dos parasitos são mantidos. Essa visão, no entanto, é completamente errada. Os parasitos favorecidos pela seleção natural são os de maior valor adaptativo (de maneira geral, maior taxa reprodutiva). Âs vezes, isso é obtido mediante um declínio da virulência, mas às vezes, não.

O vírus do mixoma nasce no sangue e è transmitido de hospedeiro para hospedeiro por insetos vetores hematôfagos. Na Austrália, nos primeiros 20 anos após sua introdução, os vetores principais foram mosquitos (em especial Anopheles annulipes) que se alimentam somente em hospedeiros vivos. O problema dos vírus dos graus I e II è que, por matarem o hospedeiro tão rapidamente, há apenas um periodo muito curto em que o mosquito pode transmiti-los. Uma transmissão efetiva pode ser possível com densidades muito altas de hospedeiros, mas ela não é mais possível logo que as densidades

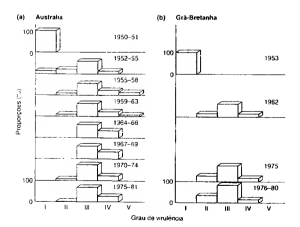


FIGURA 12.28 (a) Porcentagens em que diferentes graus do vírus mixoma foram encontrados em populações selvagens de celhos na Austrália, em épocas diversas, de 1950 a 1981. O grau I e o mais virulento (segundo Fenner, 1983), (b) Dados semelhantes para populações selvagens de coelhos na Grá-Bretanha, de 1953 a 1980 (segundo May e Anderson, 1983; de Fenner, 1983)

declinam. Portanto, houve seleção contra os graus I e II e a fuvor de graus menos virulentos, dando origem a períodos mais longos de infecciosidade do hospedeiro. Na outra extremidade da escala de virulencia, contudo, os mosquitos são transissores improváveis do grau V do vírus, porque este produz particulas munto pouco infecciosas na pele do hospedeiro que possam contaminar as peças bucais do vetor. A situação complicou-se no final da década de 1960, quando um vetor alternativo da doença, a pulga-do-coelho, *Spilapsyllus cuniculi* (o principal vetor na Inglaterra), foi introduzido na Austrália. Existe alguma evidência de que as cepas mais virulentas do vírus podem ser favorecidas quando a pulga é o vetor principal (vet discussão em Dwyer et al., 1990).

No geral, então, houve seleção no sistema coelho-mixomatose, não por decréscimo da virulência, mas por aumento da transmisibilidade (e. portanto, aumento do valor adaptativo) – que acontece para que esse sistema seja maximizado em graus intermediários de virulência. Muitos parasitos de inseros contam com a morte do seu hospedeiro para a transmissão efetiva. Nesse caso, a virulência muito alta é favorecida. Em outros casos, ainda, a seleção natural atuando sobre parasiros tem favorecido claramente a virulência muito baixa: por exemplo, o virus do herpes simples em humanos pode causar dano muito pouco palpável ao seu hospedeiro, mas efetivamente provoca infecção permanente. Esses detalhes refletem diferenças nas ecologias subjacentes de hospedeiros-parasitos, mas o que os exemplos têm em comum é que houve evolução na direção do aumento do valor adaptativo (finies) do parasito.

Em outros casos, a coevolução é definitivamente mais antagónica: aumento da resistência no hospedeiro e

aumento da infecciosidade no parasito. Um exemplo clássico è a interação entre plantas de inferesse agricola e seus parógenos (Burdon, 1987), embora neste caso os hospedeiros resistentes com frequència sejam introduzidos por intervenção humana. Pode haver até mesmo um antagonismo gene-a-gene, com um alelo de virulência particular no patógeno, que, por sua vez, é selecionado para outros alelos diferentes do alelo original no patógeno, e assim por diante. Além disso, essa coevolução pode originar polimorfismo no parasito e no hospedeiro, seja como resultado de alelos diferentes sendo favorecidos em subpopulações distintas, seja porque vários alelos estão simultaneamente em um estado de fluxo dentro da sua população, cada um sendo favorecido (e seu alelo antagónico no outro parceiro) quando è raro. Na realidade, tais processos detalhados tem revelado dificuldade de obsetvação, a qual tem sido realizada em um sistema composto de uma bactéria, Pseudomonas fluorescens, e seu parasiro viral, o bacteriófago (ou fago) SBW25Ö2 (Buckling e Rainey, 2002).

Mudanças no hospedeiro e no parasito foram moniroradas por um periodo evolutivo, à medida que 12 réplicas de populações coexistentes de bactéria e fago eram transferidas de um frasco de cultura para outro. Ficou evidente que as bacrérias em geral se tornaram mais resistentes aos fagos, ao mesmo rempo em que estes se tornaram mais infecciosos às hactérias (Figura 12.29): cada qual foi conduzido pela seleção direcional de uma corrida armamentista. Todavia, isso foi apenas aparente, porque toda a cepa bacteriana (de uma das 12 réplicas) foi testada contra todas as 12 cepas de fago, e as cepas de fago foram testadas de maneira semelhante. No final do experimento (Tabela 12.4), quando a resistência de cada cepa bacteriana foi testada contra cada cepa de fago, ficou claro que as bactérias foram quase sempre mais resistentes (e muitas vezes totalmente resistentes) à cepa de fago com o qual elas coevoluiram. Houve, portanto, divergência evolutiva extensiva entre as cepas – ou subpopulações – e polimorfismo extensivo dentro da metapopulação como um todo.

Assim, encertamos este capítulo, apropriadamente, com uma outra advertência, de que, a despeito de serem relativamente negligenciados pelos ecólogos no passado, os parasitos estio progressivamente sendo reconhecidos como importantes participantes nas dinámicas ecológica e evolutiva dos seus hospedeiros.

#### Resuma

Iniciamos pela definição de parasito, infecção, patógeno e doença. A diversidade de parasiros de animais e de vegetais ê depois delineada, com base nas distinções entre microparasitos e macroparasitos e macroparasitos e os com ciclos de vida diretos e os

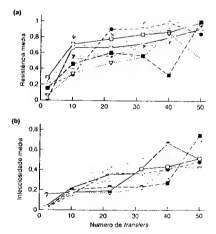


FIGURA 12.29 (a) Por um periodo evolutivo (1 transfer = 8 gerações bactenarias), a resistência bacteriana ao fago aumentou em cada uma das 12 réplicas bacterianas. A resistência "média" foi calculada considerando os 12 isolados de lago a partir dos respectivos pontos do tempo (b) De maneira semelhante, a infecciosidade do fago aumentou, sendo a sua "média" calculada considerando as 12 réplicas bactenarias (segundo Buckling e Rainey, 2002)

TABELA 12.4 Para cada uma das 12 réplicas bacterianas (B1 a B12) e suas respectivas 12 réplicas de fagos (\$1 a \$12), as entradas na tabela representam a proporção de bactérias resistentes aos fagos ao linal de um período de coevolução (50 transfers = 400 gerações bacterianas). Os pares em coevolução são mostrados em negrito ao longo da diagonal. Observe que as cepas bacterianas são geralmente mais resistentes à cepa de fago com a qual elas coevoluiram (segundo Buckling e Rainey, 2002).

Réplicas de fagos	Réplicas bacterianas											
	B1	B2	B3	B4	B5	B6	B7	B8	B9	B10	B11	B12
	0,8	0,9	1	1	1	1	1	1	0,85	0,85	0,75	0,65
φ1		0,5	0.3	i	0.85	0.25	1	1	0,85	0.9	0.8	0,65
φ2	0.1	0.75	0,3	;	1	0.9	1	1	0.85	0,9	0,9	0,65
φ3	0,75	0.75		- 1	0,85	0,6	0.6	t	0.85	1	0,85	0,35
<b>94</b>	0,15	0,9	8,0	1	0,05		1	0.8	0,85	1	8,0	0,65
φ5	0,25	0,9	1	1	1	0.9	0.85	0.9	0.85	0,75	0.45	0.25
φ6	0,2	1	0,85	8.0	0,75	0,8	0,85		0.85	1	0.75	0.35
<b>5</b> 7	0.2	0.75	0,6	1	0,4	0,45	1	0,9		•	0.7	0.25
φ8	0	0.95	0,55	0,95	0,35	0,25	8.0	1	0,85	:		
99	ñ	0.7	0.55	0.45	0,7	0.35	1	1	0,85	1	0.5	0,1
	0	0.7	0.9	0,7	0.55	0.9	1	1	0,7	1	0,5	0,4
<b>▶10</b>	0	0.5	0.9	0.75	0.7	1	1	0.95	0,75	1	1	0.35
o11 o12	0	0.5	0,5	0.13	0.65	0,35	1	1	0,7	8.0	0,85	0,4

com ciclos de vida indiretos (utilizam vetores). O caso particular de parasitos sociais e parasitos de prole (p. ex., cucos) è rambém discutido.

Explicamos a diferença entre parasitos biotróficos e necrotróficos (saprótrofos pioneiros) e utilizamos uma discussão sobre zoonoses (infecções da vida selvagem transmissíveis ao homem), para ilustrar a natureza da especificidade de hospedeiros entre parasitos.

Os parasitos são ambientes reativos: eles podem resistir ou se recuperar ou (em vertebrados) adquirir imunidade. Descrevemos as respostas contrastantes de vertebrados aos micro e macroparasitos e as comparamos sucessivamente com as respostas de plantas à infecção. O custo elevado da defesa do hospedeiro contra ataques é enfatizado. Os parasitos podem também induzir mudanças profundas no crescimento e no comportamento do hospedeiro.

Explicamos por que pode ser dificil disringuir os efeiros da competição intra especifica entre parasitos a partir das respostas imunológicas de hospedeiros dependentes da densidade de parasitos, e os padrões associados à competição interespecifica são observáveis tanto em parasitos quanto em outros organismos.

As distinções entre os tipos diferentes de transmissão de parasitos são descritas, e é desenvolvida a deverição formal da dinámica de transmissão, urilizando a forma da taxa de contato para distinguir a transmissão dependente da densidade da transmissão dependente da freqüência, embora seja enfatizado que ambas possam ser apenas as extremidades de um espectro. Pode havet também uma grande variação espacial na velocidade com que uma infecção se propaga, seja como conseqüência de focos infecciosos ou por causa de misturas espaciais de espécies ou variedades suscetiveis e resistentes.

A distribuição de parasitos dentro de populações de hospedeiros em geral é agregada. Isso a torna especialmente im-

portante para compteender a distinção entre prevalência, intensidade e intensidade média.

Discutimos os efeitos de parasitos na sobrevivencia, no crescimento e na fecundidade de hospedeiros. Os efeitos são frequentemente sutis, afetando, por exemplo, as interações de hospedeiros com outras espécies.

Após, examinamos a dinâmica da infecção dentro de populações de hospedeiros. Os conceitos fundamentais neste caso são a taxa reprodutiva básica,  $R_0$ , o limiar de transmissão ( $R_1$  = 1) e o tamanho populacional crítico. Esses formam uma estrutura para microparasitos diretamenre transmitidos que esclarece os tipos de populações em que podemos esperar encontrar tipos diferentes de infecção, a natureza da curva epidêmica de uma infecção. os padrões dinâmicos de diferentes tipos de parasitos e o planejamento de programas de imunização com base no principio da "imunidade da população".

Também são abordadas as dinâmicas de patógenos atacando cultivos, de infecções transmitidas por vetores e macroparasitos e de parasitos infectando metapopulações de hospedeiros.

Examinamos o papel que parasitos e patógenos desempenham na dinámica dos seus hospedeiros. Examinamos primeiro se as dinámicas de hospedeiro e parasito são acopladas, ou se o parasito simplesmente inodifica a dinámica subjacente do hospedeiro, sem haver qualquer feedback detectável. Após, tima série de estudos de caso entatiza que os dados que apóiam um papel dos parasitos na dinámica dos seus hospedeiros são esparsos e muitas vezes sujeitos a interpretações alternativas.

Por fim. consideramos a coevolução de parasitos e seus hospedeiros, salientando que não há qualquer "acomodação confortável", mas sim que as pressões seletivas em ambos os casos – parasito e hospedeiro – favorecem a maximização do ajuste individual.



13.1 introdução: simbiontes, interulistas, comensais e engenheiros

Nenhuma espécie vive isolada, mas, com frequência, a associação com outra é particularmente fechada: para muitos organismos, o hábitat ocupado é um individuo de outra espécie. Os parasitos vivem dentro de cavidades do corpo ou mesmo de células dos seus hospedeiros; as bacterias fixadoras de nitrogênio vivem em nódulos localizados nas raizes de leguminosas, entre outros exemplos. Simbiose ("vivendo junto") é o termo que tem sido empregado para tais associações físicas fechadas entre espécies, em que um "simbionte" ocupa um hábitat fotnecido por um "hospedeiro".

De fato, os parasitos são excluidos da categoria de simbiontes, que é a reservada para interações nas quais existe, ao menos, um indicio de "mutualismo". Uma relação mutualista é simplesmente aquela em que organismos de espécies diferentes interagem em seu beneficio mútuo. Ela em geral envolve a troca direta de bens ou serviços (p. ex., alimento, defesa ou transporte) e ripicamente resulta na aquisição de capacidades novas ao menos por um parceiro (Herre et al., 1999). Portanto, o mutualisma não implica necessariamente uma associação física fechada: mutualistas não precisam ser simbiontes. Por exemplo, muitas plantas conseguem dispersar suas sementes ao oferecer uma recompensa a aves ou mamíferos, na forma de frutos carnosos comestiveis e muitas plantas asseguram a polinização efetiva ao oferecer aos insetos visitantes um recurso de nêctar em suas flores. Essas são interações mutualistas, mas não são simbioses.

High dividing the property of the property of

Seria errado, entretanto, ver as interações mutualistas simplesmente como relações sem confilios, em que apenas coisas boas fluem pata ambos os pateeiros. Ao contrário, o pensa-

mento evolutivo atual vè os mutualismos como casos de exploração reciproca, em que, todavia, cada parceiro é um beneficiario liquido (Herre e West, 1997).

As interações em que uma espécie proporciona o hábitat para outras não são necessariamente mutualistas (ambas as

partes se beneficiam: "+ +") ou parasiticas (uma ganha, uma sofre: "+ -"). Em primeiro lugar, não è possível demonstrat, com dados consistentes, que cada um dos participantes ou se beneficia ou sofre. Alem disso, existem muitas interações entre duas espècies em que a primeira proporciona um hábitat para a segunda, mas, como consequência, não há indicio real, em qualquer parâmetro mensutável, de que ela se beneficia ou sofre. As arvores, por exemplo, propiciam habitats para muitas espécies de aves, de morcegos e de animais trepadores, todas ausentes em ambientes sem esses vegetais. Liquens e musgos se desenvolvem sobre troncos de arvores; plantas trepadeiras, como hera e figueiras, que embora tenham raizes no solo. usam os troncos das árvores como apoio para estender a sua folhagem até o dossel. As árvores, pot isso, são bons exemplos dos chamados "engenheiros" ecológicos ou de ecossistemas (Jones et al., 1994). Pela sua presença marcante, elas ctiam, modificam ou mantêm hábitats para os outros. Em comunidades aquáticas, as superficies sólidas dos organismos maiores são contribuintes até mais importantes para a biodiversidade. As algas marinhas normalmente crescem apenas onde podem set ancoradas sobre rochas, e seus talos foliáceos, por sua vez. são colonizados por algas filamentosas e por vermes tubiformes (Spirorbis). Cettos animais modulares, como hidróides e briozoários, também colonizam algas marinhas, das quais dependem para ancoragem e acesso aos recursos provenientes de agua do mar em movimento.

De maneita geral, é provável que muitos desses exemplos sejam "interações" comensais (um parceiro ganha, o outro não é prejudicado, nem beneficiado: "+ 0"). Certamente, aquelas relações em que o prejuizo pata o hospedeiro de um "parasito" ou o beneficio para um "mutualista" não podem ser demonstrados deveriam ser classificadas como comensais ou de "hospedeito-hôspede", tendo em mente que os hôspedes, como em outras circunstâncias, são indesejáveis quando os hospedeiros estão doentes ou sofrendo. Os comensais têm sido muito menos estudados do que os parasitos e os mutualistas, embota muitos deles tenham modos de vida bastante especializados e fascinantes.

Os mutualismos têm sido muitas vezes negligenciados, em comparação com outros ripos de interações, embora eles constituam a maior parte da biomassa do mundo. Quase todas as plantas que dominam os campos, os urzais e as florestas possuem raizes em intima associação mutualista com fungos. A maioria dos corais depende de algas unicelulates dentro de suas células, muitas plantas floriferas necessitam de insetos polinizadores e muitos animais carregam comunidades de microrganismos em seus intestinos, necessários para a sua efetiva digestão.

O restante deste capitulo està organizado de maneira progressiva, Iniciamos com mutualismos que não impliquem uma simbiose intima. Antes de tudo, a associação é amplamente comportamental: isto é, cada parceiro se comporta de modo a proporcionar um benefício líquido ao outro. Na Secão 13.5, ao discutir mutualismos entre animais e a microbiota vivendo em seus intestinos, estaremos estudando as associações mais fechadas (um parceiro vivendo dentro do outro), e nas seções 13.6 a 13.10 examinaremos simbioses ainda mais íntimas, em que um parceiro se localiza entre células do outro ou penetra nelas. Na Seção 13.11, interromperemos a progressão para considerar brevemente modelos matemáticos de mutualismos. Por fim, na Seção 13.12 – para completar, embora o tema não seja estritamente "ecológico" -, examinaremos a situação em que otganelas diferentes entram em stinbiose rão intima dentro das células dos seus muitos hospedeiros que não parece sensato considerá-las como organismos distintos.

## 10 il Profetti es multiplistas

### 13.2.1 Peixe limpador e peixe cliente

Os peixes "limpadores", dos quais se conhece ao menos 45 espécies, se alimentam de ectoparasitos, bactérias e tecidos necróticos da superficie do corpo de um peixe "cliente". Na verdade, os limpadores muitas vezes mantêm territórios com "estações de limpeza que seus clientes visitam – e visitam mais frequentemente quando transportam muitos parasitos. Os limpadores obtem uma fonte de alimento, e os clientes são protegidos de infecção. De fato, nem sempre é fácil provar que os clientes se beneficiam, mas em experimentos perto da Lizard Island, na Great Barrier Reel, Australia, Grutter (1999) conseguiu demonstrar que o peixe limpador Labroides distudiatus come isópodes gnatifideos, parasitos do peixe cliente Henrigymnus melapterus. Os clientes apresentaram significativamente (3.8 vezes) mais parasitos 12 días após os limpadores serem excluidos das gaiolas experimentais (Figura 13.1a, diagrama superior); mas mesmo em periodo curto (até 1 dia), embora com remoção dos limpadores (que se alimentam apenas durante o dia), não houve efetto quando a verificação foi feita ao amanhecer (diagrama central); no periodo diurno seguinte, o número de parasitos foi significativamente maior (4.5 vezes) (diagrama inferior).

Experimentos posteriores usando a mesma espécie de petxe limpador, mas em um recife do Mar Vermelho no Egito, enfatizaram a importância do tamanho da comunidade nessas

interações limpador-cliente (Bshary, 2003). Quando os limpadores sairam naturalmente da mancha de recife (de modo que a mancha ficou sem limpa-

and the spanning of the spanni

dor) ou foram removidos experimentalmente, a diversidade (número de espécies) de peixes no recife caiu de maneira drástica, embora isso fosse significativo somente após 4 a 20 meses, não após 2 a 4 semanas (Figura 13.1b). Entretanto, quando os limpadores se deslocaram para – ou foram acrescentados em – uma mancha que não habitavam anteriormente, a diversidade aumentou de forma significativa, mesmo em poucas semanas (Figura 13.1c). Curiosamente, esses efeitos se aplicam não apenas às espècies clientes, mas também às não-clientes.

De fato, vários mutualismos comportamentais são encontrados entre os habitantes de recifes de corais tropicais (onde os própilos corais são mutualistas — ver Seção 13.7.1). O perce-palhaço (Amphyprion), por exemplo, vive junto à anémona-do-mar (p. ex.. Physobrachia, Radianthus) e se abriga entre os tentaculos dela sempre que pressente o perigo. Sob essa proreção, o peixe recebe uma cobertura de muco que o protege dos nematocistos irritantes da anémona (a função normal da mucilagem da anémona é evitar descarga de nematocistos, quando tentáculos vizinhos se tocam). O peixe obtem proteção dessa relação, mas a anêmona também se beneficia, pois o peixe-palhaço ataca outros peixes que se aproximam, incluindo espécies que normalmente se alimentam de anémonas-do-mar.

### 13.2.2 Mutualismos entre formigas e plantas

A hipòtese sobre telações mutualistas entre plantas e formigas foi proposta por Belt (1874), após observar o comportamento de formigas agressivas sobre espècies de Acacia que possuem espinhos engrossados e ocorrem na América Central. Essa relação foi descrita de modo mais completo por Janzen (1967). para a acácia chifre-de-touro (Acacia cornigem), e sua formiga associada, Bendomyrmex ferruginea. A planta possui espunhos ocos, que são usados pelas formigas como locais de nidificação; nos ápices de suas folhas, existem "corpos beltianos" ricos em proteinas (Figura 13.2) que as formigas coletam e utilizam como alimento. Além disso, a planta apresenta nectários secretores de açucar em suas partes vegetativas, que também atraem as formigas. Estas, por sua vez, protegem essas pequenas arvores, cortando ativamente os ramos de outras espécies competidoras, além de evitarem a ação de herbivoros - até mesmo herbivoros grandes (vertebrados) podem ser inibidos.

Na realidade, os mutualismos formiga-planta evoluiram muitas vezes (inclusive repetidamente na mesma familia de plantas); e os nectários estão presentes nas pattes vegetarivas de plantas de, no mínimo, 39 familias e em muitas comunidades por todo o mundo. Os nectários sobre as flores ou no interior delas são facilmente interpretados como elementos de atração para os polinizadores, mas o papel de nectários extraflorais sobre partes vegetativas é mais difícil de de-

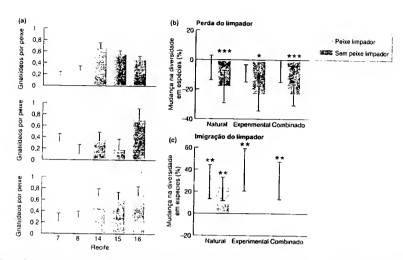


FIGURA 13.1 (a) O peixe limpador realmente limpa seus clientes. Número médio de parasitos gnatideos por cliente (Hemigymnus melapiterus) em cinco recides, em três recides (14, 15 e 16), os limpadores (Labroides dimidiatus) foram experimentalmente removidos. Em um experimento "a cinco recides, em três recides (14, 15 e 16), os limpadores (Labroides dimidiatus) foram experimentalmente removidos. Em um experimento "a curto prazo", clientes sem limpadores tiveram mais parasitos após 12 dias (diagrama superior: F = 17.6, P = 0.02). Em um experimento "a curto prazo", clientes sem limpadores não tiveram significativamente mais parasitos ao amanhecer, após 12 horas (diagrama central: F = 1.8, P = 0.21), presumivelmente porque os limpadores não se alimentam à noite; mas, a seguir, no periodo diurno de 12 horas, a diferença foi significativa (diagrama infenor: F = 11.6, P = 0.04). Sobre as barras estáo representados os erros-padrão (segundo Grutter, 1999). (b) Os limpadores aumentam a diversidade de peixes no recife. Mudança (em porcentagem) no número de espécies de paixes presentes, seguinco a perda natural ou experimental de um fragmento de recife (ou a combinação dos dois tratamentos), a curto prazo (2 a 4 semanas. barras mais claras) e a longo prazo (4 a 20 messe, barras mais escuras). (c) Mudança (em porcentagem) no número de espécies de peixes presentes, seguindo a imigração natural ou experimental de um peixe limpador, L. dimidiatus, para um fragmento de recide (ou a combinação dos dois tratamentos), a curto prazo (2 a 4 semanas. barras mais claras) e a longo prazo (4 a 20 messe, barras mais escuras). (c) Mudança (em porcentagem) no número de recide (ou a combinação dos dois tratamentos), a curto prazo (2 a 4 semanas. barras mais claras) e a longo prazo (4 a 20 messe, barras mais escuras). As colunas e as barras dos erros-padrão representam medianas e interquarities. \* = P < 0.05; \*\* = P < 0.001; \*\*= P < 0.001 (segundo Bshary, 2003).

monstrar. Eles evidentemente atraem fotmigas, às vezes em grande número, mas são necessários experimentos cuidadosamente delineados e controlados para mostrar que as plantas se beneficiam, tal como o estudo sobre *Tachigali myrniecophila*, àrvore componente do dossel de florestas amazônicas, que abriga a formiga *Pseudomyrniex concolor* em estruturas ocas especializadas (Figura 13.3). As formigas foram eliminadas de plantas selecionadas: estas apresentaram 4,3 mais insetos fitôfagos do que as plantas-controle e sofreram um impacto muito maior da herbivoria. As folhas das plantas com uma população de formigas tiveram uma sobrevivência duas vezes superior à das plantas sem formigas e quase 1,8 vez superior à das plantas nas quais as formigas foram deliberadamente eliminadas.

A relação mutualista, nesse caso entre formiga e uma espécie vegetal, não deveria, enttetanto, ser considerada isoladamente – um tema que será

retomado neste capítulo. Palmer e colaboradores (2000), por exemplo, estudaram a competição entre quatro espécies de formigas que possuem relações mutualistas com *Acacia drepanolobium*, em Laikipia, Quênia, nidificando no interior de espinhos engrossados e se alimentando de nectários nas bases fo-

liares. Confliros preparados experimentalmente e conquistas naturais indicatam uma hieratquia de dominância entre as espécies de formigas. Gematogaster sjonedti foi a principal dominante, seguida por C. mimosae. C. nigriceps e Tetraponera periori independentemente de qual espécie de formiga colonizou um determinado individuo de acâcia, as ârvores ocupadas tenderam a crescer mais râpido do que as não-ocupadas (Figura 13.4a). Isso confirmou, de modo geral, a natureza mutualista das interações. Porêm, mais sutilmente, as mudanças na ocupação das formigas em direção à hierarquia da dominância (conquista por uma espécie mais dominante) ocorreram sobre plantas que cresceram mais râpido do que a média, e as mudanças em direção oposta à hierarquia ocorreram sobre plantas que cresceram mais lentamente do que a média (Figura 13.4b).

Tais dados, portanto, sugerem que as conquistas são bastante diferentes sobre árvores de crescimento rápido e lento, embora os detalhes permaneçam especulativos. É possivel, por exemplo, que as árvores de crescimento mais rápido também produzam "recompensas" às formigas a uma taxa mais alta e sejam escolhidas ativamente pelas espécies de formigas dominantes; já as árvores de crescimento lento são mais rapidamente abandonadas pelas espécies dominan-





FIGURA 13.2 Estruturas, da acácia chire-de-touro (Acacia cornigera) que atraem sua formga mutuatista (a) Corpos beltianos ncos em proteina nas extremidades dos foliotos (© Oxford Scientilio: Films/Michael Fogden). (b) Espinhos ocos usados pelas formigas como locais de niditicação (© Visuals Unlimited/C. P. Hickman).

res, com suas demandas por recursos muito maiores. De maneira alrernativa, as espécies de formigas competitivamente superiores podem ser capazes de detecrar e colonizar preferencialmente as árvores de crescimento mais rápido. O que fica evidente é que essas interações mutualistas não são relações agradáveis entre pares de espécies que podemos separar de uma teia de interações mais complexas. Os custos e benefícios resultantes para os diferentes parceiros variam no espaço e no tempo, induzindo dinâmicas complexas entre espécies de formigas competidoras, que, por sua vez, dererminam o balanço final para as acácias.

# 3 Octiona de piantas de lavouro ou oriação de animais

## 13.3.1 Agricultura

Ao menos em termos de extensão geográfica, alguns dos murualismos mais dramáticos são aqueles da agricultura. Os números de pianras individuais de trigo, cevada, aveia, milho e arroz e as áreas ocupadas por esses cultivos excedem amplamente ao que teria existido se elas não tivessem sido submetidas ao plantio. O aumento da população humana desde a época

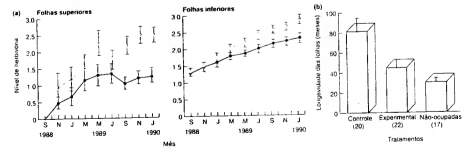


FIGURA 13.3 (a) Intensidade da herbivoria foliar sobre individuos de *Tachigali* myrmecophila naturalmente ocupados pela formiga *Pseudomyrmex conc*olor (●, n = 22) e sobre individuos dos quais as formigas loram experimentalmente eliminadas (●, n = 23). As folhas inferiores estavam presentes no início do experimento, e as folhas superiores surgiram posteriormente. (b) Longevidade das folhas das plantas de 7 myrmecophila ocupadas por *P. concolor* (controle) e das plantas das quais as formigas foram experimentalmente eliminadas ou onde não houve ocorrência natural de formigas. As barras dos erros representam ± o erro-padrão (segundo Fonseca, 1994).

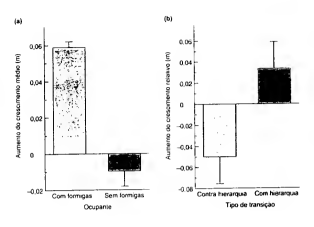


FIGURA 13.4 (a) O aumento do crescimento médio foi significativamente major (P < 0.0001) para individuos de Acacia drepanolobium ocupados continuamente por formigas (n = 651) do que para individuos não habitados (n = 126). Os individuos "ocupados continuamente" foram habitados por colônias de formigas tanto no levantamento inicial quanto no realizado seis meses mais tarde Os individuos não-habitados mantiveram-se desocupados por ocasião dos dois levantamentos. (b) Os aumentos do crescimento relativo foram significativamente maiores (P < 0,05) para individuos submetidos a transições na ocupação em direção à hierarquia competitiva das formigas (n = 85) do que para aqueles contra a hierarquia (n = 48) O aumento do crescimento loi determinado em relação aos indivíduos ocupados pela mesma espécie de formigas, quando estas não foram removidas. As barras dos erros representam os erros-padrão (segundo Palmer et al., 2000)

19 4,15 9254

dos caçadores-coletores indica em cerra medida a vantagem reciproca para o *Homo sapiens*. Mesmo sem restar experimentalmente, podemos facilmente imaginar as consequências que a extinção do homem teriam sobre a população mundial de plantas de arroz ou o efeito da extinção do arroz sobre a população humana. Comentários similares se aplicam a domesricação de bovinos, ovinos e outros animais.

Mutualismos "de criação" similares se desenvolveram em sociedades de cupins e formigas, onde os criadores podem proteger de comperidores e predadores os individuos que eles exploram, podendo até transportá-los ou vigiá-los.

## 13.3.2 Criação de insetos por parte de formigas

191 13 191 13 As formigas criam muiras espécies de afideos (homópreros), em rroca de secreções doces ricas em açucar. Os "reba-

nhos" de afideos se beneficiam, sofrendo taxas de morralidade mais baixas causadas por predadores, mostrando aumenro das taxas de alimentação e secreção e formando colónias maiores. Todavia, seria um erro imaginar que essa é uma relação agradavel. com beneficios para ambos os lados: os afideos esrão sendo manipulados - existe, portanto, um preço que eles pagam a ser lançado no outro lado do balanço (Stadler e Dixron. 1998)? Essa questão tem sido examinada em colonias do afideo Tuberculatus quercicola proregido pela formiga da sequióia (Formica yessensis), na ilha de Hokkaido, norre do Japão (Yao et al., 2000). Conforme o esperado, na presença de predadores, as colonias de afideos riveram sobrevivencia significativamente mais longa quando proregidas por formigas do que quando estas foram excluidas, por meio de aplicação de repelente na base das árvores de carvalho sobre as quais os afideos viviam (Figura 13.5a). Entreranto, honve tambem cusros para os afideos: em um ambiente do qual os predadores foram excluidos e os efeitos da proreção das formigas sobre o afideos poderiam, então, ser visros isoladamente, os afídeos proregidos pelas formigas apresentaram pior crescimento e foram menos fecundos do que aqueles onde as formigas e os predadores foram excluidos (Figura 13.5b).

Um outro mutualismo de criação clássico é aquele entre formigas e muitas especies de borboletas do grupo Ly-

caenidae. Em alguns casos, as larvas se alimentam de suas planras preferidas aré seu rerceiro ou quarto insrar, quando se expoem ao forrageio das formigas operarias, que as apanham e as transporram para os seus ninhos - as formigas as "adoram". La, as formigas "ordenham" uma secreção açucarada de uma glândula especializada das larvas e, em rroca, as proregem de predadores e parasiroides durante o restante de suas vidas larval e de pupa. Por outro lado, em ourras interações enrre formigas e borboletas do grupo Lycaenidae, o equilíbrio evolutivo e basrante diferente. As larvas produzem sinais químicos que imitam subsrâncias químicas produzidas pelas formigas, o que induz esras a transportar as larvas para seus ninhos e permirir que elas permaneçam la Dentro dos ninhos, as larvas podem atuar como parasitos sociais ("cucos", ver seção 12.2.3), sendo alimentadas pelas formigas (isro é, a borboleta azul-grande (Maculinea rebeli) que se alimenta da genciana (Gentiana cruciata) e cujas larvas mimerizam as larvas da formiga Myrmica schenkii, ou podem simplesmenre pilhar as formigas (p. ex., uma outra borboleta azulgrande (M. arion) que se alimenta de romilho selvagem (Thymus serpyllum) (Elmes et al., 2002).

# 13.3.3 Cultivo de fungos por besouros e formigas

Uma grande parre dos recidos vegerais, incluindo a madeira, é indisponivel como fonte direra de alimento para a maioria

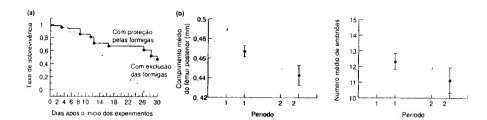


FIGURA 13.5 (a) As colônias do afideo Tuberculatus quercicola, com exclusão de formigas, tiveram maior probabilidade de extinção do que as protegidas por formigas (X² = 15,9, P < 0.0001). (b) Mas na ausencia de predadores, as cotônias com exclusão de formigas tiveram melhor desempenho do que as protegidas por formigas. São apresentadas as médias do tamanho corporal do afídeo (comprimento do fémur posterior, F = 6.75. P = 0.013) e os números de embriões (F = 7, 25, P = 0.010), ± EP, para dois periodos (23 de julho a 11 de agosto, 1998, e 12 a 31 de agosto 1998) em um ambiente sem predadores 👚 = Iratamento com exclusão das formigas; • = tratamento com proteção pelas formigas

dos animais, pois estes não dispõem de enzimas capazes de digetir celulose e ligninas (ver Seções 3.7.2 e 11.3.1). No entanto, muitos fungos possuem essas enzumas, e um animal que pode consumir tais fungos adquire acesso indireto a um alimento rico em energia. Alguns mutualismos altamente especializados se desenvolveram entre animais e fungos decomposirores. Besouros do grupo Scolvtidae cavam túneis profundos na madeira de árvores mortas ou moribundas, e fungos que são específicos de espécies de besouro crescem nesses abrigos e são continuamente pastados pelas larvas do besouro. Esses hesouros "amhrosia" podem transportar esporos do fungo em seu trato digestivo, e algumas espécies apresentam tufos especializados de pelos sobre suas cabeças, os quais servem para transportur os esporos. Os fungos servem como alimento para o besouro e dependem dele para sua dispersão até novos túneis.

As formigas cultivadoras de fungos são encontradas somente no Novo Mundo, e as 210 espécies descritas parecem ter evoluido de um ancestral comum: isto é, a característica apareceu apenas uma vez na evolução. As espécies mais "primitivas" utilizam tipicamente restos vegetais mortos, assim como fezes e cadaveres de insetos, para adubar suas hortas, os géneros frachymyrmex e Sericomprinex usam matéria vegetal niorta; e especies dos dois gêneros mais derivados (evolutivamente "avançados"). Acromyrmex e Atta, são "cortadeiras de folhas", utilizando principalmente folhas e flores frescas (Currie, 2001). As formigas corradeiras de folhas são as mais notaveis cultivadoras de fungos. Elas escavam cavidades de 2 a 3 litros no solo, onde um fungo hasidiomiceto è cultivado sobre folhas que são cortadas da vegetação vizinha (Figura 13.6). A colonia de formigas pode depender completamente do fungo para a nutrição de suas larvas. As operárias lambem as colônias de fungos e removem hifas engrossadas especializadas, que são agregadas em "cachos" de tamanhos que possam ser mordiscados. Estes cachos são comidos pelas larvas e essa "poda" do fungo pode estimular um novo crescimento fúngico. O

fungo ganha com a associação: ele é comido e dispersado pelas formigas cortadeiras de folhas e nunca é encontrado fota dos seus ninhos. A formiga fêmea reprodutiva transporta sua última refeição, quando ela deixa uma colonia para encontrar outra.

A maior parte dos insetos fitôfagos tem dietas bastante restritas os insetos herbivoros, na grande maioria, são, na verdade, monótagos estritos (ver Seção 9.5). Pela sua po-

lifagia, as formigas cortadeiras de folhas são extraordinárias entre os insetos herbivoros. Formigas de um ninho de Atta cephalotes exploram de 50 a 70% das espécies vegetais na sua vizinhança. Em geral, as formigas cortadeiras de folhas podem explorar 17% da produção foliar total em floresta tropical e se tornar os herbivoros ecologicamente dominantes na comunidade. È a sua polifagia que lhes confere este extraordinâtio status Contudo, ao contrârio dos adultos de A. cephalotes, as larvas parecem ser especialistas extremos quanto à dieta, ficando restritas a corpos nutritivos (gongylidia) produzidos pelo fungo Attamyces bromatificus, cultivado pelos adultos e que decompoe os fragmen tos foliares (Cherrett et al., 1989).

Alem disso, assim como os cultivos realizados pelo homem podem ser atacados por pragas, as formigas cultivadoras de fungos precisam combater outras espècies de fungos que podem devastar seu cultivo. Os

patôgenos fúngicos do gênero Escovopsis são especializados (só encontrados em cultivos de fungos) e virulentos: em um experimento, nove de 16 colônias da formiga corradeira Atta colombica, ttatadas com doses muciças de esporos de Escovopsis, perdetam seu cultivo em três semanas de tratamento (Currie, 2001). Porein, as formigas possuem outra associação mutualistica para ajudá-las: um actinomice-



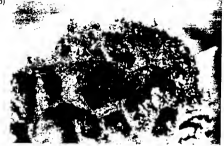


FIGURA 13.6 (a) Ninho parcialmente escavado da formiga cortadeira de folhas Atta vollenweideri no chaco do Paraguai. A pilha de material depositado sobre o solo, pela escavação das formigas, tinha pelo menos 1 m de altura. (b) Formiga rainha de A cephalotes (com uma operaria acompanhante em seu abdome) sobre um cultivo jovem de fungos no laboratório, mostrando a estrutura do tipo celular do cultivo, com pequenos fragmentos foliares e hifas fungicas cimentantes (Cortesia de J.M. Cherrett)

io filamentoso, associado à superfície das formigas, é dispersado para novos cultivos por rainhas virgens em seu võo nupcial, e as formigas podem até elaborar produtos quimicos que promovem o crescimento do actinomiceto. Este. por sua vez, produz um antibiôtico com efeitos inibidores especializados e potentes contra Escovopsis. É possível, ainda, que ele proteja as formigas de patógenos e promova o crescimento dos fungos cultivados (Currie, 2001). Portanto, Escovopsis enfrentou um mutualismo de très espècies: formigas, fungos cultivados e actinomicetos.

## (3.) Disparsão la sementes e poten

# 13.4.1 Mutualismos de dispersão de sementes

Muitas espècies vegetais utilizam animais para dispersar suas sementes e seu polen. Cerca de 10% de todas as plantas com flores possuem sementes ou frutos dotados de ganchos, arestas ou substâncias viscosas que aderem aos pelos, cerdas ou

penas de todo animal que entra em contato com eles. Frequentemente, eles causam uma itritação ao animal, que maitas vezes se limpa e os elimina quando possível, mas em geral após transportá-los por certa distância. Nestes casos, o beneficio è para a planta (que investiu recursos em mecanismos de fixação), e não hà recompensa para o animal,

Bem diferentes são os verdadeiros mutualismos entre plantas superiores e aves e outros animais que se alimentam de frutos catnosos e dispersam as sementes. Naturalmente, para a relação ser mutualista, è essencial que o animal consuma a parte carnosa do fruto, e não as sementes, que devem permanecer viaveis quando regurgitadas ou defecadas. Defesas espessas e fottes que protegem os embriões são comumente parte do preço pago pela planta para a dispersão por frugivoros. O reino vegetal tem explorado uma gama espléndida de vatiações morfológicas na evolução de fruros carnosos (Figura 13.7).

Os mutualismos referentes a animais que consomem frutos carnosos e dispersam as sementes raramente são muito especificos à espècie de animal envolvida. Em parte, issoacontece porque esses mutualismos em geral envolvem aves e mamíferos de vida longa, e, mesmo nos trópicos, existem poucas espècies vegetais que frutificam durante todo o ano e proporcionam um suprimento alimentar para qualquer possivel especialista. Contudo, também, como ficará evidente quando considerarmos os mutualismos de polinização, a seguir, uma ligação mutualista mais exclusiva exigiria da planta uma recompensa para ser protegida e rejeitada pot outra espècie animal: isso è muito mais fâcil para o nectar do que para o fruto. De qualquer maneira, a especialização pelo animal e importante na polinização, porque transferências interespecíficas de polen são desvantajosas, e com frutos e sementes è necessario somente que eles sejam dispersados pata longe da planta-mãe.

### 13.4.2 Mutualismos de polinização

A maiotia das flores polinizadas por animais oferece nectar, polen ou ambos como recompensa aos seus visitantes. É possível que o nectar não tenha ourro valor para a planta do que o de atrair animais, e isso tem um custo para a planta, pois escarboidratos do nectar poderiam ser usados no crescimento ou em alguma outra atividade.

Presumivelmente, a evolução de flores especializadas e o envolvimento de polinizadores animais têm sido tavorecidos. porque um animal pode ser capaz de reconhecer e distinguir diferentes flores e, assim, transportar polen para flores da mesma espècie. A transferència passiva de pôlen, pelo vento ou pela agua, por exemplo, uão permite tal discriminação e é, portanto, muito mais dispendiosa. Na realidade, onde os vetores e as flores são altamente especializados, como no caso de muitas orquideas, virtualmente não há desperdicio de pôlen, inclusive nas flores de outras espécies.

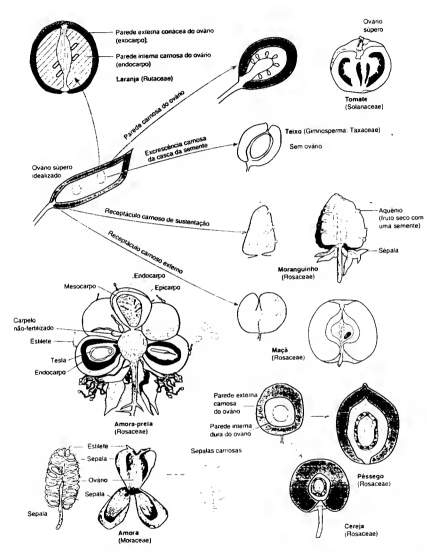


FIGURA 13.7 Uma variedade de frutos camosos envolvidos em mutualismos de dispersão de sementes, ilustrando as especializações morfologicas implicadas na evolução de estruturas carnosas atrativas.

Existem, conrudo, custos provenienres da adoção de animais como mutualistas na polinização de flores. Por exemplo, animais transportadores de pólen podem ser res-

ponsáveis pela transmissão de doenças sexuais (Shykoff e Bucheli, 1995). O parógeno fúngico *Microbovyum viola*ceum, por exemplo, é transmitido por visitantes polinizadores das flores de candelária-branca (Silene alba), e em planras infectadas as anteras ficam cheias de esporos de fungos.

insetus paneralistra de paneralistra a i tra-especialistas Muitos ripos de animais tem estabelecido relações de polinização com plantas com flores, entre os quais se encontram beija-flores, morcegos e, inclusive, pequenos roedores e matsupiais

(Figura 13.8). No entanto, os polinizadores por excelência são, sem dúvida, os insetos. O pólen é um recurso alimentício nutricionalmente rico e, nas flores mais simples polinizadas por insetos, ele é oferecido em abundáncia e livremente a rodos e variados visitantes. Para a polinização, as plantas dependem de insetos que não sejam rotalmente eficientes no consumo de pólen, transporrando consigo o excedente de alimento de planta para planta. Em flores mais complexas, é produzido o nécrar (uma solução de açúcares) como uma recompensa adicional e alternativa. Nas mais simples entre estas, os nectários são desprotegidos, mas, com crescente especialização, eles são envolvidos por estruturas que testringem o acesso no nectar a apenas poucas especies de visitadores. Essa gama de siruações pode ser observada na família Ranunculacene. Na flor simples de Ranunculus ficaria, os necrários ficam expostos a todos os visitantes, mas, na flor mais especializada de R. bulbosus, existe um tipo de tampa sobre o nectátio, e em Aquilegia os nectários se desenvolveram em rubos longos e somente visitantes com probóscides longas (linguas) podem alcancar o necrar. No genero Aconitum, roda a flor estri estruturada de modo a permitir o acesso apenas a inseros com forma e tamanho determinados, os quais são forçados a raspar as anteras e apanhar o polen. Os nectários desprotegidos rém a vantagem de uma pronta presença de polinizadores, mas como esses animais não são especializados, eles transferem grande parte do pólen para as flotes de

outras espécies (embora na prática muitos generalistas sejam de fato "especialistas sequenciais", fortageando preferencialmente em uma espécie vegetal por horas ou dias). Os nectários protegidos têm a vantagem de transferência eficiente de pólen por especialistas para outras flores da mesma espécie, mas dependem de quantidades suficientes desses animais.

Charles Darwin (1859) reconheceu que um nectário longo, como em Aquilegia, forçava o inseto polinizador a um contato estreito com o pólen. A seleção natural pode então favotecet nectários ainda mais longos, e, como uma reação evolutiva, as probóscides dos polinizadores seriam selecionadas para atingir um comprimento maior – um processo recíproco e progressivo de especialização. Nilsson (1988) deliberadamente encurtou os tubos dos nectários de Platanthera, uma orquidea de tubos longos, e demonstrou que as flores produziam muiro menos sementes – presumivelmente porque o polinizador não era forçado a assumir uma posição que maximizasse a eficiência da polinização.

O florescimento è um evento sazonal na maioria das plantas, e isso im-

põe limites estritos ao âmbiro em que um polinizador pode tornar-se um especialista obrigatório. Um polinizador só pode tornar-se um especialista obrigatório. Um polinizador só pode tornar-se completamente dependente de flotes específicas como tecutso alimentício, se seu ciclo de vida ajustar-se à estação de florescimento da planta. Isso é praricável para muiros inseros de vida cutta, como borboletas e mariposas. É mais provável que os polinizadores de vida mais longa, como morcegos, toedores ou abelhas com suas colônias de vida longa, sejam generalistas, indo de uma flor relativamente não-especializada pata outra dutante as estações ou consumindo alimentos compleramente difetentes quando o néctar não está disponível.



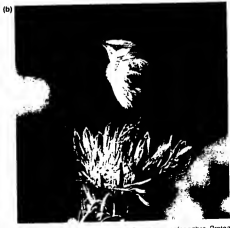


FIGURA 13.8 Polinizadores: (a) abelha comum (Apis mellitera) sobre uma flor de Iramboesa; e (b) o passaro Promerops cater sobre Protea exima (cortesia de Heather Angel)

# 13.4.3 Polinização em locais de criação: figueiras e vuccas

Nem toda planta polinizada por insetos fornece apenas alimento ao seu polinizador. Em muitos casos, as plan-

tas também proporcionam um hábitat e alimento suficiente para o desenvolvimento das larvas dos insetos (Proctor et al., 1996). Os casos melhor estudados são as interações complexas e amplamente espécie-específicas entre figueitas (Ficus) e vespas dos figos (Figura 13.9) (Wiebes, 1979; Bronstein, 1988). As figueiras apresentam muitas flores diminutas fixadas a um receptáculo engrossado com uma abertura estreita para o exterior; o receptáculo torna-se então o fruto carnoso. A espécie de que remos melhor conhecimento é o figo comestível, Ficus darica. Algumas formas cultivadas são inreiramente pistiladas e não necessitam de polinização para o desenvolvimento do fruto, mas em E carica selvagem são produzidos três tipos de receptáculos em diferentes épocas do ano. (Outras especies são menos complicadas, mas o ciclo de vida é semelhante.) No inverno, as flores são principalmente neutras (pistiladas estéreis), com poucas flores estaminadas perto da abertura. Fêmeas diminutas da vespa Blastophaga psenes invadem o receptáculo, ovopositam nas flores neutras e depois morrem. Cada larva de vespa, então, completa seu desenvolvimento no ovário de uma flor, mas os machos eclodem antes, abrem caminho nas sementes ocupadas pelas fêmeas e acasalam com elas. No começo do verão, as fêmeas emergem, recebendo pólen na entrada das flores estaminadas, que abriram pouco antes.

As fémeas fertilizadas transportam o pólen para um segundo tipo de receptáculo, contendo flores neutras e pistiladas, onde elas ovopositam. As flores neutras, incapazes de produzir sementes, tem um estilete curto: as vespas podem chegar, para ovopositar nos ovários, onde se desenvolvem. As flores pistiladas, contudo, possuem estiletes longos, de modo que as vespas não conseguem alcançar os ovários, e seus ovos não se desenvolvem, mas ao depositarem esses ovos, elas fertilizam as flores, que produzent sementes. Portanto, esses receptácu-



FIGURA 13.9 Vespas de figos sobre um figo em desenvolvimento. Reproduzido com permissão de Gregory Dimijian /Science Photo Library.

los geram uma combinação de sementes viáveis (que beneficiam a figueira) e vespas dos figos adultas (que obviamente beneficiam as vespas, mas também beneficiam as figueiras, já que elas são seus polinizadores). Seguindo uma outra seguencia de desenvolvimento de vespas, as fêmeas fertilizadas emergem no outono, e uma diversidade de outros animais come o fruto e dispersa as sementes. As vespas emergentes no outono ovopositam no terceiro tipo de receptáculo contendo apenas flores neutras, das quais as vespas emergem no inverno para iniciar o ciclo outra vez.

Esse caso, então, além de ser uma peça fascinante de história natural, é um bom exemplo de um mutualismo em que os interesses dos dois partici-

pantes, no entanto, parecem não coincidir. Especificamente, a proporção ótima de flores que se desenvolve em sementes de figo e de vespas dos figos é diferente para as duas partes, e sera razoável esperar uma correlação negativa entre as duas: sementes produzidas às expensas de vespas e vice-versa (Herre e West, 1997). Na realidade, a detecção dessa correlação negativa, e, portanto, a demonstração do conflito de interesse revelou-se enganosa por razões que com fieqüência se aplicam em estudos de ecologia evolutiva. As duas variáveis tendem a ser correlacionadas positivamente, já que ambas tendem a crescer com duas variáveis "confundíveis": o tamanho geral do fruto e a ptoporção geral de flores em um fruto que são visitadas por vespas. Herre e West (1997), entretanto, ao analisarem dados de nove espécies de figueiras do Novo Mundo, puderam supetar isso de uma maneira que em geral é aplicavel em tais situações. Por meio de alteração das variáveis confundíveis, eles controlaram estatisticamente (petguntando, na prática, qual seria a relação entre quantidades de sementes e vespas em um fruto de tamanho constante, em que uma proporção constante de flores foi visitada) e depois puderam revelar uma correlação negativa. A figueira e a vespa do figo parecem ter evoluído em uma batalha quase evolutiva.

Um conjunto semelhante de inutualismos, e também muito estudado, ocorre entre as 35 a 50 espécies de Yucca, plantas que vivem nas Américas do Norte e Central, e as 17 espécies de mariposas de vuccas. 13 das quais foram recentemente descritas, a partir de 1999 (Pellmyr e Leebens-Mack, 2000). Uma mariposa femca utiliza "tentáculos" especializados para colerar simultaneamente grãos de pólen de várias anteras de uma flor, os quais ela coloca, após, na flor de outra inflorescencia (promovendo a reprodução), onde ovoposita nos ovários e cuidadosamente deposita o pólen, novamente usando seus tentáculos. O desenvolvimento das larvas da mariposa requer uma polinização exitosa. uma vez que flores não-polinizadas morrem rapidamente, nual as larvas também consomem sementes nas suas cercanias, embora muitas outras sementes se desenvolvam plenamente. Para completar seu desenvolvimento, as larvas caem no solo parla atravessar o estado de pupa, emergindo um ou mais anos mais tarde, durante a estação de florescimento da yucca. O sucesso

reprodutivo de uma mariposa fêmea adulta, portanto, não esti vinculado ao de uma vucca individualmente, do mesmo modo como ocorrem com os das vespas femeas dos figos e as figueiras.

Thompson (1995) realizou uma revisão detalhada da dispersão de sementes e dos mutualismos da polinização, proporcionando uma apreciação completa dos processos que podem levar à evolução de rais mutualismos.

# 13.5 artaru maaros com napitantes intestinais

Grande parte dos mutualismos discutidos até aqui dependeu de padrões de comportamento em que nenhuma das espécies vive interramente "dentro" do seu parceiro. Em muitos outros mutualismos, um dos parceiros é um eucarioto unicelular ou uma bactéria, que está integrada quase permanentemente á cavidade corporal ou mesmo ás células do seu parceiro multicelular. Os representantes da microbiota que ocupam partes de diterentes canais alimentares de animais são os simbiontes extracelulares melhor conhecidos.

### 13.5.1 Intestinos de vertebrados

O papel fundamental de micróbios na digestão de celulose por vertebtados herbívoros tem sido avaliado há muito tempo, mas agota acredita-se que os tratos gastrintestinais de todos os vertebrados são povoados por uma microbiora mutualista (revisado em Stevens e Humo, 1998). Protozoários e fungos estão normalmente presentes, mas os principais contribuintes para esses processos de "fermentação" são as bactérias. Sua diversidade é maior na região do intestino, onde o pH e relativamente neutro e os períodos de retenção de alimento são telativamente longos. Em pequenos mamiferos (p. ex., roedores, coelhos e lebres), o ceco é a principal cámara de fermentação, e nos mamíferos não-tuminantes maiores, como os cavalos, o colo é o local principal, como o é nos elefantes, que, como os coelhos, praticam a coprofagia (consumo das próprias fezes) (Figura 13.10). Em ruminantes, como bovinos, ovinos, cangurus e outros marsupiais, a fermentação ocorre em estômagos especializados.

A base do mutualismo é direta. Os micróbios recebem um fluxo constante de substratos para o crescimento,

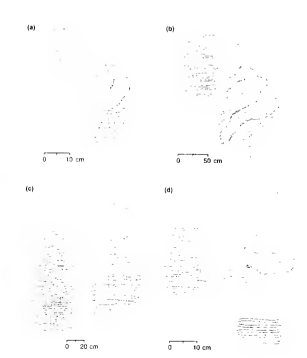


FIGURA 13.10 Os tratos digestivos de mamiferos herbivoros são comumente modificados para proporcionar cámaras de fermentação habitadas por ricas fauna e flora ou microrganismos (a) Um coelho, com uma câmara de fermentação no ceco expandido (b) Uma zebra, com cámaras de fermentação no ceco e no colo. (c) Uma oveiha, com fermentação no intestino anterior em uma porcão ampliada do estômago, do rume e do reticulo. (d) Um cancuru, com uma camara de fer mentação alongada na porção proximal do eslómago (segundo Stevens e Hume, 1998)

em forma de alimento ingerido, mastigado e parcialmente homogeneizado. Eles vivem dentro de uma câmata com regulação de pH e temperatura (em animais endotérmicos). e as condições anaeróbicas são mantidas. Os hospedeiros vertebrados, em especial os herbívoros, são nutridos por alimento que, de certo modo, seria indigerível para eles. As bacterias produzem ácidos graxos de cadeias curtas (SCFAs. short-chain fatty acids) pela fermentação da celulose e do amido da dieta do hospedeiro, além dos carboidtatos endógenos contidos no muco do hospedeiro e das células epiteliais desptendidas. Os SCFAs são muitas vezes a principal fonte de energia para o hospedeiro; por exemplo, eles suprem mais do que 60% das necessidades energéticas de manutenção de bovinos, e 29 a 79%, de ovinos (Stevens e Hume, 1998). Os micróbios também converrem compostos de nitrogenio (aminoácidos que escapam da absorção no intestino médio, ureia não-excretada pelo hospedeito. muco e células desprendidas) em amônia e proteína microbiana, conservando nitrogenio e água. Além disso, eles sintetizam vitaminas B. A proteína microbiana é úril ao hospedeiro, se ela puder ser digerida - por fermentadores do intesrino anterior e seguindo a coptofagia em fermentadores do inrestino posterior -, mas a amônia geralmente não é útil e pode até ser tóxica ao hospedeiro.

#### 13.5.2 Intestinos dos ruminantes

succinato V = valerato

O estómago dos ruminantes compreende estómago anterior de tres partes (rume, retículo e omaso), seguido de um abomaso secretor de enzimas, que e similar ao estomago da maioria dos vertebrados. O rume e o retículo são os principais locais de fermentação, e o omaso serve em grande par-

te para rransferir material para o abomaso. Apenas partículas com um volume de cerca de 5 mL ou menos podem passar do reticulo para o omaso; o animal regurgita e masriga novamente as partículas maiores (processo de ruminação). No rume, estão presentes densas populações de bactérias (1010 a 1011 mL-1) e protozoários (10° a 106 mL 1, mas ocupando um volume semelhante ao das bactérias). As comunidades bacterianas do rume são compostas quase exclusivamente por anaeróbios obrigatórios - muitos são mortos de modo instantâneo por exposição ao oxigênio -, mas eles desempenham uma grande variedade de funções (subsistem sobre uma grande variedade de substratos) e getam uma ampla gama de produtos (Tabela 13.1). Celulose e outras fibras são os constituinres importantes da dieta de ruminantes, e estes não dispõem das enzimas para digeri-Lis. As atividades celuloliticas da microflora do rume são, portanto, de importancia decisiva. Todavia, nem rodas as bactetias são celulolíticas: muitas subsistem sobre substratos (lactato, hidrogénio) gerados no rume por outras bactérias.

Os protozoários no intestino constituem também uma mistura complexa de especialistas. A maioria são ciliados holótricos e entodiniomorfos. Poucos podem digerir

celulose. Os ciliados celulolíticos possuem celulases intrinsecas, embora alguns outros protozoários possam usar simbiontes bactetianos. Alguns consomem bacrérias: em sua ausencia, o número de bactérias cresce. Alguns dos enrodiniomorfos consomem outros protozoários. Desse modo, os diversos processos de competição, de predação e de mutua-

lismo, alem das cadeias alimentares caracrerísticas de comunidades terricolas e aquáticas na natureza, estão presentes dentro do microcosmo do rume.

TABELA 13.1 Diversas espécies de bactérias do rume, ilustrando sua ampla gama de funções e a ampla diversidade de produtos gerados

Funções: A = amilotitica, C = celulotífica, D = dextrnolítica; GU = uso de gicerol; HU = usuána de horrogênio, L = lipolítica LU = uso de laciato. M = metanogênica P = pectinolitica, PR = proteolitica, SS = principal fermentadora de açucar soluvel; X = xilanciitica Produlos: A = acetato, B = buttrato; C = dioxido de carbono; CP = caproato, E = etanol, F = formato, H = hidrogênio; L = lactato, M = metano, P = propionato, S =

### 13.5.3 Refecação

O consumo de fezes é um tabu entre os humanos, ptesumivelmenre devido a alguma combinação de evolução biológica e culrural em resposta a riscos para a saúde impostos por micróbios parogénicos, incluindo muitos que são relarivamente inofensivos no intesrino posterior, mas patogénicos em muitas regiões anteriores. Entretanto, para muitos vertebrados, microbios simbiontes que vivem no intestino posterior, além de regiões onde é possível uma efetiva absorção de nutrientes, são um recurso que também é bom para consumo. Assim, coprofagia (ingestão de fezes) ou refecação (ingestão das próprias fezes) é uma prática regular em muiros pequenos mamíferos herbívoros. Esse processo é refinado em especies como coelhos, que exibem um "mecanismo de separação no colo", o qual lhes permite a produção separada de pelotas fecais secas (não-nutritivas) e macias (mais nutritivas), as quais eles consomem separadamente. Estas conrem níveis altos de SCFAs, proteina microbiana e vitamina B, podendo fornecer 30% das demandas de nitrogenio de um coelho e mais vitaminas B do que eles necessitam (Björnhag, 1994; Srevens e Hume, 1998).

### 13.5.4 Intestino dos cupins

Os cupins são insetos sociais da ordem Isoptera, muitos dos quais dependem de mutualistas para a digestão da ma-

deira. Os cupins primitivos se alimentam diretamente da madeira, e grande parte da celulose, das hemiceluloses e possivelmente das ligninas são digeridas por mutualistas no inresrino (Figura 13.11), onde a pança (parte do ceco segmentado) forma uma cámara de fermentação microbiana. No entanro, os cupins avançados (75% de todas as espécies) dependem muiro mais fortemente da sua próptia celulase (Hogan et al., 1998). Os cupins de um terceiro grupo (Macrotermitinae) cultivam fungos digestores de madeira, os quais eles consomem junto com a própria madeira, cuia digestão é auxiliada por celulases fúngicas.

Os cupins praticam refecação, de modo que o material alimentar passa ao menos duas vezes pelo intestino, e os micròbios produzidos durante a primeira passagem podem ser digeridos na segunda vez. O principal grupo de microrganismos na pança de cupins primitivos são protozoários flagelidos anaerobicos. As bactérias rambém estão presentes, mas não podem digetir celulose. Os protozoarios engolem particulas de madeira e fermentam a celulose dentro de suas células, liberando dióxido de carbono e hidrogénio. Os principais produtos absorvidos subsequentemente pelos hospedeitos, são SCFAs (como em vertebrados), mas nos cupins a absorção é sobrerudo do ácido acético.

A população bacreriana do intestino dos cupins é menos conspicua do que a do tume, mas parece fazer parte de dois mutualismos distintos, que veremos a seguir:



FIGURA 13.11 Micrografia eletrônica de uma secção fina da pança do cupim Reticulitermes flavipes. Grande parte da flora è composta de agregados de bacterias. Entre elas podem ser vistas bacterias formadoras de endósporos (E), espiroquetas (S) e protozoarios (segundo Breznak 1975)

2. Algumas bactérias no intestino do cupim são capazes de fixar nitrogênio gasoso – apatentemente o único exemplo estabelecido de forma clara de simbiontes fixadores de nitrogênio em insetos (Douglas, 1992). A fixação de nitrogênio pára quando são aplicados antibióticos antibacterianos (Breznak, 1975), e a taxa de fixação de nitrogénio diminui de forma btusca, se houver aumento do conteúdo de nitrogênio da dieta.

# 10.6 Muruausmo dentro de détulas animais:

Nas simbioses de micetócitos entre microrganismos e insetos, os nucrorganismos herdados maternalmente são encontrados denrro do citoplasma de células especializadas (micerócitos), e a interação è inquestionável. Esta é necessária aos insetos pelos beneficios nutricionais aos microrganismos, como fornecedores-chave de aminoácidos, de lipídeos e de viraminas essenciais, assim como para a própria existência dos microrganismos (Douglas, 1998). As simbioses são encontradas em uma grande variedade de tipos de insetos e são universalmente ou quase - presentes em baratas, homópteros, petceveios, piolhos sugadores, moscas tsetse, besouros lictídeos e formigas camponotídeos. Elas evoluiram de maneira independente em grupos distintos de microrganismos e seus insetos patceiros, mas em todos os casos os insetos vivem com dietas nutricionalmente pobres ou não-equilibradas: seiva floemática, sangue de vertebrados, madeira, entre outros. Na maioria das vezes, os simbiontes são diferentes tipos de bactétias, embora em alguns insetos estejam presentes as leveduras.

> Entre essas simbioses, as interações entre afideos e bacrétias do gênero *Buchnera* (Douglas, 1998)

são as que mais se conhecem os detalhes. Os micerócitos são encontrados no hemocelo do afideo, e as bactétias ocupam cerca de 60% do citoplasma dos micetócitos. As bacrerias não podem ser produzidas em cultura no laboratório e nunca foram encontradas em outros locais além dos micetócitos de afídeos, mas a exrensão e a natureza do beneficio que elas trazem a estes podem ser estudadas a partir da remoção de Buchnera, mediante tratamento destas com anribióticos. Tais afídeos "apossimhióticos" crescem muito lentamente e se desenvolvem em adultos que produzem pouca ou nenhuma descendencia. A função mais fundamental executada pelas bactérias é produzir aminoácidos essenciais ausentes na seiva do floema de aminoácidos não-essenciais, como glutamato; o tratamento antibiótico confirma que os afideos não podem, sozinhos, executar tal função. Alem disso, contudo, Buchnera parece fornecer outros beneficios. pois os afideos simbióticos ainda superam afideos apossimbióricos, quando os últimos são providos de todos os aminoácidos essenciais, mas estabelecendo outras funções nutricionais indefiníveis.

A interação afídeo-Buchnera proporciona rambém um excelente exemplo de como uma associação intima entre mutualistas pode liga-los em ni-

veis ecológico e evolutivo. As Buchnera têm transmissão transovariana, ou seja, elas passam da mão para sua descendência em seus ovos. Portanto, uma linhagem de afideos sustenta uma única linhagem correspondente de Buchnera, e esta è, sem dúvida, a razão das filogenias estritamente congruentes de espêcies de afideos e de Buchnera: cada espècie de afideo tem sua ptópria espécie de Buchnera (ver, por exemplo, Figura 13 12). Além disso, esses estudos moleculares, que permitem reconstruir a filogenia de Buchnera, também sugerem que os afideos adquitiram Buchnera apenas uma vez em sua història evolutiva. aparentemente ha 160 a 280 milhões de anos; isso ocorreu após as únicas duas famílias de afideos sem simbiose de micetócitos, Philloxeridae e Adelgidae, terem divergido da linhagem principal de afideos (Moran et al., 1993). Proporcionando uma tendência final, os únicos outros afideos sem Buchnera (na família Hormaphididae) parecem tê-las perdido secundariamente na sua histótia evolutiva, mas funcionam como hospedeiros para leveduras simbióticas (Douglas, 1998). Patece mais provável que as levedutas desalojaram competitivamente as bactétias, em vez de estas terem sido perdidas e posreriormente as leveduras terem sido adquiridas.

Pot fim, Douglas (1998) também salienta que todos Homoptera que se alimentam da seiva do floema nutricionalmente deficiente rêm simbioses de micetócitos, incluindo os afideos descritos. Já os que mudaram secundariamente em sua hisrória evolutiva, para se alimentar de células vegetais intactas, perderam a simbiose. Isso é, então, uma ilustração de uma petspectiva evolutiva comparativa que, mesimo em simbioses claramente mutualistas como essas, o beneficio é liquido. Ao mesmo tempo que as exigências do inseto são reduzidas, como na mudança de dieta, o equilibrio dos custos e beneficios dos simbiontes também é alterado. Neste caso, os custos claramente sobrepujam os beneficios em uma dieta alterada: aqueles insetos que perdem seus simbiontes têm sido favorecidos por seleção natural.

# 13.7 Simbiontes fotossintéticos dentro invertebrados aquáticos

As algas são encontradas dentro de tecidos de uma variedade de animais, patticularmente no filo Chidaria. Nas simbioses de ambiente de aigua doce, *Chlorella é* em geral a alga simbionte. Em *Hydra viridis*, por exemplo, células de *Chlorella* estão presentes em grandes quantidades (1,5 × 10<sup>5</sup> por hidroide) dentro de células digestivas da endoderme. Na luz, a *Hydra* recebe fotossintatos das algas além de 50 a 100% das suas

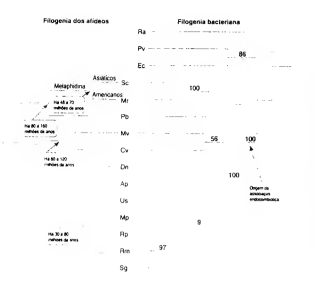


FIGURA 13.12 Filogenia de afideos selecionados e seus correspondentes endossimbiontes primários. Outras bacterias são mos tradas para comparação. A filogenia dos afideos (segundo Heie, 1987) é apresentada à esquerda, e a das bactérias, à direita. As linhas tracejadas conectam os afideos e bactérias associados. São incluidas na filogenia très especies de bacterias não-simbiontes. Ec = Escherichia coli; Pv = Proteus vulgaris: Ra = Ruminobacter amylophilus (um simbionte do rume). As distâncias junto as ramificações estão apresentadas de ma meira aproximadamente proporcional ao tempo (segundo Mora et al., 1993) Espécies de afideos: Ap = Acyrthosiphon pisum. Cv = Chaitophorus viminalis: Dn = Diurachis noxia; Mp = Myzus persicae, Mr = Melaphis rhois; My = Mindarus victoriae. Pb = Pemphiqus betae; Rm = Rhopalosiphum maidis, Rp = Rhodalosiphon padi, Sc = Schlectendalia chinensis; Sq = Schizaphis graminum Us = Uroleucon sonchi

necessidades de oxigênio. Ela pode também usar alimento orgánico. No entanto, quando a Hydra é mantida no escuro. sendo suprida diariamente com alimento organico, uma população reduzida de algas continua existindo, ao menos durante seis meses, e retorna à situação normal dentro de dois dias de exposição à luz (Muscatine e Ponl, 1979). Assim, na presença dos seus simbionres e dependendo das condições e recursos locais, a Hydra pode ter comportamento tanto autotrófico quanto heterotrófico. Admite-se então a existência de processos reguladores harmonizando o crescimento do endossimbionte e do seu hospedeiro (Douglas e Smith, 1984), como presumivelmente em todas as simbioses desse tipo. Se não fosse assim, os simbiontes crescetiam excessivamente e matariam o hospedeiro, ou não conseguiriam acompanhar o crescimento do hospedeiro e ficariam diluidos neste.

> Existem muitos registros de intima associação entre algas e protozoários no pláncton marinho. No ci-

liado Mesodiniam rubrum, por exemplo, observam-se "cloroplastos" que parecem ser algas simbióticas. O consórcio mutualista de protistas e algas pode fixar dióxido de carbono e absorver nutrientes minerais, formando com freqüência densas populações conhecidas como "marés vermelhas" (p. ex., Crawford et al., 1997). Em tais populações têm sido registradas taxas de produção extraordinariamente altas (superiores a 2 g m<sup>15</sup> h<sup>11</sup> de carbono), que provavelmente são os niveis mais altos de produtividade primária registrada em populações de microrganismos aquáticos.

# 13.7.1 Corais construtores de recife e descoramento de corais

Em termos de biomassa, ja observamos que os mutualismos dominam os ambientes do mundo. Os recifes de coral proporcionam um exemplo impotrante: os corais construtores de recife (um ourro dramárico exemplo de engenharia autogênica de ecossisremas - ver Secão 13.1) representam de fato associações mutualistas entre Cnidaria heterotróficos e dinoflagelados fotottóficos do gênero Symbiodinium. Esse tipo de recife ilustra, também, a vulnerabilidade potencial da mais preponderante das características "engendradas" de hábitar. Desde que foi descritn pela primeira vez, em 1984, houve registros de "descoramento de corais", ou seja, o branqueamento de corais tesultante da perda dos endossimbiontes e/ou dos seus pigmentos fotossintéticos (Brown, 1997). O descoramento ocorre em especial como resposta a remperaturas extraordinariamenre elevadas (como as observadas em Phuket, na Tailandia: Figura 13.13a), mas também como resposta a intensidades altas da tadiação snlat ou mesmo a doenças. Desse modo, parece provável que os episódios de descoramento se tornem progressivamente frequentes à medida que as temperaturas globais aumentam (Figura 13.13a; ver Seção 2.8.2), o que é uma causa particular de preocupação, pois alguns desses episódios têm sido seguidos de mortalidade em massa de corais. Isso se torna apatente em Phuket, pot exemplo, juntamente com os episôdios de descoramento de 1991 e 1995 (Figura 13.13b). (Por nutro lado, uma perda mais catastrófica ocorreu em 1987, como resultado não de descoramento, mas de atividade de draga-

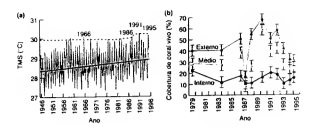


FIGURA 13.13 (a) Temperaturas medias mensais na superficie do mar (TSM) (SSTs. sea surface temperatures), em áreas de Phuket, Tailândia, de 1945 a 1995. É mostrada a linha de regressão para todos os pontos (P < 0,001). A linha tracejada traçada a 30,11°C represen ta uma tentativa de limiar de descoramento. Os anos que superam esse limiar são apresentados o descoramento foi observado em 1991 e 1995, mas não-monitorado antes daquele ano. (b) Porcentagem média da cobertura de coral (± EP) nos planos interno (--) e externo (-----) do recife em Phuket, Tailândia, no período de 1979 a 1995 (segundo Brown, 1997).

gem; e o declinio em cobertura no inicio da decada de 1990 pareceu ser consequencia de uma interação entre descoramento e uma variedade de distúrbios humanos locais.)

110927171

Evidentemente, não podemos ser complacentes a respeito dos efeitos do aquecimento global nos recifes de coral - e è provavel que sempre exis-

tum disturbios humanos com os quais os efeitos de descoramento podem interagir - mas também sabemos que os corais de recife são capazes de se aclimatar às mudanças das condições que podem induzir descoramento e de recuperar-se de episodios de descoramento. Sua adaptabilidade è ilustrada por um outro estudo em Phuket. Durante o episodio de 1995, foi observado que o descoramento no coral Goniastrea aspera ocorreu predominantemente nas superficies voltadas para leste. As superficies voltadas para oeste sofrem maior exposição à radiação solar, que também tende a causar descoramento. Isso. portanto, sugere que nos corais voltados para oeste foi desenvolvida uma rolerância ao descoramento. Tal diferença de tolerancia foi confirmada experimentalmente (Figura 13.14): houve pouco ou nenhum descoramento nas superficies voltadas para oeste "adaptadas" a altas temperaturas.

Committee the training 81 10 4 501

Enquanto isso, um outro estudo de descoramento de corais adiciona a crescente percepção que mutualismos aparentemente simples, envolvendo duas especies, podem ser mais comple-

vos e sutis do que se pode imaginat. Os corais caribenhos Monaustratea annularis e M. faveolata, ecologicamente dominantes, hospedam très "especies" ou "filntipos" de Symbiodinium completamente separadas (designadas A, B e C e distinguiveis apenas por métodos genéticos). Os filotipos A e B são comuns em hibirats mais rasos, com irradiância alta, e C predomina em locais mais profundos, com irradiância mais baixa, o que é ilustrado por comparações de colônias de diferentes profundidades e de amostras de diferentes profundidades dentro de uma colónia (Figura 13.14h). No outono de 1995, após um período prolongado acima da temperatura media máxima de verão. acorreu descoramento em M. annularis e M. faveolata em recifes mais afastados da costa do Panamá e em outro lugar. O

descoramento, entretanto, foi raro nos locais mais tasos e nos mais profundos, mas foi mais apatente nas colonias mais rasas de locais sombreados e em colonias mais profundas de locais expostos. Uma comparação de amostras adjacentes antes e após o descoramento propicia uma explicação (Figura 13.14c). O descoramento resultou de perda seletiva de Symbiodinium C. Ele parece ter ocorrido em locais que mantêm a especie C e uma ou as outras duas especies, perto do limite de irradiância de C sob condições não-descorantes. Em locais de agua profunda sombreada, dominados por C, as temperaturas altas em 1995 não foram suficientes para expor C as condições de descoramento. Os locais mais rasos foram ocupados pelas espécies A e B, que não eram suscetiveis ao descoramento nessas temperaturas. No entanto, ocorreu descoramento quando C estava inicialmente presente, mas foi deslocada para alem dos seus limites pelo aumento da temperatura. Nesses locais, a perda de C tipicamente ficou perto de 100%, B decresceu em torno de 14%, mas A mais do que duplicou em tres de cinco instâncias.

Portanro, parece que, primeiro, o mutualismo coral-Symbiodinium envolve uma gama de endossimbiontes que permite que os corais se desenvolvam em uma faixa mais ampla de hibitats do que seria possível. Segundo, observando o mutualismo pelo lado da alga, os endossimbiontes precisam estar constantemente empenhados em uma batalha competitiva, cujo equilibrio se altera no espaço e no tempo (ver Seção 8.5). Poi fim. o descoramento (e a subsequente recuperação) e possívelmente também a "adaptação" do tipo descrito podem ser vistos como manifestações dessa batalha competitiva, não decomposições e reconstruções de uma simples associação de duas espécies, mas mudanças em uma comunidade simbiórica complexa.

## 13.8 Mutualismos envolvendo plantas superiores e fungos

Diversas associações simbiôticas são fotmadas entre plantas superiores e fungos. O importante grupo de fungos Ascomicetos, da familia Clavicipitaceae, cresce em tecidos de muiras espécies de gramineas e de poucas especies de ciperáceas. A família inclui gêneros facilmente reconhecidos como parasitos (p. ex., Clauv-

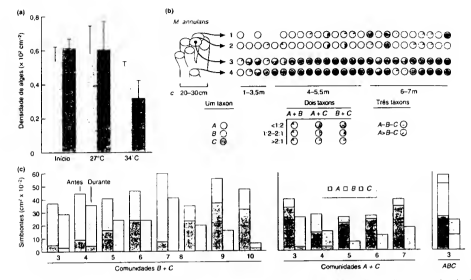


FIGURA 13.14 Aclimação de corais e recuperação do descoramento. (a) Densidade de algas em amostras do oeste (barras mais claras) e do leste (barras mais escuras) do coral Goniastrea aspera, antes e após exposição à temperatura elevada (34°C) e ambiente (27°C), por 68 h. São apresentados os valores medios, as linhas dos erros representam 1 DP (n = 5) (segundo Brown et al., 2000). (b) Comunidades simbiontes em outro coral, Montastraea annularis, coletadas em janeiro de 1995, ao longo da costa do Panama. Cada simbolo representa uma amostra que continha táxons de Symbiodinium A, B ou C, ou mistura de táxons sumarizadas de acordo com o código mostrado abaixo. As colunas nos dados representam colonias individuais de corais (a profundidade cresce da esquerda para a direita) e as fileiras representam locais de irradiancia mais alta (fileiras 1 e 2) e mais baixa (fileiras 3 e 4), como definido no diagrama a esquerda (segundo Rowan et al., 1997). (c) Comunidades simbiontes correspondentes próximas à região de descoramento de Symbiodinium C antes (janeiro de 1995) e durante (outubro de 1995) um episodio de descoramento de coral. Densidades de A (cinza), B (branco) e C (taranja) antes e durante descoramento (barras esquerda e diretta de cada par, respectivamente) em amostras registradas em comunidades B + C (3 a 10). A + C (3 a 7) e ABC (segundo Rowan et al., 1997).

ceps, o fungo da cravagem, e Epichloe, a doença do "estrangulamento" de gramineas), outros que são claramente mutualistas e um grande númeto com custos e beneficios incertos. Os micélios caracreristicamente se desenvolvem como filamentos ramificados de maneira esparsa através de espaços intercelulares ao longo do eixo de folhas e caules, mas não são encontrados em raízes. Muitos dos fungos simbióticos ptoduzem poderosos alcalóides tóxicos que conferem alguma proteção contra animais predadores (essa evidencia è revista em Clay, 1990) e, talvez mais importante, desencorajani predadores de sementes (Knoch et al., 1993).

Em raízes, ocorre um mutualisino completamente diferente de fungos com plantas superiores. A maioria das plantas superiores tem micorrizas

- mutualismos intimos entre fungos e tecido da miz. As planras de anenas poucas familias, como as Cruciferae, são uma exceção. De modo geral, as redes fungicas em micorrizas retiram nutrientes do solo e os transportam para as plantas em troca de carbono. Muitas espécies de plantas podem viver sem seus fungos micorrizicos em solos, onde nem nutrientes nem

aoua são limitantes. Porêm, no severo mundo das comunidades vegetais, as simbioses, se não estritamente obrigatórias, são "ecologicamente obrigatórias". Isto é, elas são necessárias para a sobrevivência dos individuos na natureza (Buscot et al., 2000). O registro fossil sugere que as primeiras plantas terricolas também foram muito infectadas. Essas espécies não dispunham de pêlns de raizes - em alguns casos, até mesmo de raizes -, e a colonização inicial da terra pode ter dependido da presença dos fungos, para estabelecer o intimo contato necessario entre plantas e substratos.

Em geral, são reconhecidos três principais tipos de micorrizas. As micorrizas arbusculares são encontradas em mais de dois terços de todas as espécies vegetais, incluindo a maioria das espécies não-lenhosas e árvores tropicais. Fungos ectomicorrizicos formam simbioses com muitas árvores e arbustos, dominando florestas boreais e temperadas. bem como algumas florestas fluviais tropicais. Por fim, as micorrizas ericoides são encontradas nas especies dominantes dos urzais do hemisfério norte (Ericaceae) e da Austrália (Epacridaceae).

### 13.8.1 Ectomicorrizas

Estima-se que 5 mil a 6 mil espécies de fungos Basidiomicetos e Ascomicetos formem ectomicorrizas (ECMs) em raizes de árvores (Buscot et al., 2000). As raízes infectadas em geral estão concentradas na camada de serrapilheira. Os fungos formam uma hainha ou capa de espessura variável ao redor das raizes. A partir desse revestimento, as hifas se estendem até a serrapilheira, extraindo nutrientes e água, e também produzindo grandes corpos frutiferos que liberam uma grande quantidade de esporos dispersados pelo vento. O micêlio também se estende para o inferior da bainha, penetrando entre as células do côrtex da raiz, para propiciar um intimo contaro célulaa-celula com o hospedeiro, e estabelecendo uma interface com uma grande irea de superficie para a troca de foro-assimilados, água do solo e nutrientes entre a planta hospedeira e seu fungo parceiro. O fungo geralmente induz alterações mortogenéticas nas raízes dos hospedeiros, que cessam seu crescimento apical e permanecem curtas (Figura 13.15). As raizes que penetram em camadas mais profundas do solo, menos ricas organicamente, continuam u alongar-se.

Os fungos ECM (para revisão, ver Buscot et al., 2000) são eficazes na extração de suprimentos esparsos e fragmentados de fósforo e, em especial, nitrogénio da camada de serrapilheira da floresta. Sua alta diversidade em especies presumivelmente reflete uma diversidade correspondente de nichos nesse ambiente (embora essa diversidade de nichos não possa ser demonstrada). O carbono flui da planta para o fungo, principalmente na forma de açticares simples: as hexoses glicose e frutose. O consumo fûngico desses acticares pode representar mais de 30% da taxa liquida de produção de fotossintatos das plantas. As plantas, no entanto, são limitadas por nitrogênio, pois na serrapilheira da floresta as taxas de mineralização desre elemento (conversão de formas organicas em inorgánicas) são baixas, e o nitrogênio inorgánico está

disponivel principalmente como amónia. Dessa forma, é crucial para as árvores florestais que os fungos ECM possam ter acesso ao nitrogénio orgânico diretamente mediante a degradação enzimitica, utilizar amônio como fonte preferencial de nitrogênio inorgánico e envolver as zonas de esgotamento de amónio por mejo de crescimento extensivo das hifas. Contudo, a ideia de que essa relação entre os fungos e suas plantas hospedeiras seia muruamente explorativa, em vez de "agradável", é enfatizada pela sua receptividade às circunstáncias em mudança. O crescimento ECM é diretamente relacionado à taxa de fluxo de hexoses procedentes da planta. Porém, quando a disponibilidade direta de nitrato para as plantas è alra, seja naturalmente ou por meio de suplementação artificial, o merabolismo vegetal se afasta da produção (e exportação) de hexoses e ê direcionado para a sintese de aminoácidos. Como consequência, a ECM se degrada; as plantas parecem sustentar a ECM apenas tanto quanto for necessário para elas.

#### 13.8.2 Micorrizas arbusculares

As micorrizas arbusculares (MAs) não formam uma bainha. mas penetram nas raizes do hospedeiro, sem, no entanto, alterar a morfologia destas. As raizes tornam-se infectadas pelo micélio presente no solo ou por tubos que se desenvolvem de esporos assexuais; rais tubos são muito grandes e produzidos em pequenas quantidades - um grande contraste com os fungos ECM. Inicialmente, o fungo cresce entre as células do hospedeiro, mas após penetra nelas e forma um "arbusculo" intracelular finamente ramificado. Os fungos responsáveis pertencem a um filo distinto, Glomeromycota (Schüßler et al., 2001). Embora originalmente divididos em cerca de apentas 150 espécies, sugerindo uma falta de especificidade ao hospedeiro (uma vez que existem muito mais espécies de hospedei-



FIGURA 13.15 Micorriza do pinheiro (Pinus sylvestris) A estrutura intumescida, pastante ramificada, é a parte da raiz modificada envolvida por uma espessa bainha de tecido fungico (cortesia de J. Whiting, fotografia de S. Barber)

ros), métodos genéticos modernos têm revelado uma diversidade muito maior de fungos MA, e existe uma evidência crescente de diferenciação de nichos entre eles. Por exemplo, quando 89 amostras de raízes foram retiradas de três espécies de gramineas que coocorriam nas mesmas parcelas de um experimento de campo e seus fungos MA foram caracterizados utilizando-se um método genético – polimorfismo do comprimento do fragmento por restrição terminal (terminal restriction fragment length polymorphism) -, houve uma nitida separação entre as cepas de MA encontradas em diferentes hospedeiros (Figura 13.16).

> Há uma tendéncia em enfatizar a facilitação da absorção de fôsforo como o principal beneficio as plantas

de simhioses de MA (o fôsforo é elemento altamente imóvel no solo, que, por isso, é frequentemente limitante ao crescimento vegetal), mas a realidade parece ser mais complexa. Os beneficios também tém sido demonstrados na absorção do nitrogénio, na prorecão contra patógenos e herbivoria e na resistencia a metais tóxicos (Newsham et al., 1995). Certamente, existem casos em que o influxo de fósforo está fortemente relacionado ao grau de colonização de raizes por fungos de MA. Na campainha (Hyacinthoides non-scripta), foi demonstrado como a colonização progride durante sua fase de crescimento subterráneo, de agosto a fevereiro, até sua fase fotossintética posterior acima do solo (Figura 13.17a). Na verdade, as campainhas cultivadas sem fungos de MA são incapazes de absorver fôsforo medianre seu sistema de raízes pobremente ramificado (Merryweather e Fitter, 1995).

Por outro lado, um conjunto fatorial de experimentos examinou o crescimento da graminea anual Vulpia ciliata ssp. ambigua, em locais no leste da Inglaterra, constatando gran-



FIGURA 13.16 Similaridade entre 89 comunidades fúngicas de micorrizas arbusculares (MA) obtida de raizes de três espécies de gramineas coexistentes (Agrostis capillaris, Poa pratensis e Festuca rubra) caracterizada pelo metodo do polimorfismo do comprimento do fragmento por restrição terminal. Cada terminal da "árvore" é uma amostra diferente, sendo mostrada a espécie de graminea da qual efa se originou. Amostras mais semelhantes estão mais próximas na árvore. A similaridade dentro, e a distinção entre, das comunidades fungicas MA associadas com hospedeiros distintos são nitidamente aparentes (segundo Vandenkoornhuyse et al., 2003)

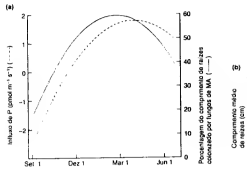
des diferenças na intensidade de infecção micorrizida natural (West et al., 1993). Em um tratamento, foi aplicado fosfato e. em outro, foi usado o fungicida benomyl para controlar a infecção fúngica. A fecundidade da graminea foi muito pouco afetada por qualquer um dos tratamentos. Uma explicação foi propiciada por um ourro conjunto de experimentos (Figura 13.17b), em que plántulas de Vulpia foram cultivadas com um fungo de MA (Glomus sp.), com um fungo patogênico Fusarium oxysporum, com ambos e sem qualquer fungo. O crescimento não foi intensificado por Glomus sozinho, mas foi prejudicado por Fusarium na ausência de Glomus, Ouando ambos estavam presentes, o crescimento retornou aos niveis normais. Ficou evidente que a micorriza não beneficiou a economia de fósforo de Vulpia, mas a protegeu dos efeitos dano sos do patógeno. (No experimento prévio, o henomyl presumivelmente não aferou o desempenho, pois controlou o fun go micorrízico e o patogénico).

É possível que a diferença seja que a Vulpia, ao contrário da campainha, possui um sistema de raízes alta-

menre ramificado. Nesse senrido. Newsham e colahoradores (1995) propuseram um continuum de função de MA em relação à arquitetura das raízes, com Vulpia e Hyacinthoides voltadas para os dois extremos. As plantas com raizes finamente ramificadas tém pouca necessidade de capturar fósforo suplementar, mas o desenvolvimento desta mesma arquitetura de raizes proporciona múltiplos pontos de entrada de fitopatôgenos. Em rais casos, as simbioses de MA, por isso, provavelmente evoluiram com enfase na protecão vegetal. Os sistemas de raizes com poucos merisremas laterais são relativamente invulneráveis ao ataque patógeno, mas são pobres forrageadores de fósforo. Nestes, simbioses de MA provavelmente evoluiram com enfase na captura de fósforo. Naturalmente, mesmo essa visão mais sufisticada da função de MA pode não representar toda a história: outros aspectos da ecologia de MA, como a proteção contra herbivoros e metais tóxicos, pode exibir variações não-relacionadas com a arquiretura das raizes.

#### 13.8.3. Micorrizas ericóides

Os urzais ocorrem em ambientes caracterizados por solos com niveis baixos de disponibilidade de nurrientes para as plantas, com frequência como resultado de queimadas regulares (p. ex., mais de 80% do nitrogénio acumulado entre queimadas pode ser perdido). Porranto, nan é surpresa que os urzais são dominados por muitas plantas que desenvolveram uma associação com fungos micorrízicos ericoides (Read, 1996) Isso facilita a eles a extração de nitrogénio e fósforo de camadas superficiais de detritos gerados pelas plantas. Na verdade. a conservação de urzais naturais está ameaçada por suplementação de nitrogênio e controle de queimadas, que permitem a colonização e dominância por gramineas, as quais, se isso não acontecesse, não seriam capazes de ocorrer nesses ambientes empobrecidos.



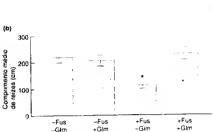


FIGURA 13.17 Curvas ajustadas às taxas de influxo de fósforo ( ... eixo à esqueida) e colonização das raízes por fungos de micorriza arbuscular (MA) (· · · · , eixo à direita) na campainha (Hyacinthoides non-scripta), durante uma única estação de crescimento (segundo Merryweather e Fitter, 1995; Newsham et al., 1995). (b) Efeitos de uma combinação fatorial de Fusanum oxysporum (Fus) e um fungo de MA, Glomus sp. (Glm), no crescimento (comprimento de raizes) de individuos de Vulpia. Os valores são medias de 16 replicas por tratamento; sobre as barras estão os erros padrão, o asterisco denota uma diferença significativa (P < 0.05), em comparação de pares pelo teste de Fischer (segundo Newsham et al., 1994, 1995).

A raiz da micorriza ericôide é anatomicamente simples, em comparação com outras micorrizas. Ela é caracterizada pela redução de seus tecidos vasculares e corticais, pela ausência de pêlos e pela presença de células epidérmicas inrumescidas ocupadas por fungos micorrizicos. Como resultado, as raízes individuais são estruturas delicadas, com frequência referidas como "raizes-pélos", coletivamente, as raízes-pélos formam um sistema fibroso denso, concentrado na parte superior do perfil do solo (Pare, 1994). Ao contrário das plantas isoladamente, os fungos são eficazes na absorção de nitrato, amônio e íons fosfato mobilizados por outros decompositotes no solo (ver Capitulo 11), mas crucialmente eles são também "saprotroficos". Por isso, eles são capazes de competir diretamente com os outros decompositores na liberação de nitrogênio e fósforn oriundos dos residuos organicos em que a maioria desses elementos está retida nos urzais (Read, 1996). Assim, um mutualismo pode ter sido, mais uma vez, integrado a uma teia maior de interações! o simbionte aumenta sua contribuição ao hospedeiro ao fazer uma investida competitiva preemptiva por recursos inorgánicos escassos, e, por sua vez, sua propria capacidade competitiva è presumivelmente intensificada pelo suporte fisiológico proporcionado por seu hospedeiro.

# 13.9 Fungos com algas: os líquens

Das cerca de 70 mil espècies de funjna trijes e gos conhecidas, aproximadamente 20% são "liquenizadas" (Palmqvist,

2000). Os liquens são fungos nutricionalmente especializados (o chamado componente "micobionte"), que escaparam do seu modo de vida normal para uma associação mutualista com um "fotobionte". Em cerca de 90% das espécies de liquens, o fotobionte è uma alga, que fornece compostos de carbono ao micobionte por meio da fotossintese. Em alguns casos, o fotobionte è uma cianobactèria, que pode também fornecer nitrogénio fixado à associação. Nas especies de liquens "tríplices" (relativamente poucas, em torno de 500), tanto uma alga como uma cianobacteria estão presentes. Os fungos liquenizados pertencem a grupos taxonomicos distintos, e as algas mutualistas representam 27 generos diferentes. Presumivelmente, o habitat dos liquens evoluiu muitas vezes.

Os fotobiontes têm localização extracelular entre as hitas, em uma camada delgada próximo á superfície superior. luntos, os dois componentes formam um "talo" integrado, mas o fotobionte constitui apenas 3 a 10% do peso do conjunto. A vantagem para o fotobionte nessa associação, se houver, ainda não foi demonstrada claramente. Todas as espécies de algas liquenizadas, por exemplo, podem ter vida livre fora da associação com seu micobionte. É possível que elas sejam "capturadas" e exploradas pelo fungo sem qualquer recompensa. No entanto, algumas das espécies de algas (p. ex., no gênero Trebouxia) são raras na forma de vida livre, mas muito comuns em liquens, sugerindo que existe algo especial, do qual elas necessitam, na vida com seu micobionte. Alem disso, já que os minerais, incluindo o nitrogênio, são bastante "capturados" do que e depositado diretamente sobre o líquen (com frequência da água da chuva e do fluxo e gotejamento sobre os ramos das irvores) e considerando que a superficie e a biomassa são predominantemente fungicas, o micobionte deve contribuir com grande parte desses minerais.

in talts of rando auterona.

Dessa forma, os pares (e trios) mutualistas em liquens proporcionam admiraveis paralelos com plantas su-

periores. Existe um paralelo estrutural: em plantas, os cloroplastos fotossintéticos (ver também Seção 13.12) estão similarmente concentrados junto ás superfícies voltadas para a luz. Existe também um paralelo funcional. A economia de uma planta depende do carbono produzido amplamente nas folhas e do nitrogénio absorvido principalmente através das raizes. Uma escassez relativa de carbono provoca o crescimento da parte aérea às expensas das raízes, e a escassez de nitrogénio leva ao crescimento das raizes as expensas das partes aéreas. Da mesma maneira, a sintese de células fotobiontes fixadoras de carbono è inibida por uma escassez relativa de nitrogênio no micobionte, mas é estimulada quando o suprimento de carbono è limitante (Palmqvist, 2000).

A liquenização, então, confere ao micobionte e ao fotobionte o papel funcional de plantas superiores, mas assim procedendo ela estende a amplitude ecológica de ambos os parceiros sobre substratos (superfícies rochosas, troncos de arvores) e até regiões (áridas, árticas e alpinas) que são vedadas ás plantas superiores. Na verdade, tem sido afirmado que os liquens dominam 8% das comunidades terrestres, tanto em abundancia quanto em diversidade de espécies. Entretanto, todos os liquens crescem de forma lenta: os colonizadores de superficies rochosas raramente se estendem mais rápido do que 1 a 5 mm por ano 1. Contudo, eles são acumuladores muito eficientes dos cations minerais que caem ou gotejam sobre eles, e isso os torna particularmente sensiveis à contaminação ambiental por metais pesados e fluoreto. Por isso, eles estão entre os mais sensiveis indicadores de poluição ambiental. A "qualidade" de um ambiente en regiões tintidas pode ser julgada de maneira bastante acurada pela presença ou ausência do crescimento de liquens sobre rochas e troncos de árvores.

Um atributo extraordinário na vida do fungo liquenizado è que sua forma de crescimento é em geral profundamente alterada quando a alga esta presente. Quando os fungos são

cultivados separados das algas, eles crescem lentamente em colonias compactas, bastante relacionadas com fungos de vida livre; mas, na presença de algas simbiontes, eles assumem uma variedade de morfologias (Figura 13.18), que são caracteristicas de parcerias específicas de algas e fungos. De fato, as algas estimulam respostas morfológicas tão precisas nos fungos que os liquens são classificados como especies distintas, sendo que uma cianobacteria e uma alga, por exemplo, podem elicitar morfologias completamente diferentes do mesmo fungo.

# 13.10 Fixação de nitrogênio atmosférico em plantas mutualistas

A incapacidade da maioria das plantas e animais para fixar nitrogênio atmosférico é um dos maiores enigmas no pro-



FIGURA 13.18 Uma diversidade de especies de liquens sobre um tronco de árvore. Reproduzido com permissão de Vaughan Fleming/ Science Photo Library

cesso de evolução, pois este elemento tem um suprimento limitante em muitos hábirats. Entretanto, a capacidade de fixar nitrogénio è ampla, embora irregularmente distribuida, entre as eubacrérias ("verdadeiras" bactérias) e as arqueobacterias, e muitas delas tem sido observadas em está veis mutualismos com grupos de eucariotos sistematicamente bem diferentes. Presume-se que tais simbioses evoluiram em épocas independentes. Elas são de enorme significado ecológico por causa da importancia frequente do nitrogénio (Sprent e Sprent, 1990).

As bacterias fixadoras de nitrogenio encontradas em simbioses (não necessariamente mutualista) são membros dos seguintes taxons.

1. Rizóbios, que fixam nitrogênio nos nódulos de raízes da maioria das leguminosas e apenas uma não-leguminosa, Parasponia (Ulmaceae, familia dos olmos). Ao menos três generos são reconhecidos: Rhizobium, Bradyrhizobium e Azorhizobium, tão distintos que talvez devessem ser classificados em famílias diferentes (Sprent e Sprent, 1990), e entre eles pode haver mais de 10 mil espécies.

- Actinomicetos do gênero Frankia, que fixam nitrogênio nos nòdulos (actinorrizas) de vátias não-leguminosas, principalmente plantas lenhosas, como o amieiro, (Alnus) e a murta-do-breio (Myrica).
- Azotobacteriaceae, que podem fixar nitrogênio de modo aeróbico e são comumente encontrados sobre superfícies de folhas e raízes.
- Bacillaceae, como Clostridium spp., que ocorrem nas fezes de ruminantes. e Desulfotomaculum spp., que fixam nirrogénio nos intestinos de mamiletos.
- Enterobacteriaceae, como Enterobacter e Citrobacter, que ocorrem regularmente em floras intestinais (p. ex., de cupins) e ocasionalmente em supetficies foliares e em nódulos de raizes
- 6. Spirillaceae, como Spirillum lipiferum, que è um aeróbio obrigatorio encontrado sobre raizes de gramíneas.
- 7. Clanobactérias da familia Nostocaceae, que são encontradas em associação com uma notável gama (embora com poucas espécies) de plantas floriferas e não-floriferas (ver Seção 13.10.3) e que recentemente encontramos como fotobiontes em líquens.

De todas essas simbioses, a associação dos rizóbios com leguminosas é a mais minuciosamente estudada, devido à enorme importância agricola dos cultivos de espécies dessa familia.

### 13.10.1 Mutualismos de rizóbios e leguminosas

O estabelecimento da ligação entre rizóbios e leguminosas avança mediante uma série de passos recíprocos. As

bactérias ocorrem em um estado de vida livre no solo e são estimuladas a se multiplicar pelas exsudações de raízes e de células desprendidas das raízes, à medida que estas crescem. Essas exsudações são também responsáveis pela ativação de um conjunto complexo de genes nos rizóbios (genes nod), os quais são controladores do processo que induz a nodulação nas raixes do hospedeiro. Em um caso típico, uma colônia bacteriana se desenvolve sobre um pélo de raiz, que começa a enroscar-se e è penetrado pelas bactèrias. O hospedeiro responde, depositando uma parede que envolve as bacterias, e forma um "filamento de infecção", dentro do qual os rizóbins proliferam de modo extracelular. Esse filamiento cresce dentro do cortex da raiz do hospedeiro. As células do hospedeiro se dividem antecipadamente a ele, começando a formar um nôdulo. Os rizóbios no filamento de infecção não podem fixar nitrogênio, mas alguns são liberados no interior de células meristemáticas do hospedeiro. Lá, circundados por uma membrana petibacteroide derivada do hospedeito, eles se diferenciam em "bacteroides" que podem fixar nitrigênio. Em algumas espécies, aquelas com crescimento "indeterminado", como os rizóbios da ervilha (Pisum saturum), os bacternides são incapazes de se reproduzir novamente. Apenas rizóbios indiferenciados são liberados de volta ao solo para se associar com outra raiz.

quando a raiz original entra em senescência. Nas espècies com crescimento "determinado", como a soja (*Glycine max*), ocorte o contrário; os bacteróides sobrevivem á senescência da raiz e podem, após, invadir outras taizes (Kiets *et al.*, 2003).

No hospedeiro, se desenvolve um sistema vascular especial, que supre o tecido do nódulo de produtos da fotossintese e rerira os compostos de nitrogénio fixado para outras pattes da planta (Figura 13.19). A enzima nitrogenase fixadora de nirrogênio representa até 40% do conteúdo proteico nos nodulos e, para sua atividade, depende de uma rensão de oxigênio muiro baixa. Uma camada-limite de células densamente dispostas dentro do nódulo atua como uma barreira à difusão do oxigênio. Dentro dos nódulos, forma-se uma hemoglobina (leghemoglobina), e naqueles ativos a cor se torna rosada. Ela possui uma elevada afinidade pelo oxigénio e permite que as bactérias simbióticas respirem de maneira aeróbica no ambiente virtualmente anaeròbico do nòdulo. Na verdade, onde quer que ocorram simbioses fixadoras de nitrogénio, ao menos um dos parceiros tem propriedades estruturais especiais (e geralmente também bioquímicas) que protegem do oxigênio a enzima nirrogenase anaeróbica, e não obstante permitem a ocorréncia da respiração aeróbica normal em torno dela.

# 13.10.2 Custos e benefícios de mutualismos envolvendo rizóbios

Os custos e beneficios do mutualismo precisam ser considerados cuidadosamenre. Do ponto de vista da planta, é necessário comparar os custos energêticos de processos alternativos pelos quais os suprimentos de nitrogênio fixado podem ser obtidos. À via para a maioria das plantas é direta a partir do solo, como ions nitraro ou amónio. A via metabólica mais barata consiste no uso de ions amônio, mas na majoria dos solos esses ions são rapidamente convertidos em nirrato por atividade microbiana (nitrificação). O custo energêtico da tedução de nitraro a partir do solo até amónia é de aproximadamente 12 moles de adenosina trifusfato (ATP) por mol de amónia formada. O processo mutualista (incluindo os custos de manutenção dos bacternides) è, do ponto de vista energético, um pouco mais dispendioso à planta: cerca de 13,5 moles de ATP. Entretanto. aos custos da fixação do nitrogênio devem ser adicionados os custos de formação e manutenção dos nódulos, que podem representar cerca de 12% da saida fotossintérica total da planta. São esses custos que totnam a fixação de nitrogênio energeticamente ineficiente. A energia, contudo, pode ser muito mais rapidamente disponivel para as plantas verdes do que o nitrogênio. Não é um mau negócio comprar um produto raro e valioso (nitrogénio fixado) com uma moeda batata (energia). Pot ourro lado, quando uma leguminosa nodulada è suprida de nitratos (isro é, quando o nitrato não é um produto raro), a fixação de nirrogénio declina rapidamente.

Do ponto de vista evolutivo, os beneficios para os rizóbios são mais problemáticos, em especial para aqueles com ctescimento indeterminado, nos quais aqueles que se torna-

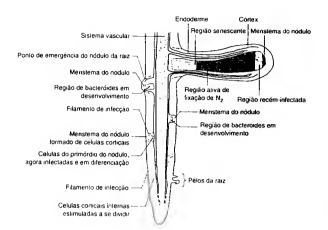


FIGURA 13.19. Desenvolvimento da estrutura nodular da raiz dutante o curso de desenvolvimento da inlecção de uma raiz de leguminosa por *Rhizobium* (segundo Sprent, 1979).

ram bacteròides podem fixar nitrogènio, mas não se teptoduzir. Portanto, eles não podem beneficiar-se da simbiose, uma vez que o "beneficio" deve se expressar, essencialmente, como um aumento da taxa reprodutiva (aptidão). No filamento de infecção, os rizóbios têm capacidade reprodutiva (e, por isso, estão aptos a se beneficiar), mas não podem fixar nitrogênio e, como consequência, não estão envolvidos em uma interação mutualista. Todavia, os bacteróides e as celulas no filamento de infecção são parte da mesma entidade genética, pois os rizóbios são clonais. Portanto, por sustentar a planta e getar um fluxo de fotossintatos, os bacteróides podem beneficiar as células do filamento de infecção e, consequentemente, beneficiar o clone como um rodo, da mesma forma que uma asa de ave pode trazer beneficio às células que produzem seus ovos – e, portanto, à ave como um rodo.

Um enigma, todavia, é por que os clones individuais não "enganam", uma vez que os rizóbios associados

com uma determinada planta são ripicamente uma mistura de clones: isto è, obter beneficios da planta, que obtem beneficios dos rizóbios em getal, sem entrar totalmente no empreendimento dispendioso de fixar nitrogênio. Na verdade, podemos ver que essa questão de enganar se aplica a muitos mutualismos, quando reconhecemos que eles são, em esséncia. casos de exploração mútua. Setia uma vantagem evolutiva em explorar sem ser explorado. Talvez a resposta mais óbvia pata a planta (neste caso) seja monitorar o desempenho dos rizóbios e aplicar "sancões", se eles a enganarem. Isso, naturalmente. fornecerà estabilidade evolutiva ao mutualismo, ao evitar enganos do escape da interação, e o mutualismo leguminosarizóbio tein evidenciado tal sanção (Kiers et al., 2003). Uma cepa de rizóbio em geral mutualista foi impedida de cooperar (fixação de nitrogênio) por meio do cultivo do seu hospedeiro (soja) em uma atmosfera cujo ar (80% de nitrogênio e 20%

de oxigénio) foi substituido por aproximadamente 80% de argónio, 20% de oxigénio e cerca de apenas 0,03% de nitrogénio, reduzindo a raxa de fixação de nitrogénio pata mais ou menos 10% dos niveis normais. Desse modo, a cepa de tizóbio foi forçada a enganar. Em experimentos com a planta inteira, com partes da raiz e com nódulos individuais, o sucesso reprodutivo de rizóbios não-coopetantes decresceu em 50% (Figura 13.20). O monitoramento não-invasivo das plantas indicou que houve aplicação de sanções por retenção de oxigênio dos rizóbios. Enganar não compensa.

# 13.10.3 Mutualismos de fixação de nitrogênio em não-leguminosas

A distribuição de simbinntes fixadores de nitrogênio em plantas superiotes nan-pertencentes à familia das leguminosas é fragmentada. Um genero de actinomicetos, Frankia, forma simhioses (actinorrizas) com membros de ao menos oitn familias de plantas floriferas, quando quase rodas são arbustos ou árvores. Os nódulos são geralmente duros e lenhasos. Os haspedeiros melhor conhecidos são o amieiro (Alnus), o sanguinheirn (Hippophae), n murta do brejo (Myrica), a casuarina (Casuarina) e os arbustos artico-alpinos Arctostaphylos e Dryas. Os individuos do genero Ceonothus, que formam populações extensas em chaparral da Califórnia, também desenvolvem nódulos com Frankia. Diferenremente dos rizóbios, as espécies de Frankia são fila mentosas e produzem estruturas especializadas, como vesiculas e esporángios que liberam esporos. Enquanto os rizóbios dependem da planta hospedeira para proteger sua nitrogenase do nxigênio, Frankia prové sua pròpria proteção nas paredes das vesículas, que são extremamente espessadas com até 50 monocamadas de lipídeos.

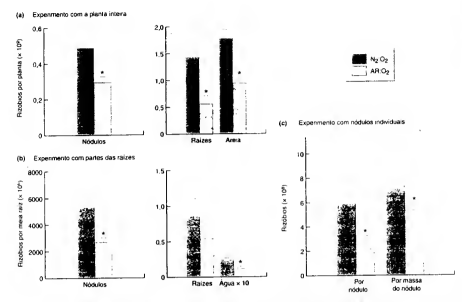


FIGURA 13.20 Q número de rizóbios alcançou valores maiores quando foi permitida a fixação de nitrogênio em ar normal (N<sub>2</sub> : Q<sub>2</sub>) do que quando ela foi impedida por manipulação da atmosfera (Ar : O<sub>2</sub>). Os asteriscos denotam diferenças significativas. (a) Quando os tratamentos foram aplicados à planta inteira, registraram-se valores maiores dentro dos nodulos (esquerda, P < 0, 005), sobre a superficie das raizes (diretta; ambos P < 0.01) e na areia circundante (P < 0.01). n = 11 pares; erros padrão sobre as barras. (b) Quando os tralamentos diferentes foram aplicados a partes distintas do mesmo sistema de raízes, registraram-se valores maiores dentro dos nódulos (esquerda, P < 0,001) e na aqua circundante (direita, P < 0,01), mas não foram significativos sobre a superficie das raízes. n = 12 plantas; erros-padrão sobre as barras. (c) Quando os tratamentos diferentes foram aplicados aos nodulos individuais do mesmo sistema de raizes, registraram-se valores maiores por nodulo (P < 0.05) e por massa do nodulo (P < 0.01). n = 6 experimentos; erros padrão sobre as barras (segundo Keirs et al., 2003).

As cianobactérias formam simbioses com trés gêneros de briofitas (Anthoceros, Blasia e Clavicularia), com uma preridófica (Azolla, aquática flutuante), com muitas cicadáceas (p. ex., Eucephalartos) e com todas as 40 espécies do gênero de Gunnera, mas com nenhuma outta planta florífera. Nas briófitas, a cianobacteria Nostoc vive em cavidades mucilaginosas. e a planta reage à sua presença, desenvolvendo filamentos finos que maximizam o contato com ela. Nostoc é encontrado na base das folhas de Gunnera, nas taizes laterais de muitas cicadáceas e em bolsas nas folhas de Azolla.

## 13,10,4 Competição interespecífica

Os mutualismos de rizóbios e leguminosas (outtos mutualismos fixadores de nitrogênio) não devem set considerados como interações isoladas entre bactérias e suas plantas hospedeitas. Na natureza, as leguminosas notmalmente formam agrupamentos mistos em associação com outras plantas não-leguminosas. Estas são competidoras potenciais com as leguminosas por nitrogenio fixado (fons nitrato ou amónio no solo). A leguninosa nodulada evita essa competição graças ao acesso a uma fonte única de nitrogénio. É nesse contexto ecológico que os murualismos fixadores de nirrogênio obtêm sua principal vantagem. No entanto, onde o nitrogenio e abundante, os custos energéricos de fixação deste elemento frequentemente colocam as plantas em desvantagem competitiva.

A Figura 13.21, por exemplo. mostra os resultados de um experimento clássico em que a soja (Glycine soja, uma leguminosa) foi cultivada junto com Paspalum, uma gramínea. Os cultivos mistos receberam nitrogênio mineral ou foram inoculados com Rhizobium, ou recebetam ambos. O experimento foi delineado como uma "serie de substituição" (vet Seção 8.7.2), que permite conparar o crescimento de populações putas da graminea e da leguminosa com seu desempenho na presença da outra planta. Nas populações putas de soja, a produção aumentou substancialmente tanto por inoculação com Rhizobium como pot aplicação de fertilizante nitrogenado, ou por recebet ambos.

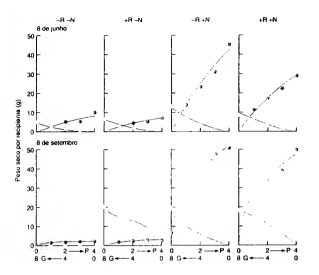


FIGURA 13.21 Crescimento de sora (Glycine soja, G, ) e uma graminea (Paspalum, P. . cultivadas separadas e em cultivos mistos com e sem fertilizante rutrogenado e com e sem inoculação com Rhizobium fixador de nitrogénio. As plantas foram cultivadas em recipientes contendo 0 a 4 individuos da graminea e 0 a 8 individuos de Glycine A escala horizontal em cada grafico mostra a massa de individuos das duas espécies em cada recipiente -R·N = sem Rhizobium e sem fertilizante. +R N = com Rhizobium e sem fertilizante, -R+N = sem Rhizobium e com fertilizante: +B+N = com Bhizobium e com fertifizante (segundo Wit et al., 1966).

As leguminosas podem usat uma fonte de nittogênio como substituta da outra. As gramíneas, entretanto, respondem apenas ao fertilizante. Por isso, quando as espécies competitam na presença de Rhizobium sozinho, a leguminosa contribuiu muito mais para a produção total do que a graminea: em uma sucessão de gerações, a leguminosa teria suplantado a graminea. No entanto, quando elas competitam em solos suplementados com fettilizante nittogenado, na presença ou não de Rhizobium, foi a graminea que teve a contribuição principal: a longo ptazo, ela teria suplantado a leguminosa.

Fica bem clato então que, em ambientes com deficiência de nitrogênio, as leguminosas noduladas rêm uma grande vantagem sobre outras espécies. Porém, sua atividade eleva o nivel de nitrogênio fixado no ambiente. Após a morte, as leguminosas aumentaram o nivel de nitrogénio do solo em uma escala bem-localizada, com um atraso de 6 a 12 meses à medida que se decompusetam. Assim, sua vantagem é petdida elas melhoraram o ambiente dos seus competidores, e o crescimento de gramineas associadas será favorecido nesses locais. Portanto, os organismos com capacidade de fixar nirrogénio atmosférico podem set considerados suicidas locais. Essa e uma razão pela qual é muito dificil estabelecer tepetidamente cultivos puros de leguminosas em práticas agrícolas, sem que as ervas indesejaveis invadam o ambiente entiquecido com nitrogénio. Isso pode também explicar por que leguminosas herbáceas e arbóreas em getal não conseguem fornur vegetações dominantes na natureza.

Os animais pastudotes, por outro lado, removem continuamente a massa verde das gramineas, e o status de nitrogênio nesses locais pode diminuir novamente a um nível em que a leguminosa volta a ter vantagem competitiva. No caso de uma leguminosa estolonifera, como o trevo branco, a planta "migra" continuamente através do campo, deixando atrás de si fragmentos dominados pot gramíneas, enquanto coloniza e entiquece com nittogênio novos locais cujo nível desse elemento tornou-se baixo. A leguminosa simbionte impulsiona não só a economia do nitrogênio nessas comunidades, mas também alguns dos ciclos que ocorrem dentro do seu mosaico de espécies (Cain et al., 1995).

### 13.10.5 Plantas fixadoras de nitrogênio e sucessão

Uma sucessão ecológica (tratada mais detalhadamente no Capitulo 17) é a substituição directonal de espécies por outras em um dererminado local. A escassez de nitrogênio fixado comumente impede os primeiros estágios da colonização do solo por parte de vegetação: os estágios iniciais de uma sucessão sobre o solo descoberto. Uma parte do nitrogênio fixado pode ter chegado na chuva após as tormentas, e outra parte pode ser transpottada de outras áreas já estabelecidas, mas os organismos fixadores de nitrogênio, como bacterias, cianobactérias e liquens, são importantes colonizadores pioneitos. As plantas superiores com simbionres fixadores de nitrogénio, entretanto, raramente são pioneiras. A razão parece ser que o solo descoberto em geral é colonizado primeiro por plantas com sementes leves, facilmente dispersaveis. Uma plantula de leguminosa, todavia, depende do nitrogénio fixado em suas reservas na semente e no solo, antes que possa alcançat um estágio em que seja capaz de nodular e fixar nitrogênio por si mesma. Por isso, é provável que apenas as leguminosas com sementes grandes armazenem uma quantidade suficiente de nitrogênio fixado para petmitir o estabelecimento até tal estágio, e as espécies com tais sementes (grandes) não terão a dispersibilidade necessária para serem pioneiras (Grubb, 1986; ver também Sprent e Sprent, 1990).

Por fim, observe que, pelo fato de a fixação simbiótica de nitrogênio ter uma grande demanda de energia, não é surpreendente que muitas das espécies de plantas superiores que abrigam mutualistas fixadores de nitrogênio sejam intolerantes à sombra, que é característica dos estágios tardios de sucessões. As plantas superiores com mutualistas fixadores de nitrogênio são raras no início de uma sucessão e dificilmente persistem até o final.

#### 10.11 Gode os de mutualismo

Muitos dos capítulos anteriores que abordam interações incluiram uma seção sobre modelos matemáticos. Esta é talvez uma boa oportunidade para lembrar por que isso aconteceu: porque os modelos, ao separarem a esséncia do detalhe, foram capazes de proporcionar discernimentos que não seriam aparentes a partir de uma lista de exemplos teais. Para o sucesso de uma modelagem, portanto, é imperativo que a "essència" seja corretamente identificada. O que é a essência de um mutualismo? Pode-se imaginá-la como cada parceito tendo uma influência positiva na adequação do outro patceiro. À ptimeira vista, portanto, poderíamos imaginar que um modelo apropriado para uma interação mutualista simplesmente substituitia contribuições negativas em modelos de competição de duas espécies (ver Capítulo 8) por contribuições positivas. Enttetanto, tal modelo levaria a soluções absurdas em que amhas as populações atingitiam tamanhos ilimitados explosivos (May. 1981), pois ele não impõe limites à capacidade de suporte de nenhuma das espécies, que, portanto, aumentatiam indefinidamente. Na prática, a competição intra-especifica por recursos limitantes deve consequentemente determinar uma capacidade de suporte máxima para toda população mutualista, mesmo se a população do parceiro mutualista estiver em excesso (Dean, 1983). Assim, uma planta cujo crescimento é limitado pela escassez de nitrogénio fixado pode aumentar seu crescimento por meio de mutualismo com um parceiro fixador de nittogénio, mas seu crescimento mais rápido logo deve ser refreado pela escassez de algum outro recutso limitante (p. ex., água, fosfito, energia radiante).

Isso nos leva de volta a pontos tratados no início do capitulo: que a essência do mutualismo é mais sutil do que o "benefício mútuo". Certamente, em vez de considerat cada parceiro como um benefício para o outro, sem qualificação, é melhor pensar que cada parceiro explora o outro, com benefícios a serem obtidos e também custos a serem pagos. E reconhecer também que o equilitrio de benefícios e custos pode

set alterado – com mudanças das condições, mudanças dos níveis de recursos, abundância de um dos parceiros e a presença ou abundância de outras espécies. Portanto, mesmo os modelos mais simples não deveriam tet termos significando unta "contribuição positiva", mas tetmos que pudessem set positivos ou negativos de acordo com o estado de alguma outra patte da comunidade-modelo: de modo algum comparados aos modelos descritos, e úteis, dos capitulos anteriores.

Em certo sentido, portanto, recorrer a modelos prova set de grande ajuda neste ponto. Os modelos de predador-presa e pares de competidotes isolados captam a essência das interações de predadot-presa e competitivas. O fato de que os modelos de pates isolados de "mutualistas" não podem pro-

os mode os amutualismo ot duas especiel enfatizam a importânda (L. conhecer in conhecer

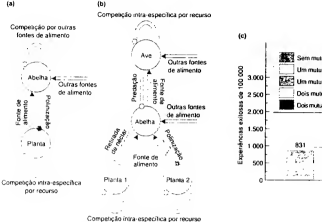
ceder assim reenfatiza que o mutualismo é, em termos de dinámica de populações, essencialmente uma interação que deveria ser vista apenas dentro de um contexto mais amplo de uma comunidade maior. Neste capítulo, vimos isso, por exemplo, em formigas e afídeos na presença e ausência de predadores de afídeos, em táxons de Symbiodinium coexistindo em coral e no mutualismo leguminosa-Rhizobium, que traz sua grande vantagem para a leguminosa, quando ela se encontra em competição com algumas outras plantas (p. ex., uma graminea) por nitrogênio limitado no solo.

Esse ponto foi capturado em um modelo matemático, em que um mutualismo envolvendo duas espécies – abelha e planta (Figura 13.22a) – foi inseri-

uma ave .... apelta e dila: elentas

do em uma comunidade que também continha uma outra espécie de planta e uma espécie de ave predadota de abelhas (Figura 13.22b) (Ringel et al., 1996). As abelhas podem retirar néctar e pólen das plantas, mas não conseguem polinizá-las (predadorpresa) ou podem polinizá-las com sucesso (mutualista). O nodelo do par mutualista simples (Figura 13.22a) foi, como descrito, intrinsecamente instável. O par pode persistir somente se a força da competição intra-específica excedet à do inutualismo: quanto mais mutualista a interação, mais instável ela é. Tomando um valor da face, tais resultados parecem sugerir que os mutualismos serão raros (embora tenbamos visto que não), uma vez que as condições para sua existência são restritas.

Um quadro completamente diferente se manifesta, entretanto, quando o par está inserido na assembléia maior (Figura 13.22b). Usando uma variedade de medidas, uma das quais é illustrada e explicada na Figuta 13.22c, totnou-se aparente que os mutualismos tendetam a aumentar as chances da peressirência da assembléia. Claramente, não há um paradovo necessário entre a ocortência ampla de interações mutualistas na natureza e seus efeitos no modelo de assembléias de espécies. Contudo, fica evidente também que os modelos de assembleia são inevitavelmente simples (p. ex., apenas cinco espécies), mas os efeitos de interações mutualistas na natureza podem ser facilmente julgados de maneira incorreta, se eles foram demasiado simples (isto é, o par mutualista isolado).



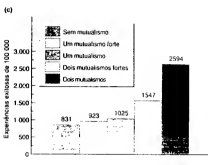


FIGURA 13.22 (a) Modelo de mutualismo envolvendo duas espécies, abelha e planta. Ambas as espécies são também sujeitas à competição intra-especifica. As setas cheias indicam uma interação positiva, seja uma miteraçõa recurso → consumidor (extremidade pontiaguda) ou uma interação de polinização (extremidade circular); as setas vazias indicam interações negativas, seja uma competição consumidor → recurso ou uma competição intra-especifica (b) Abelha e planta insendas em uma comunidade com outra planta e uma ave predadora das abelhas. As plantas sofrem competição intra-especifica, mas não competem uma com a outra. As aves sofrem competição intra-especifica, mas as abelhas, não. As abelhas retiram polen e néctar de ambas as espécies vegetais e não conseguem polinizá-las (predador-presa) ou polinizam-nas com sucesso (mutualismo). Na figura, a interação com a planta 1 é do tipo predador-presa, e com a planta 2 é do tipo mutualista, mas foram examinados casos em que nenhuma, uma ou ambas eram mutualistas (c) Comparação de persistência nas assembléias possíveis em (b). A persistência de uma assembléia é a manutenção de todas as especies em densidades populacionais positivas. As barras indicam o número que persistência de uma assembléia é a manutenção de todas as especies em densidades populacionais positivas. As barras indicam o número que persistência de uma assembléia foram simuladas 10.000 vezes, sendo as forças de cada interação dadas por valores gerados ao acaso dentro de límites definidos. Em um mutualismo forte", a força de interação pode ser até duas vezes aqueta em um "mutualismo". Os mutualismos aumentaram muito as chances de persistência, teste (de persistência versus ausência de mutualismo um mutualismo (t= 4,52, P<0,001), um mutualismo forte (t= 2,21, P<0,05), dois mutualismos (f= 30.46, P<0.001), dois mutualismos fores (t= 14,78, P<0,001) (segundo Ringel et al., 1996)

# 13.12 Evolução de estruturas subcelulares a partir de simbiose

Vimos, neste capítulo, que existe uma nouivel variedade nos tipos de associações que podem ser consideradas simbióricas — muitas das quaris se revelam claramente mutualistas. Elas se estendem de partões de comportamento que ligam dois organismos muito diferentes — que passam partes de suas vidas separados entre si - por comunidades microbianas do intestino de vertebrados (estritamente externas dos tecidos corporais) até as ectomicorrizas intercelulares e liquens, os dinoflagelados intracelulares de corais e os micetócitos bacterianos de inseros. Finalizamos este capítulo pelo exame de como uma interação ecológica — mutualismo — pode fazer parte da essência de padrões hiológicos que operam em escalas temporais evolutivas mais longas.

encassion 165 ancassion 165 archada Atualmente, é bastante aceito que a origem dos vários tipos de eucariotos a partir de ancestrais mais primítivos progrediu, ao menos em par-

te, attavés da fusão entremeada de parceiros em uma simbiose. Essa idéia foi defendida especialmente por Margulis (1975,

1996) na "teoria da endossimbiose sucessiva" (Figuta 13.23a). O objetivo é compreender as relações entre os três "domínios" do organismo vivo: as arqueobactérias (muitas das quais são agora "extremófilas", vivendo em tempetaturas altas, pHs baixos, etc.), as "verdadeiras" bactérias (Eubactérias) e os eucariotos (Katz, 1998). Foi sugerido que o primeiro passo (que provavelmente ocorreu há cerca de 2 bilhões de anos) foi a fusão de células arqueobacterianas e bacterianas (espiroquetas) em uma simbiose anaeróbica. As primeiras contribuiram com seunucleocitoplasma, e as últimas, com sua mobilidade naratória, explicando, assim, a natureza quimérica - a mistura de características arqueobacterianas e bacreríanas - das proteínas e do material genético dos eucariotos mais primitivos. Posteriormente, algumas dessas quimeras incorporaram bactérias aeróbicas precursoras das mitocóndrías, até totnaremse eucariotos aeróbicos, a partir dos quais todos os outros eucariotos evoluíram. Alguns destes últimos adquiriram cianobactétias fotottóficas precursoras dos cloroplastos, proporcionando o tronco a partir do qual as algas e as plantas superiores evoluíram.

De fato, a teoria da endossimbiose sucessiva é meramente uma das várias tentativas de unir os três domínios e recriar

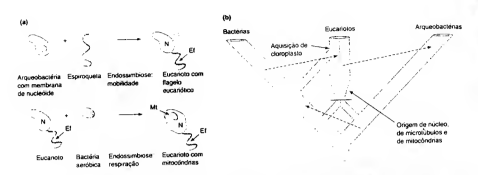


FIGURA 13.23 (a) Os primeiros dois passos na teoria da endossimbiose sucessiva, para a ongem da célula eucanótica. Fe = flageto do eucarioto, Mt = mitocóndna, N = núcleo. (b) Modelo para a origem de eucanotos, indicando a simbiose entre linhagens arqueobacterianas e bacterianas, e a possivel origem simultánea de núcleos, de microtúbulos e de mitocóndrias em eucanotos. As linhas mais grossas representam os limites das linhagens; as linhas mais finas são genealogias de genes; as setas tracejadas indicam possíveis transferências laterais de genes individuais (segundo Katz, 1998).

as origens dos eucariotos (Katz, 1998). A hipótese, pot exemplo, de que os eucariotos mais primitivos perderam as mitocóndrias, em vez de nunca terem possuído tais otganelas, levanta uma questão sobre toda a natureza seqüencial das origens dos eucariotos. É possível também que a "transferência lateral" de genes indivíduais (de uma linhagem evolutiva para outra) tenha sido mais difundida no tempo evolutivo do que se imaginava, de modo que a árvore da vida é de fato muito mais do que o emaranhado de uma teia (Figura 13.23b). Não há dúvida, à medida que novas evidências se acumulam, de que essas teorias competidoras evoluitão pot meio de avanços e transferência lateral de idéias. O que elas compartilham, entretanto, é a idéia de que as simbioses mutualistas, além da sua importância ecológica, se situam na essência de alguns dos passos mais fundamentais da evolução.

200 30 10 0

linciamos fazendo a distinção entre mutualismo, simbiose e comensalismo, enfatizando que mutualismo é melhor visto como exploração reciproca, não uma parceria agradável.

Os mutualismos são examinados em uma ptogressão: a partir daqueles em que a associação é comportamental, passando por simbioses intimas em que um parceiro fica entre as células do outro e penetra nelas, até aqueles cujas organelas estabelecem tão intimas simbioses dentro das células dos seus hospedeiros que não podem ser considerados organismos distintos.

O peixe "limpador" alimenta-se de ectoparasitos, hactérias e tecido necrótico da superfície corporal do peixe "cliente". Os limpadores obtem uma fonte de alimento, e os clientes são protegidos de infecção. Muiras espécies de formigas protegem as plantas de predadores e competidores. Enquanto

isso, elas próprias se alimentam de partes especializadas das plantas, embota sejam necessátios experimentos minuciosos para demonstrar que as plantas se beneficiam.

Muiras espécies, incluindo o homem, cultivam plantas ou criam animais para sua alimentação. As formigas criam muitas espécies de afídeos em troca de secreções ricas em açúcat, embora expetimentos demonstrem que pode haver custos e beneficios para os afídeos. Muitas formigas e besouros cultivam fungos que lhes proporcionam acesso a material vegetal indigerivel, e em alguns casos é estabelecido um mutualismo de três vias, com actinomicetos que protegem os fungos de patógenos

Diversas espécies vegetais utilizam animais para dispersar suas sementes e grãos de pólen. Enfatizamos a importância dos insetos polinizadores e as pressões coevolutivas que geram um espectro desde generalistas até ultra-especialistas. Discutimos também polinizações em locais de criação, de figueiras e yuccas, por vespas (para figueira) e mariposas (para yucca), que criam suas larvas nos frutos da planta polinizada.

Muitos animais sustentam uma microbiota mutualista dentro de seus intestinos, especialmente importante na digestão de celulose. Descrevemos a gama de sítios ativos e a comunidade complexa de mutualistas, dentro dos intestinos de uma diversidade de vertebrados e de cupins, enfocando especialmente os ruminantes e destacando a importância em muitos casos de refecação. Descrevemos, também, simbioses de micetóciros de insetos, em especial aquelas entre afideos e espécies de Buchnera, por meio das quais microrganismos, na maioria bactérias, que vivem em células especializadas trazem beneficios nutricionais aos seus hospedeiros insetos.

Muitos dos invertebrados aquáticos estabelecem associações mutualistas com algas fotossintéricas, as mais importantes das quais talvez sejam os corais construtores de recifes. Destacamos o "descoramento de corais" – o branqueamento de corais como tesultado da perda dos endossimbiontes – e sua possível relação com o aquecímento global, assim como enfatizamos a natureza multiespecífica desses e de muitos outros mutualismos.

Uma ampla variedade de associações simbióticas é formada entte plantas superiores e fungos. Concentramos a atenção nas micotrizas — mutualismos íntimos entre fungos e tecidos de taízes — encontradas em muitas plantas. Descrevemos as ectomicorrizas, as micorrizas arbusculares e as micotrizas ericóides, observando a gama de beneficios que elas podem reazer.

A biologia de liquens foi descrita, discutindo as associações íntimas entre fungos micobiontes e fitobiontes, na maioria, algas. São enfatizados os paralelos com plantas superiotes. Os mutualismos entre plantas e bactérias fixadoras de nitrogênio são de enotme importância. Abordamos a gama dessas bactétias, mas destacamos os mutualismos de rizóbios e leguminosas, descrevendo os passos envolvidos no estabelecimento da ligação, os custos e benefícios de ambas as partes e o papel do mutualismo na determinação da consequência da competição entre leguminosas e outras plantas. Isso levou a uma discussão sobre a patte desempenhada por plantas fixadoras de nitrogênio em sucessões ecológicas.

Examinamos brevemente alguns modelos matemáticos de mutualismos, que teenfatizam a importância de encarar as duas espécies em foco em um contexto mais amplo.

Por fim, discutimos a possibilidade de que a origem dos vários tipos de eucatiotos, a partir de ancestrais mais prinitivos, tenha ptogredido ao menos em parte por meio de uma fusão entremada de parceitos em simbioses mutualistas.



## Capítulo 14 Abundância

#### 14.1 Introducas

Por que algumas espécies são raras e outras comuns? Por que uma espécie ocorre com densidades populacionais baixas em alguns locais e com densidades altas em outros? Que fatores causam flutuações na abundância de uma espécie? Essas são questões fundamentais. Para oferecer respostas completas, mesmo pata uma única espécie em um único local, precisamo onhecer, idealmente, as condições físicas e químicas, o nível de recursos disponíveis, o ciclo de vida do organismo e a influência de competidores, de predadores, de parasitos, etc. Além disso, necessitamos entender como todos esses aspectos influencian a abundância por meio dos seus efeitos sobre as taxas de natalidade, de mortalidade e de movimento. Em capitulos anteriores, examinamos cada um desses tópicos separadamente. Neste capítulo, faremos uma análise conjunta, para tentar descobrir que fatores são realmente importantes em exemplos concretos.

Em gerd, a matéria-prima para o estudo de ahundância è alguma estimativa do tamanho populacional. Em sua

forma mais simples, ela consiste apenas em uma contagem, mas pode ocultar très informações vitais. Como exemplo, imagine très populações humanas contendo o mesmo número de individuos. Uma dessas populações está em uma área residencial para pessoas idosis, a segunda é uma população de crianças pequenas e a terceira é uma população com mistura de idades e de sexos. Nenhuma tentativa de correlação com fatores externos às populações revelaria que a primeira estava condenada à extinção (a menos que fosse mantida por imigração), que a segunda cresceria rapidamente, mais só após um certo tempo, e que a terceira continuaria à crescer de modo constante. Os estudos mais detalhados, portanto, envolvem o reconhecimento de individuos de diferentes idades, sexos, tamanhos e dominâncias, além da distinção de variantes genéticas.

para silu para silu Com freqüència, temos de tratar com estimativas de abundância deficientes. Em primeiro lugar, os dados podem ser ilusórios, a menos que a amostragem

seja apropriada no tempo e no espaço, e a adequação de ambos em geral exige um grande investimento de tempo e de dinheito. O tempo de vida dos pesquisadores, a pressa em produzir um trabalho publicivel e o pequeno financiamento da majoria dos programas de pesquisa desestimulam os especialistas a iniciar estudos por períodos longos de tempo. Além disso, à medida que cresce o conhecimento sobre populações, também cresce e se modifica o número de atributos de interesse; em todo o estudo. os dados correm o risco de se tornar obsoletos tão logo o trabalho inicia. Em geral - em especial tecnicamente - é uma tarefa formidável acompanhar os individuos de uma população durante suas vidas. Muitas vezes, um estágio crucial do ciclo de vida fica fora da visão do pesquisador - os filhotes de coelho dentro de suas tocas ou as sementes no solo, por exemplo. É possível marcar as aves com aneis numerados, acompanhar o deslocamento de carnívoros com transmissores de rádio ou as sementes com isótopos radioativos, mas as especies e o número de individuos que podem ser estudados dessa maneira são bastante limitados.

Uma grande parte da teoria de populações depende de relativamente poucas exceções, cujas dificuldades logísticas foram superadas (Taylor,

1987). De fato, a maioria dos estudos de abundância, realmente de longo prazo ou geograficamente extensos, tem sido feita com organismos de importância econômica, como animais apreciados por suas peles, aves de caça, pragas ou animais cujas penas e pelagens despertam o interesse de naturalistas amadores. Portanto, sempre que surgem generalizações, è necessário tratá-las com cautela.

#### 14.1.1 Correlação, causalidade e experimentação

Os dados de abundáncia podem ser utilizados para estabelecer correlações com fatores externos (p. ex., climáticos) ou correlações entre características dos pròprios dados de abundáncia (p. ex., correlação entre os dados de primavera e os de outono). As correlações podem ser usadas para fazer previsões. Por exemplo.

as intensidades altas da doença "podridão tardía", na folhagem superior das lavouras de batata, ocottem em geral 15 a 22 dias após um periodo em que a temperatura mínima não è inferior a 10°C e a umidade relativa è superior a 75%, por dois dias consecutivos. Essa cotrelação pode alertar o agricultor para a necessidade de empregar uma fumigação protetora.

As correlações podem ser usadas também para sugerir relações causais, embora não as provem. Por exemplo, pode ser demonstrada uma correlação entre o tamanho de uma população e sua taxa de crescimento. A correlação pode insinuar que o tamanho da população é que causa uma mudança na taxa de crescimento, mas, em última análise, a "causa" requer um mecanismo. Pode acontecer que, quando a população é elevada, muitos individuos morram por inanição ou não consigam se reproduzir ou se tornem agressivos e expulsem os membros mais fracos.

Conforme já destacamos, muitos dos estudos que discutimos neste e em outros capítulos estão telacionados com

a detecção de processos "dependentes da densidade", como se a densidade por si só fosse a causa das mudanças nas taxas de nata-hidade e mortalidade em uma população. Porêm, isso raramente (ou nunca) acontecerá: os organismos não detectam e respondem à densidade de suas populações. Eles respondem em geral à escassez de recursos causada pelos vizinhos ou pot agressão. Não somos capazes de identificar quais indivíduos são tesponsáveis pelo dano causado a outros, mas precisamos lembrar-nos continuamente de que a "densidade" è muitas vezes uma abstração que esconde o mundo tal como os organismos reais o vivenciam.

A observação direta do que está acontecendo aos individuos pode sugetir ainda mais fortemente o que causa uma mudança na abundáncia global. A incorporação de observações dos individuos aos modelos matemáticos de populações e a descoherta de que a população-modelo se comporta como a população real podem também proporcionar uma sustentação consistente para uma determinada hipòtese. Contudo, o teste decisivo surge quando hà possibilidade de realizar experimentos de campo ou manipulação. Se suspeitarmos que predadores ou competidores determinam o tamanho de uma população, podemos indagar o que acontece se os removermos. Se suspeitarmos que um recutso limita o tamanho de uma população, podemos adicioná-lo ao ambiente. Além de indicar a adequação de nossas hipóteses, os resultados de tais experimentos podem mostrar que temos o poder de determinar o tamanho de uma população: ao reduzir a densidade de tima praga ou de uma planta indesejável ou ao aumentar a densidade de uma espécie ameaçada. A ecologia se totna uma ciência da previsão quando pode prognosticar e torna-se uma ciência de manejo quando pode determinar o fututo.

#### 14.2 Flutuação ou estabilidade?

is an shinn es de -s an shinn es de Talvez as observações diretas de abundância que cobrem o maior periodo de tempo sejam aquelas dos andori-

nhões (*Micropus apus*) na aldeia de Selborne, no sul da Inglaterra (Lawton e May, 1984). Em um dos primeiros trabalhos sobre ecologia, Gilbert White, que vivia na aldeia, escreveu sobre os andorinhões, em 1778:

Eu confirmo a opinião de que todos os anos, invariavelmente, temos o mesmo número de pares; pelo menos, o resultado da minha pesquisa tem sido igual durante muito tempo. O número que eu encontro constantemente são oito pares, sendo que cerca da metade reside na igreja e o restante em telhados de cabanas situadas mais abaïxo. Pois bem, se esses pares — descontando os acidentes — reproduzem a cada ano mais oito pares, o que acontece anualmente com este aumento?

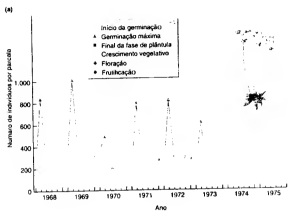
Lawton e May visitaram a aldeia em 1983 e encontraram mudanças importantes nesses 200 anos, desde que White a descreveu. É improvável que os andorinhões tenham nidificado na torre da igreja nos últimos 50 anos, e as cabanas com tetos de palha desapareceram ou os tetos foram cobertos com metal. Apesar disso, foram encontrados na aldeia 12 pares de andorinhões se reproduzindo regularmente. Em vista das muitas mudanças ocorridas nesses dois séculos, esse número è notavelmente próximo ao encontrado por White.

Outro exemplo de uma população que mostra uma mudança relativamente pequena no número de adultos de ano para ano é observado em um estudo de oito anos realizado na Polônia com Androsace septentrionalis, uma espécie vegetal anual de dunas (Figura 14.1a). A cada ano, houve um grande fluxo dentro da população: apareceram entre 150 e mil novas pluxo mulas por m², mas a mortalidade reduziu a população entre 30 e 70%. No entanto, a população pateceu manter-se dentro de certos limites. Ao menos 50 plantas sobreviveram até frutificar e produzir sementes para estação seguinte.

O estudo a longo prazo das garças que nidificam nas Ilhas Británicas, registrado na Figura 10.23c, revela uma imagem de uma população de aves que permaneceu constante durante períodos longos. Porém, nesse caso, por terem sido feitas estimativas repetidas, fica evidente que houve estações com condições climáticas adversas, quando a população declinou abruptamente. Os camundongos, na Figura 14.1b, ao contrário, tiveram períodos extensos de abundância relativamente baixa, interrompidos por irrupcões esporádicas e dramáticas.

#### 14.2.1 Determinação e regulação da abundância

Ao examinar esses estudos e muitos outros semelhantes a eles, alguns pesquisadores enfatizaram a aparente constancia de tamanhos populacionais, e outros ressaltaram as flutuações. Os defensores da constáncia argumentaram que é necessário observar as forças estabilizadoras dentro das populações, para explicar por que elas não aumentam ilinitadamente ou declinam até a extinção. Os defensores das fluruações destacaram os farores externos, como os climati-



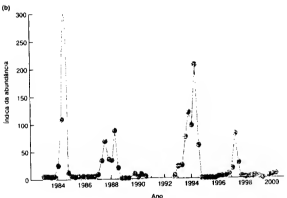


FIGURA 14.1 (a) Dinâmica de uma populacão de Androsace septentrionalis duranle um estudo de oito anos (segundo Symonides, 1979, em Silvertown, 1982, encontra-se uma análise mais detalhada desses dados), (b) Irrupções irregulares na abundância do camundongo doméstico (*Mus domesticus*) em unhábitat agricola de Victoria, Austrália, onde essa espécie se torna uma praga, quando rrrompe. O "indice de abundância" e o número de capturas por 100 armadilhas. No outono de 1984, o indice loi superior a 300 (segundo Singleton et al., 2001).

cos, por exemplo, para explicar as mudanças. As divergéncias entre os dois campos dominaram boa parte da ecologia no século XX. Ao examinar alguns desses argumenros, será fácil apreciar os detalhes do consenso moderno (ver rambém Turchin, 2003).

En importa

Em primeiro lugar, no enranto, é importante entender claramente a diferença entre questões sobre as maneiras pelas quais a abundância é determinada e como ela é regulada. Regulação é a ren-

dência de uma população em diminuir de tamanho, quando ela está acima de um determinado nivel, e de aumentar, quando se encontra abaixo desse nível. Em outras palavras, a regulação de uma população pode ocorrer, por definição, somente como re-

sultado de um ou mais processos dependentes da densidade que atuam sobre as taxas de natalidade e/ou mortalidade e/ou movimento. Diferentes processos potencialmente dependentes da densidade foram discutidos em capítulos anteriores sobre comperição, movimento, predação e parasitismo. Portanto, devemos observar a regulação para entender como uma população tende a permanecer dentro de limites superiores e inferiores definidos.

Por outro lado, a abundância exata de individuos será determinada pelos efeitos combinados de todos os processos que afetam uma população, sejam eles dependentes ou independentes da densidade. Isso é mostrado diagramaticamente e de maneira muito simplificada na Figura 14.2. Neste caso, a taxa de natalidade é dependente da densidade, e a taxa de mortalidade é independente da densidade.

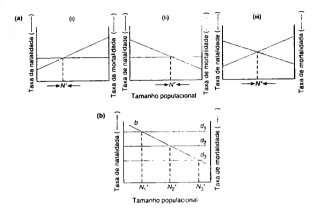


FIGURA 14.2 (a) Regulação potencial com: (i) natalidade independente da densidade e mortalidade dependente da densidade, (ii) natalidade dependente da densidade e mortalidade independente da densidade; e (iii) natalidade e mortalidade dependentes da densidade. O tamanho da população aumenta guando a taxa de natalidade supera a taxa de mortalidade, e decresce quando a taxa de mortalidade supera a taxa de natalidade. Portanto. Nº è um tamanho populacional em equilibrio estável. O valor real do tamanho populacional em equilibrio é entendido como dependente da magnitude da laxa independente da densidade e da magnitude e inclinação de qualquer processo dependente da densidade. (b) Regulação da população com natalidade dependente da densidade, b. e. mortalidade independente da densidade, d. As taxas de mortalidade são determinadas por condições físicas, que diferem em três locais (taxas de mortalidade d., d. e d.) Em consequência, o tamanho populacional em equilibrio varia (N1\*, N2', N3\*)

mas depende de condições físicas que diferem em trés locais. Existem três populações em equilibrio (N., N., N.). que correspondem a três taxas de mortalidade, que, por sua vez, correspondem às condições físicas nos tres ambientes. As variações na mortalidade independente da densidade (como na Figura 14.2) foram as principais responsáveis, por exemplo, pelas diferenças na abundáncia da gramínea anual Vulpia fasciculata, em partes diferentes de um ambiente de dunas em North Wales, Reino Unido. A reprodução foi dependente da densidade e reguladora, mas variou pouco de local para local. As condições físicas apresentaram fortes efeitos dependentes da densidade sobre a mortalidade (Watkinson e Harper, 1978). Portanto. devemos observar a determinação da abundância, para entender como uma certa população exibe uma certa abundancia e não outra em um determinado tempo.

#### 14.2.2 Teorias de abundância

O ponto de vista da "estabilidade" tem suas origens em A. J. Nicholson, um pesquisador australiano dedicado a ecologia animal, teórica e laboratorial (p. ex., Nicholson, 1954).

Segundo ele, as interações bióticas dependentes da denvidade, desempenham o papel principal na determinação do tamanho populacional, sustentando populações em um estado de equilíbrio em seus ambientes. Naturalmente, Nicholson reconheceu que "fatores livres da influência da densidade podem produzir efeitos profundos sobre ela" (ver Figura 14.2), mas ele considerou que a dependência da densidade "é meramente afrouxada de tempo em tempo e depois retomada, permanecendo a influência que ajusta densidades populacionais em relação ao favorecimento ambiental". O ourro ponro de vista teve como precursores os ecólogos australianos Andrewarrha e Birch (1954),

cuia pesquisa estava relacionada principalmente ao controle de insetos-praga na natureza. Portanto, é provavel que suas opiniões renham sido condicionadas pela necessidade de prever a abundância e, especialmente, o ritmo e a intensidade de surros de pragas. Eles acreditavam que o fator limitante mais imporrante para o número de organismos em populações narurais era a falta de tempo, quando a taxa de aumento da população era positiva. Em outras palavras, as populações podem passar por uma sequencia repetida de retrocessos e recuperações - uma visão que certamente pode ser aplicada a muiros insetos-praga que são sensíveis a condições ambientais desfavoriveis, mas são capazes de recuperar-se rapidamente. Eles rejeitaram também qualquer subdivisão do ambiente em "fatores" dependentes e independentes da densidade, como fora proposto por Nicholson. Em vez disso, eles preferiram ver as populações situadas no centro de uma teia ecológica, cuja essencia eram os efeiros de interações de farores e processos diversos sobre elas

Analisando retrospecrivamente, parece claro que a primeira corrente de opinião estava preocupada com o que regula o tamanho populacional, e a segunda, com o que determina o tamanho populacional – ambas constituem interesses per-

feitamente válidos. É possível que a divergência tenha surgido devido a alguma sensação, na primeira corrente de opinião, de que tudo que regula também determina: e alguma sensação, na segunda corrente, de que a determinação da abundância, para finalidades práticas, é o que realmente imporra. Seja como for, é indiscutivel que nenhuma população pode ficar absolutamente livre de regulação – a

longo prazo, não se conhece crescimento populacional desenfreado, e os declínios desenfreados que levam à extinção são taros. Além disso, seria equivocada toda a proposta segundo a qual os processos dependentes da densidade são ratos ou geralmente apenas de menor importância. Um número muito grande de estudos tem sido realizado com vários tipos de animais, em especial insetos. A dependência da densidade nem sempre tem sido detectada, mas é comumente observada quando os estudos são continuados por muitas getações. Ela foi detectada, por exemplo, em 80% ou mais dos estudos com insetos realizados por mais de 10 anos (Hassel *et al.*, 1989; Woiwod e Hanski, 1992).

Por outro lado, no tipo de estudo enfocado por Andrewartha e Birch, as condições climáticas foram tipicamente os principais determinantes da abundáncia, e outros fatores tivetam importancia relativamente menor. Por exemplo, em um famoso estudo de uma praga, o tripse-da-macieira (Thrips imaginis), as condições climáticas foram responsáveis por 78% da variação no número desses insetos (Davidson e Andrewartha, 1948). Para prever a abundância do tripse, as informações sobre o clinta são de extrema importáncia. Portanto, fica claro que o clima tegulador do tamanho de uma população não necessariamente também determina o seu tamanho na maior parte do tempo. Seria também equivocado atribuir á regulação ou á dependência da densidade algum tipo de primazia. Elas podem estar ocorrendo de modo pouco frequente ou intermitente. E mesmo quando ocorre regulação, ela pode estar levando a abundância para um nivel que, por sua vez, está mudando em resposta á alteração dos níveis de recursos. È provavel que nenhuma população natural esteja sempre verdadeiramente em equilibrio. Em vez disso, é razoável esperar na natureza algumas populações que estejam quase sempre se recuperando do último desastre (Figura 14.3a), outras que estão em geral limitadas por um recurso abundante (Figura 14.3b), ou por um recurso escasso (Figura 14.3c), além de outras que estão em geral em declínio, após episódios repentinos de colonização (Figura 14.3d).

Existe uma forte tendência por insetos quanto ao conjunto de dados disponíveis para a análise da regulação e da determinação do tamanho populacional, e entre estes há uma preponderância de estudos sobre espécies-pragas. A informação limitada de ourros grupos sugere que os vertebrados terricolas podem ter populações significativamente menos variáveis do que as de artrópodes, e que as populações de aves são mais constantes do que as de mamíferos. Os mamiferos terriculas de grande porte parecem ser regulados mais frequentemente pelo seu suprimento de alimento; para mamíferos pequenos, a única grande causa de regulação parece ser a exclusão (dependente da densidade) de juvenis da procriação (Sinclair, 1989). Para aves, a escassez de alimento e a competição pot territórios e/ou sítios para nidificação parecem ser mais importantes. Tais generalizações, no entanto, podem ser muito mais um reflexo das preferências na seleção de espécies para estudo e da desconsideração de seus predadores e parasitos.

### 14.2.3 Abordagens para a investigação de abundância

Sibly e Hone (2002) distinguiram três abordagens amplas que têm sido usadas para tratar de questões sobre dereminação e regulação da abundância. Eles colocaram a taxa de cresci-

aburda jens demografica mecanistica s densidade

mento populacional como tema central, pois ela resume os efeitos combinados sobre a abundância de natalidade, de mortalidade e de movimento. A abordagem demográfica (Seção 14.3) busca variações de partição na taxa de crescimento populacional como um todo, entre as fases de sobrevivência, de natalidade e de movimento que ocorrem em estágios diferentes do ciclo de vida. O objetivo é identificar as fases mais imporrantes. No entanto, como veremos, isso moriva a pergun-

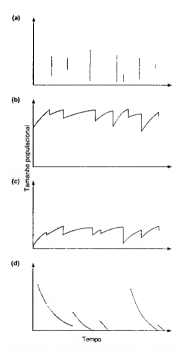


FIGURA 14.3 Diagramas idealizados de dinâmica de populações (a) dinâmica dominada por tases de crescimento populacional após desastres; (b) dinâmica dominada por limitações da capacidade de suporte do ambiente – a capacidade de suporte de alta; (c) igual a (b), mas a capacidade de suporte é baixa, (d) dinâmica, em um local habitável, dominada pelo declinio populacional após episodios mais ou menos repentinos de colonização.

ra: "Mais importante para quê?" A abordagem mecanistica (Seção 14.4) busca relacionar variações na taxa de crescimento diretamente com variações em fatores específicos – alimento, temperatura, etc. – que podem ter influência sobre ela. A abordagem por si só pode abranger desde o estabelecimento de cottelações até a realização de experimentos de campo. Por fim, a abordagem da densidade (Seção 14.5) busca relacionar variações na taxa de crescimento a vatiações na densidade. Ela representa um insttumento conveniente a ser usado no exame de alguns dos muitos estudos que têm sido tealizados. Entretanto, como o trabalho de Sibly e Hone (2002) deixa claro, muitos estudos são híbridos de duas ou mesmo de todas as três abordagens. A falta de espaço nos impede de examinar todas as diferentes variantes.

#### 14.3 A abordagem demográfica

#### 14.3.1 Análise do fator-chave

fatores-chalge ... fases-chalge Por muitos anos, a abordagem demográfica foi representada por uma récnica denominada análise do fator-cha-

re. Como veremos, encontram-se deficiências na técnica e têm sido propostas modificações úteis. Todavia, como um modo de explicar princípios gerais importantes e por motivos históricos, iniciaremos com a análise do fator-chave. Na verdade, a técnica está denominada inadequadamente, uma vez que ela começa, ao menos, pela identificação de faser-chave (em vez de fatotes) na vida do organismo em questão.

resouro-di-baratado-Coloradu Para realizar uma análise do fator-chave, são necessários dados organizados sob a forma de uma serie de

tabelas de vida (ver Seção 4.5) a partir de muitas diferentes coortes da população em exame. Assim, desde o seu desenvolvimento inicial (Mortis, 1959; Varley e Gradwell, 1968), a tabela de vida tem sido utilizada mais comumente para especies com gerações discretais ou onde as coortes podem ser prontamente distinguidas. Em particular, essa é uma abordagem

baseada no uso de valores k (ver Seções 4.5.1 e 5.6). Um exemplo, para o besouro-da-batata-do-Colorado, Leptinotarsa decemlineata, é mostrado na Tabela 14.1 (Harcourt, 1971). Nessa espécie, os "adultos de primavera" emergem da hibernação mais ou menos na merade de junho, quando as plantas (caules e folhas) de batata começam a despontar acima do solo. Em 3 ou 4 dias começa a ovoposição, que continua por cerca de um més e alcança seu pico na primeira quinzena de julho. Os ovos são postos em grupos sobre a superficie inferior da folha, e as larvas rastejam para o topo da planta, onde se alimentam durante o seu desenvolvimento, passando por quatro instares. Quando estão maduras, elas caem no solo e formam pupas. Os "adultos de verão" emergem no começo de agosto, alimentam-se e logo voltam a penetrar no solo no início de setembro, para hibernar e tornarem-se "adultos de primavera" na próxima estação.

O programa de amostragem forneceu estimativas da população em sete estágios: ovos, larvas iniciais, larvas tardias, pupas, adultos de verão, adultos hibernantes e adultos de primavera. Uma outra categoria foi incluída, "fémeas × 2", pata levar em conta todas as razões sexuais desiguais entre os adultos de verão. Na Tabela 14.1. estão listadas essas estimativas para uma única estação. Ela também fornece as principais causas supostas da morralidade de cada estágio do ciclo de vida. Assim, o que é essencialmente uma técnica demográfica (tratando de fases) adquire o caráter de uma abordagem mecanistica (pela associação de cada fase ao "fator" proposto).

Os valotes médios de k, determinados para uma única população durante 10 estações, estão apresentados na terceira coluna da Tabela 14.2

na virus medico lis Alfortas de Moros Vercas

Esses valores indicam as forças relativas dos diferentes fatores que contribuem para a taxa total de mortalidade dentro de uma geração. Assim, a emigração de adultos de verão exerce o maior efeito proporcional ( $k_6 = 1.543$ ), e a motte por fome de larvas mais maduras, a mortalidade de adultos hibernantes induzida pelas geadas, a "não-deposição" de ovos, os efeitos da chuva sobre as larvas jovens e o canibalismo de ovos desempenham também papeis importantes.

TABELA 14.1 Conjunto tipico de dados da tabela de vida, coletados por Harcourt (1971), do besouro-da-batata-do-Colorado (neste caso, para Merivale, Canada, 1961-62)

Intervalo de idade	Número por 96 monticulos de batata	Números de individuos "mortos"	Fator de mortalidade	Log <sub>to</sub> N	Valor .	k
Ovos	11.799	2 531	Não-depositados	4.072	0,105	(k ,)
	9 268	445	Inférteis	3,967	0,021	(k )
	8.823	408	Chuva	3.946	0.021	(k)
	8 415	1 147	Canibalismo	3,925	0.064	(k, )
	7 <b>268</b>	376	Predadores	3.861	0.024	(k,a)
arvas iniciais	6 892	0	Chuva	3,838	0	(k.)
_arvas tardias	6 892	3.722	Fome	3.838	0 337	(k,)
Células da pupa	3.170	16	D. doryphorae	3.501	0,002	(k)
Adultos de verão	3.154	126	Sexo (52% ?)	3,499	-0.017	(k <sub>z</sub> )
₹ × <b>2</b>	3.280	3.264	Emigração	3,516	2,312	(k <sub>e</sub> )
Adultos hibernantes	16	2	Geada	1,204	0,058	(k)
idultos de primavera	14			1,146	0,030	(** )
				• · · · -	2,926	(K <sub>olai</sub> )

TABELA 14.2 Resumo da análise da tabela de vida de populações canadenses do besouro-da-batata-do-Colorado. b é a inclinação da regressão de cada fator k sobre o logaritmo dos números precedentes de sua ação; r<sup>2</sup> é o coeficiente de determinação. Para explicação adicional, ver o texto (segundo Harcourt, 1971)

Fator de mortalidade	k	Valor médio de k	Coeficiente de regressão sobre k <sub>total</sub>	ь	r2
Ovos não-depositados	k <sub>1a</sub>	0,095	-0.020	-0.05	0.27
Ovos inférteis	K <sub>ID</sub>	0,026 0,006	-0.005 0.000	-0,01 0,00	0.8 <b>6</b> 0,00
Chuva sobre os ovos Cambalismo de ovos	$\frac{k_{1c}}{k_{1d}}$	0,000	-0,002	-0,01	0,02
Predação de ovos	K <sub>1c</sub>	0,036 0.091	-0,011 0,010	-0,03 0,03	0,41 0,05
Larvas 1 (chuva) Larvas 2 (fome)	k <sub>2</sub> k <sub>3</sub>	0,185	0.136	0,37	0, <b>66</b> 0,83
Pupas (D. doryphorae)	k4	0,033 -0,012	0,029 0.004	-0,11 0,01	0,04
Razão sexual desigual Emigração	k <sub>s</sub>	1,543	0.906	2,65 0,002	0,89 0,02
Geada	k <sub>7</sub> k <sub>tolal</sub>	0,170 2.263	0,010	0,002	0,02

Entretanto, o que essa coluna da Tabela 14.2 não manifesta é a importância relativa desses fatores como determinantes das fluttuações da mortalidade de ano-a-ano. Podemos facilmente imaginar, por exemplo, um fator que elimina repetidamente uma proporção significativa de uma população, mas que, ao permanecer constante em seus efeitos, desempenha uma patte pequena na determinação da taxa de mortalidade particular (e, assim, do tamanho particular da população) em um determinado ano. No entanto, isso pode ser estimado a partir da coluna seguinte da Tabela 14.2, que fornece o coeficiente de regressão de cada valor k individual sobre o valor total da getação. k medi-

Um fator de mortalidade impottante na determinação das mudanças populacionais terá um coeficiente de regressão próximo à unidade, pois seu va-

lor k tenderá a flutuar junto com o  $k_{meal}$ , tanto em tamanho como em direção (Podoler e Rogers. 1975). Entretanto, um fator de mortalidade com um valor k que varia aleatoriamente com relação ao  $k_{meal}$  terá um coeficiente de regressão próximo a zero. Além disso, a soma de todos os coeficientes de regressão dentro de uma geração será sempre igual à unidade. Portanto, os valores dos coeficientes de regressão indicarão a força relativa da associação entre fatores diferentes e as flutuações da mortalidade. O coeficiente de regressão mais elevado estará associado com o fator-chave causador da mudança populacional.

5 to 5 2 3 T

No exemplo do besouro-da-batara-do-Colorado, fica claro que a emigração dos adultos de verão, com um coeficiente de regressão de 0.906, é o fator-chave. Outros fatores (com a possivel exceção da morte larval por fome) exercem um efeito desprezivel sobre as mudanças na mortalidade da geração, embora alguns possuam valores médios de *k* razoavelmente altos. O simples exame dos gráficos das flutuações dos valores *k* com o tempo petmite chegar a uma conclusão semelhante (Figura 14.4a).

Assim. enquanto os valores médios de k indicam as forças médias de diferentes fatores como causas de mortalidade em cada geração, a análise do fator-chave indica sua contribuição relativa às mudanças anuais na mortalidade da geração e, portanto, mede sua importância como determinantes do tantanho populacional.

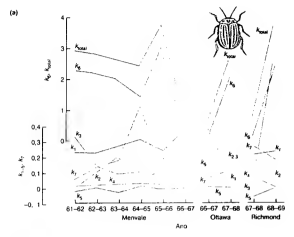
O que é importante na regulação da população? Para obter uma resposta, examinamos a dependência

de densidade de cada fator plotando os valores k em relação ao log<sub>10</sub> dos números presentes antes do fator atuar (ver Seção 5.6). Portanto, as últimas duas colunas da Tabela 14.2 contêm as inclinações (b) e os coeficientes de determinação (r') das diferentes regressões dos valores k sobre seus apropriados "log<sub>10</sub> das densidades iniciais". Três fatores parecem merecer um exame mais detalhado. A emigração dos adultos de verão (o fatot-chave) parece atuar de forma sobrecompensadora dependente da densidade, ja que a inclinação da regressão (2,65) è consideravelmente superior à unidade (ver também Figura 14.4b). Assim, o fator-chave, embota dependente da densidade, não tegula tanto a população, pois a leva a flutuações violentas de abundancia (devido a sobrecompensação). Na verdade, o sistema formado pelo besouro-da-batata e pelas pluntas hospedeitas seria extinto, se estas não fossem continuamente replantadas (Harcourt, 1971).

Da mesma forma, a taxa de morralidade das larvas por fome parece exibir uma dependência subcompensadora em relação à densidade (embora não seja estatisticamente significativa). No entanto, um exame da Figura 14.4b mostra que a relação ficaria muito melhor representada por uma curva, e não por uma regressão linear. Se tal curva for ajustada aos dados, o coeficiente de determinação aumenta de 0.66 até 0.9°, e a inclinação (valor b) alcançada em densidades elevadas seria de 30.95 (embora, naturalmente, ela seja muito inferior, na ganta de densidades observadas). Portanto, é bem possível que a morte das larvas por fome desempenhe um papel importante na regulação da população, anterior aos efeitos desestabilizadores do parasitismo de pupas e da emigração de adultos.

A análise do fatot-chave tem sido aplicada a muitas populações de insetos, mas a poucas populações de verte-

brados ou plantas. Os exemplos referentes a essas populações são mostrados na Tibela 14.3 e na Figura 14.5. Em populações da râda-madeira (*Runa sylvatica*) em três regiões dos Estados Unidos (Tabela 14.3), o periodo larval foi a fase-chave na determinação



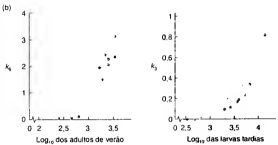


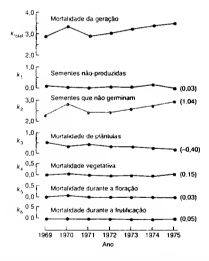
FIGURA 14.4 (a) Mudanças temporais dos diversos valores k de populações do besouo-da-batata-do-Colorado, em três locais no Canadá (segundo Harcourt, 1971). (b) Emigração dependente da densidade dos adultos de "verão" do besouro-da-batata-do-Colorado (inclinação = 2,65) (á esquerda) e morte por fome de larvas, dependente da densidade (inclinação = 0,37) (a direita) (sequindo Harcourt, 1971).

da abundância em cada região (segunda coluna de dados). Isso resultou, em grande parte, de variações ano-a-ano da chuva durante o periodo larval. Em anos de precipitação baixa, os açudes podem ter secado completamente, reduzindo a sobrevivência larval a niveis catastróficos, às vezes como resultado de uma infecção bacteriana. No enranto, tal mortalidade não se relacionou de maneira consistente com o tamanho da população larval (um açude em Maryland e uma significância apenas aproximada na Virginia – terceira coluna de dados) e, portanto, teve pouca importância na regulação dos tamanhos das populações. Em duas regiões, durante a fase adulta, a mortalidade foi claramente dependente da densidade e, por isso, reguladora (apatentemente como resultado da comperição por alimento). De fato, em duas regiões, a mortalidade foi também mais intensa na fase adulta (primeira coluna de dados).

Em uma população polonesa de Androsace septentrionalis, uma espécie vegetal anual de duna arenosa (Figura 14.5; ver também Figura 14.1a), foi constatado que as sementes no solo constituiam a fase-chave determinante da abundância. No entanto, mais uma vez a mortalidade não operou de uma maneira dependente da densidade, e a mortalidade de plântulas, que não era a fase-chave, foi dependente da densidade. As sementes que emergiram primeiro na estação tiveram muito maior probabilidade de sobrevivência.

Em geral, portanto, a análise do fator-chave (à parte seu nome algo enganoso) é útil na identificação de fases importantes dos ciclos de vida de organismos em estudo. Ela é útil igualmente na distinção da variedade dos modos pelos quais as fases podem ser importantes: contribuindo de maneira significativa para a soma global da mortalidade, para as variações na mortalidade (e, ainda, na determinação da abundância) e para a regulação da abundância devido a dependência da densidade que a mortalidade apresenta.

Intervalo de idade	Valor médio de k	Coeficiente de regressão sobre k <sub>lotal</sub>	Coeficiente de regressão sobre log (tamanho populacional)
Maryland			
Periodo larval	1,94	0,85	Açude 1: $1,03 (P = 0,04)$
		•	Acude 2. $0.39 (P = 0.50)$
Juvenil até um ano	0,49	0,05	0.12 (P = 0.50)
Adulto 1 a 3 anos	2,35	0,10	0.11 (P = 0.46)
Total	4,78		
Virgínia			
Período larval	2,35	0,73	0.58 (P = 0.09)
Juvenil, ate um ano	1.10	0.05	-0.20 (P = 0.46)
Adulto 1 a 3 anos	1,14	0,22	0.26 (P = 0.05)
Total	4,59		
Michigan			
Periodo larval	1,12	1,40	1.18 (P = 0.33)
Juvenil ate um ano	0.64	1.02	0.01 (P = 0.96)
Adulto 1 a 3 anos	3,45	-1,42	0.18 (P = 0.005)
Total	5,21		



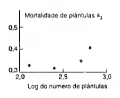


FIGURA 14.5 Análise do fator-chave de *Androsace septentrionalis*, uma espécie vegetal anual de duna arenosa. A mortalidade total da geração (*K*<sub>spul</sub>) e os diversos fatores k estão representados graficamente. Os valores dos coeficientes de regressão de cada valor k individual sobre k<sub>spul</sub> estão indicados entre parênteses. O coeficiente de regressão maior denota a fase-chave e está representado por uma linha colorida. Ao lado observa-se cada valor k que varia de maneira dependente da densidade (segundo Symonides, 1979; análise em Silvertown, 1982)

## 14.3.2 Sensibilidades, elasticidades e análise da contribuição da $\lambda$

Embora a análise do fator-chave seja útil e amplamente utilizada, ela tem sido objeto de críticas persistentes e válidas, algumas técnicas (isto é, estatísticas) e algumas conceituais (Sibly e Smith, 1998). Entre essas críticas, são importantes (i) a maneira inconveniente com que os valores *k* tratam da fecundidade: um valor é calculado

superbridio problemas na analise do fatorgoave

para nascimentos "ausentes", em relação ao número máximo de nascimentos possível; e tin) a "importância" pode ser atri-

buída inapropriadamente a diferentes fases, porque a todas as fases da história de vida é dado um peso igual, embora elas possam diferir em seu podet de influenciar a abundância. Este é um problema particulat para populações em que as getações se sobrepõem, pois as mortes (e a fecundidade) tardias no ciclo de vida estão destinadas a ter um efeito menot sobte a taxa global de crescimento populacional do que aquelas de fases iniciais. De fato, a análise do fator-chave foi concebida para espécies com gerações discretas, mas ela tem sido aplicada a espécies com gerações sobrepostas; de qualquer modo, testringila à primeira situação é uma limitação da sua utilidade.

A alternativa de Sibly e Smith (1998) á análise do fatorchave, a análise da contribuição da  $\lambda$ , supera esses problemas.  $\lambda$  é a taxa de crescimento populacional (e?) referida como R no Capitulo 4, mas, neste caso, conservamos o símbolo usado por Sibly e Smith. Seu método, por sua vez, atribui um peso às fases do ciclo de vida, tomado da análise de sensibilidade e elasticidade (De Kroon et al., 1986; Benton e Grant, 1999; Caswell et al., 2001; ver rambém "modelos integrais de projeção", p. ex., Childs et al., 2003), que é um aspecto importante da abordagem demográfica ao estudo de abundância. Por isso, tratamos primeiro, brevemente, da análise de sensibilidade e elasticidade antes de examinat a análise da contribuição da  $\lambda$ .

sexame o morco ko pro ese, da Wapulanên Os detalhes do cálculo de sensibilidades e elasticidades estão além do nosso objetivo, mas os principais podem ser melbor compreendidos por

meio do retorno á matriz de projeção da população, introduzida na Seção 4.7.3. Lembre-se que os processos de natalidade e sobrevivência de uma população podem ser resumidos sob forma de matriz, conforme segue:

$$\begin{bmatrix} p_0 & m_1 & m_2 & m_3 \\ g_0 & p_1 & 0 & 0 \\ 0 & g_1 & g_2 & 0 \\ 0 & 0 & g_3 & p_3 \end{bmatrix}$$

em que, para cada etapa no tempo,  $m_{\chi}$  é a fecundidade do estágio x (para o primeiro estágio),  $g_{\chi}$  é a taxa de sobrevivência e crescimento do estágio x para o próximo estágio e  $p_{\chi}$  é a taxa de sobrevivência de petsistência dentro do estágio x. Lembre também que  $\lambda$  pode ser calculada direramente desta matriz. Charamente, o valor geral de  $\lambda$  reflete os valores dos diversos elementos na matriz, mas sua contribuição à  $\lambda$  não é igual. A semibilidade, pois, de cada elemento (isto é, cada processo biológico) é n montante com que  $\lambda$  se alteraria para uma determinada mudança absoluta do valor do elemento da matriz, quando o valor de todos os outros elementos se mantívesse constante. Assum, as sensibilidades são mais altas para aqueles processos que possuem maior poder de influenciar  $\lambda$ .

Entretanto, enquanto os elementos de sobrevivência (gs e ps. neste caso) ficam restritos a situar-se entre 0 e 1.

as fecundidades não, e \(\lambda\), portanto, tende a ser mais sensível a mudanças absolutas na sobrevivência do que a mudanças

absolitas da mesma magnitude em fecundidade. Além disso,  $\lambda$  pode set sensível a um elemento na matriz, mesmo se tal elemento assume o valot 0 (porque as sensibilidades medem o que aconteceria, se houvese uma mudança absoluta em seu valor). Contudo, essas deficiências são superadas mediante o uso da elasticidade de cada elemento para detetiminat sua contribuição à  $\lambda$ , pois isso mede a mudança proporcional na  $\lambda$ , resultante de uma mudança proporcional no elemento. Convenientemente, com essa formulação de matriz, as elasticidades elevam-se a 1.

A análise da elasticidade, portanto, oferece um caminho especialmente direto pata o manejo de abundáncia de plantas. Se quisermos aumentar a abundáncia de uma espécie ame-

3 35 23 530 Jacob 550 Jacob 5 33510

açada (manter à tân alta quanro possível) ou reduzir a abundância de uma praga (manter  $\lambda$  tão baixa quanto possível). que fases do ciclo de vida seriam prioritárias em nossos esforcos? Resposta: aquelas com as elasticidades mais altas. Por exemplo, a análise de elasticidade da tattaruga-marinha-de-Kemp (Lepidochelys kempi) no sul dos Estados Unidos, mostrou que a sobrevivência de indivíduos mais velhos, em especial subadultos, foi mais ctítica para a manutenção da abundância do que ou a fecundidade ou a sobrevivência das crias (Figura 14.6a). Dessa forma, programas que dominaram a prática de conservação durante a década de 1980, segundo os quais os ovns eram incubados em outro lugar (México) e importados, parecem destinados a ser uma opção de manejo de retorno baixo (Heppell et al., 1996). O preocupante é que tais programas têm se propagado e, até o momento, parece provável que esta conclusão se aplique a tartarugas em geral.

A análise da elasticidade foi aplicada também a populações do cardo-almiscareiro (Cardius mitans), uma erva daninha na Nova Zelândia. A sobrevivência e a reprodução de plantas jovens eram muito mais importantes para a taxa de crescimento populacinnal global do que aquelas dos indivíduos mais velhos (Figura 14.6h), mas, de modo desalentador, embora o programa de controle biológico na Nova Zelândia tenha objetivado cortetamente essas fases por meio da introdução do gorgulho granívoro. Rhimocyllus comeus, os niveis máximos observados de predação de sementes (c. 49%) foram mais baixos do que os projetados como necessários para que A ficasse interior a 1 (69%) (Shea e Kelly, 1998). Conforme o proguosticado, o programa de controle reve um sucesso apenas limitado.

Desse mndo, as análises de elasticidade são valiosas para identificar fases e processos importantes na determinação de abundância, mas elas assim procedem enfocando valores típicos nu médios e, nesse sentido, procu-

n di n Air F mai m a i

ram o ramanho típico de uma população. Contudo, um processo com uma elasticidade pequena, na prática, pode ter amda assim uma pequena participação nas variações de abundância de ano para ano ou de local pata local, se tal processo (morralidade ou fecundidade) mostrat pouca variação temporal ou

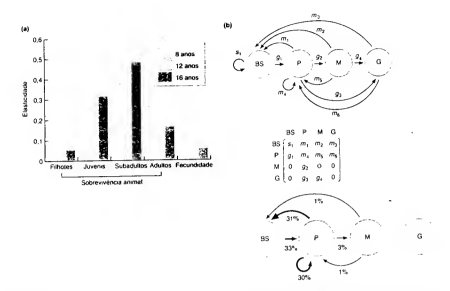


FIGURA 14.6 (a) Resultados de análises da elasticidade para a tartaruga-mannha-de-Kemp (*Lepidochelys kempi*), mostrando as mudanças proporcionais na λ resultantes de mudanças proporcionais em sobrevivência e fecundidade anuais estagio-especificas, admitindo três estágios diferentes de maturidade (segundo Heppell et al., 1996). (b) Parte superior, representação diagramática da estrutura do ciclo de vida de *Carduus nutans* na Nova Zelándia; BS é o banco de sementes e P.M e G são plantas pequenas, médias e grandes, s e a dormência das sementes, g é o crescimento e sobrevivência aos estágios subsequentes e m e a contribuição reprodutiva ou ao banco de sementes ou a plantas pequenas imediatamente após a germinação. Parte média: matriz de projeção da poputação resumindo essa estrutura. Parte inferior os resultados de uma análise da elasticidade para uma população, em que as mudanças porcentuais em λ resultantes de mudanças porcentuais em s, g e r são mostradas no diagrama do ciclo de vida. As transições mais importantes são mostradas em negrito, e as elasticidades menores do que 1% são omitidas (segundo Shea e Kelly, 1998).

espacial. Para grandes mamíferos herbivoros, há evidências de que os processos com elasticidade alta tendem a variar pouco ao longo do tempo (p. ex., fecundidade de fêmeas adultas), os com elasticidade baixa (p. ex., sobrevivência de juvenis) variam muito mais (Gaillard et al., 2000). A influência real de um processo sobre variações em abundância dependerá da elasticidade e da variação no processo. Gaillard e colaboradotes sugetem que a ausência relativa de variação nos processos "importantes" pode ser um caso de "canalização ambiental": evolução, nas fases mais importantes para o ajuste, de uma capacidade de manrer a constância relativa diante de perturbações ambientais.

Em comparação com as análises da elasticidade, a análise do fator-chave busca especificamente compreender as variações temporais e espaciais em abun-

dância. O mesmo é verdadeiro para a análise da contribuição da  $\lambda$ , de Sibly e Smith, à qual retornamos. Podemos observar primeiramente que esta análise trata das contribuições das diferentes fases não a um valor k global (como na análise do fatot-chave). mas a  $\lambda$ , um determinante de abundância muito mais obvio. Ela

emprega os valores k para quantificar mortalidade, mas pode usar fecundidades diretamente, em vez de converte-las em "mortes da descendência em gesração". E, crucialmente, as contribuições de todas as mortalidades e fecundidades são ponderadas por suas sensibilidades. Portanto, muito propriamente, onde as gerações se sobrepõem, as chances das últimas fases serem identificadas com um fatort-chave são correspondentemente mais baixas na contribuição da λ do que na análise do fator-chave. Em consequência, a análise da contribuição da λ pode ser utilizada com muito mais confiança, quando as gerações se sobrepõem. A investigação subseqüente de dependências da densidade procede exatamente da mesma mantera tanto na análise da contribuição da λ como na análise do fator-chave.

A Tabela 14.4 compara os resultados de duas análises aplicadas a dados da tabela de vida, coletados na ilha escocesa de Rhum, entre 1971 e 1983, para o cervo-vernielho (*Cerviapino*) (Clurton-Brock *et al.*, 1985). Dutante o periodo de vida de 19 anos do cervo, as taxas de sobrevivência e natalidade foram estimadas em "blocos": ano 0. anos 1 e 2. anos 3 e 4. anos 5 a 7. anos 8 a ½ e anos 13 a 19. Essa divisão em blocos é responsável

pelo número limitado de valotes diferentes nas colunas k, e m da tabela, mas as sensibilidades da  $\lambda$  a tais valotes são naturalmente distintas para idades distintas (as influências iniciais sobre a λ são mais fortes), excetuando que a λ é igualmente sensível à mortalidade em cada fase anterior à primeira reptodução (uma vez que é tudo "motte antes da reprodução"). As consequências dessas sensibilidades diferenciais são aparentes nas duas colunas finais da tabela, as quais resumem os tesultados das duas análises mediante a apresentação dos coeficientes de regtessão de cada uma das fases em relação a k<sub>roral</sub> e λ<sub>roral</sub>, tespectivamente. A analise do fator-chave identifica a reprodução nos anos finais de vida como o fator-chave e, ainda, a reprodução nos anos precedentes como a próxima fase mais importante. Em situação completamente contrastante, na analise da contribuição da  $\lambda$ , as sensibilidades baixas da  $\lambda$  à natalidade nessas fases finais relegam-nas a uma insignificância relativa – em especial a última fase. A sobrevivência na fase mais inicial de vida, na qual há maior sensibilidade, torna-se o fatot-chave, seguida pela fecundidade nos "anos intermediários", nos quais esta é a mais alta. Assim, a análise da conttibuição da λ reune as vittudes do fator-chave e das análises de elasticidade: distingue a regulação e a determinação de abundancia, identifica fases ou fatores-chave. assim como leva em conta sensibilidades diferenciais da taxa de crescimento (e, porranto, da abundância) às fases diferentes.

#### 14.4 A abordagem mecanística

A seção anterior tratou de análises direcionadas em fases do ciclo de vida, mas estas com freqüência atribuem os efeitos ocortentes em fases determinadas a fatores ou processos (alimento, predação etc.) que operam durante aquelas fases. Uma alternativa tem sido o estudo de fatotes particulares na determinação direta da abundância, relacionando o nível ou presença do fator (a quantidade de alimento, a ptesença de ptedadores) à própria abundância ou à taxa de crescimento populacional, que é obviamente o determinante imediato de abundância. Esta abordagem mecanística tem a vantagem de enfocar claramente o fator particulat, mas, assim procedendo, é fácil perder de vista a importância relativa de tal fator comparado com outtos.

## 14.4.1 Correlacionando abundância aos seus determinantes

A Figura 14.7 apresenta quatto exemplos em que a taxa de crescimento populacional aumenta com a disponibilidade de alimento. Ela também sugete que, em geral, tais relações estão provavelmente equipatadas aos níveis mais altos de alimento onde algum outto fator ou fatotes coloca um limite supetior na abundância.

TABELA 14.4 As colunas 1 a 4 contém dados da tabela de vida de fémeas de uma população do cervo-vermelho, Cervus etaphus, na ilha de Rhum, Escócia, usando dados coletados entre 1971 e 1983 (Clutton- Brock et al., 1985); x é a idade; l, é a proporção sobrevivente no inicio de uma classe de idade, k<sub>x</sub>, poder de morte, loi calculado mediante uso de logaritmos naturais; e m<sub>x</sub> fecundiadae, referer-se à natalidade de lihiotes femininos. Esses dados representam médias calculadas durante o periodo, sendo os dados brutos coletados de duas maneiras acompanhando individualmente os animais reconheciveis a partir do nascimento e os animais velhos à morte. As duas colunas seguintes contém as sensibilidades da λ (a taxa de crescimento populacionat) a k<sub>x</sub> e m<sub>x</sub> em cada classes de idade Nas duas colunas finais, as contriburções das diferentes classes de idade foram agrupadas conforme mostrado. Essas colunas exibem resultados contrastantes de uma análise do fator-chave e uma análise da contribuição da λ por meio dos coeficientes de regressão de k<sub>x</sub> e m<sub>x</sub> sobre k<sub>lobit</sub> e λ<sub>lobit</sub>, respectivamente, em que λ<sub>lobit</sub> e cada ano de desvio em relação ao valor medio total de longo prazo (segundo Sibly e Smith, 1998, onde também podem ser encontrados detalhes dos paracidados de cada con de desvio em relação ao valor medio total de longo prazo (segundo Sibly e Smith, 1998, onde também podem ser encontrados detalhes dos paracidados de cada con de desvio em relação ao valor medio total de longo prazo (segundo Sibly e Smith, 1998, onde também podem ser encontrados detalhes dos paracidados.

Idade (anos) no inicio da classe, x	λ,	k,	m,	Sensibilidade de J. a k.	Sensibilidade de \(\lambda\) a m <sub>x</sub>	Coeficientes de regressão de k <sub>x</sub> , à esquerda, e m <sub>x</sub> , à direita, sobre k <sub>total</sub>	Coeficientes de regressão de k <sub>x</sub> , à esquerda, e m <sub>r</sub> , à direita, sobre \(\lambda_{total}\)	
0	1,00	0,45	0.00	-0,14	0,16	0,01,-	0,32,~	
1	0.64	0.08	0.00	-0.14	0,09 ]	0.01	0.14,~	
2	0,59	0.08	0.00	-0.14	0,08	0,01	0,1.1,	
3	0 54	0.03	0.22	-0.13	0,07 }	0,00, 0,05	0.03, 0.04	
4	0.53	0.03	0.22	-0 11	0,06 ∫	0,00, 0,00		
5	0.51	0.04	0.35	-0.10	0,05 ე			
6	0,49	0.04	0.35	-0.08	0,05 }	<b>-0.00</b> , 0,03	0,08. 0,16	
7	0,47	0.04	0 35	-0 07	0 04			
8	0.45	0,06	0.37	-0,05	0,04			
9	0.42	0.06	0,37	-0 04	0.03		0.09. 0.12	
10	0,40	0,06	0,37	-0.03	0,03 }	0.00, 0,15		
11	0.38	0,06	0,37	-0.02	0.02			
12	0,35	0.06	0,37	-0.02	0,02			
13	0,33	0,30	0,30	-0.01	0,02			
14	0,25	0,30	0.30	-0,006	0,01			
15	0,18	0.30	0,30	-0.004	0,008		0.00	
16	0,14	0,30	0,30	-0.002	0.005	-0, <b>05</b> , <b>0</b> ,80	0,01, -0,00	
17	0,10	0,30	0,30	-0.001	0,004			
18	0.07	0.30	0.30	-0.001	0,002			
19	0,06	0,30	0,30	-0.000	0,002			

#### 14.4.2 Perturbação experimental de populações

Como mencionamos na introdução deste capítulo, as cortelações podem ser sugestivas, mas um teste muito mais poderoso da importancia de um fator particular é manipula-lo e monitorar a resposta da população. Predadores, competidores ou alimento podem ser acrescentados ou retirados e, se eles são importantes na determinação de abundância, isso seria evidente em comparações subsequentes de populações-controle e manipulada. A seguir, serão discutidos exemplos, quando examinarmos o que pode governar os ciclos regulares de abundancia exibidos por algumas especies, mas devemos registrar de imediato que experimentos em escalas de campo requerem investimentos majores em tempo, esforço e dinheiro. Uma distinção clara entre controles e tratamentos expetimentais e inevitavelmente muiro mais dificil de alcançar do que em laboratório ou em estufa

Um contexto em que predadores são acrescentados a uma população é quando agentes de controle biológico (mimigos naturais de uma

praga - ver Seção 15.2.5) são liberados na tentativa de controlar pragas. Entretanto, como a motivação tem um caráter pratico, em vez de ser um exercicio intelectual, um delineamento experimental perfeito em geral não tem sido a prioridade. Ha muitas ocasiões, por exemplo, em que plantas aquáticas experimentam explosões populacionais massivas apos sua introdução em novos hábitats, provocando problemas económicos significativos ao bloquear canais de navegação e bombas de irrigação, além de prejudicar atividades pesqueiras. As explosões populacionais ocorrem à medida que as plantas apresentam crescimento clonal, dividindo-se em fragmentos que são dispersados. Salvinia molesta, uma pteridofita aquática, por exemplo, é originária do sudeste do Brasil e, a partir de 1930, propagou-se para diferentes regiões tropicais e subtropicais. Ela foi registrada primeiramente na Austrália, em 1952, e se propagou muito rapidamente - sob condições órimas, S. molesta tem um tempo de duplicação de 2,5 dias. Apatentemente, essa espécie não tem pragas e patasitos significativos. Em 1978. o lago Moon Darta (Queensland setentrional) experimentou uma infestação de 50 mil toneladas de peso fresco de S molesta, cobrindo uma área de 400 ha (Figura 14.8).

Entre os possíveis agentes de controle coletados na área de ocorrência natural de S. molesta, no Brasil, observou-se que o gorgulho preto de trombra-longa, Cirtobagous sp., alimenta-se apenas daquela espécie. Em 3 de junho de 1980, 1.500 adultos forani soltos em gaiolas em uma enseada do lago, e uma outra soltura foi realizada em 20 de janeiro de 1981. O gorgulho estava livre de quaisquer parasitos ou predadores que pudessem reduzir sua densidade, e, em abril de 1981, por todo o lago, Salvinia tornou-se marrom-escura. Amostras dessa planta morta continham cerca de 70 gorgulhos adultos por metro quadrado. sugerindo uma população total de 1 milhão de besouros no lago. Em agosto de 1981, estimou-se que menos do que 1 tonelada de S. molesta saira do lago (Room et al., 1981). Esse foi o sucesso mais rápido de qualquer tentativa de controle biológico de um organismo pela introdução de outro Isso demonstra a importancia do gorgulho na abundancia petsistentemente baixa de S. molesta, tanto após a introdução deste animal na Austrália quanto em seu ambiente na-

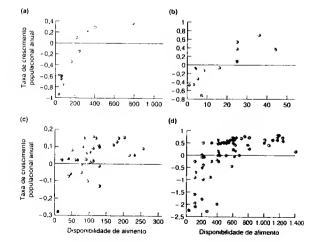


FIGURA 14.7 Aumentos da taxa de crescimento populacional anual  $(r = \ln \lambda)$  com a disponibilidade de alimento (biomassa da pastagem [em kg ha 1], exceto em (b), onde se considerou a abundância e em (c), onde se considerou a disponibilidade per capita) (a) Canguru vermelho (de Bayliss, 1987) (bi Coruja-de-igreja (segundo Taylor, 1994) (ci Gnu (de Krebs et al., 1999) (d) Porco-selvagem (segundo Choquenot, 1998). (segundo Sibly e Hone, 2002).

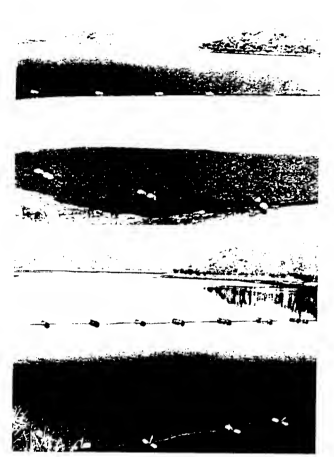


FIGURA 14.8 Lago Moon Darra (Queensland setentrional, Australia) (a) Coberto por populações densas de Salvinia molesta, uma ptendofita aquática. (b) Apos a introducão de gorgutho. Cyrtobagous spp. (cortesia de P. M. Room).

tivo. Este é um exemplo de experimento controlado, estendido a outros lagos com grandes populações de Salvinia.

ลาสตาลดาน ฮอ talorse in am ermaind ountra emanodecis.

O poder e os problemas de experimentos em escala de campo são a seguir ilustrados por um exemplo ji discurido na Seção 12.7.2, em que um "predador" (neste caso, um pa-

rasito) não foi acrescentado, mas retirado. Quando Hudson e colaboradores (1998) traratam populações ciclicas do galo-selvagem-vermeho, Lagopus lagopus, contra o nematodeo Trichostrongylus tenuis, a amplitude do "desastre" do galo selvagem foi substancialmente reduzida. Isso prova a

importancia dos nematódeos, normalmente, na reducão da abundância do galo selvagem, justificando o esforço que tem sido feito para a manipulação. Todavia, como vinios. apesar desse esforço, permaneceu a duvida se os nematodeos comprovadamente eram a causa dos ciclos (neste caso, os desastres residuais menores eram ecos moribundos) ou se, em vez disso, o experimento apenas provou um papel dos nematodeos na determinação da amplitude do ciclo. deixando o seu papel em um ciclo incerto. Os experimentos são melhores que correlações, mas quando eles envolvem sistemas ecológicos no campo, a eliminação de ambiguidade nunca é garantida.

#### 14.5 A abordagem da densidade

As correlações com densidade não estiveram totalmente ausentes das abordagens que consideramos até agora. Na verdade, a dependência da densidade desempenhou um papel central em nossas discussões dos determinantes de abundância (natalidade, mortalidade e movimento) em capítulos anteriores. Alguns estudos, entretanto, têm enfatizado as dependências da densidade. Em particular, muitos desses estudos têm sido delineados para tentar evidenciar as dependências da densidade, direta e um atraso (ver Seção 10.2.2). É um problema, por exemplo, que as análises convencionais da tabela de vida sejam incapazes de detectar a dependência da densidade simplesmente porque elas não foram delineadas para tal (Turchin. 1990). Uma análise de series temporais populacionais para 14 espécies de insetos de floresta detectou dependência direta da densidade de modo evidente em apenas cinco, mas dependência em atraso da densidade em sete das nove restantes (Turchin, 1990). É possível que uma proporção similar de populações, classificadas a partir das suas tabelas de vida como sem dependência da densidade, estejam de fato sujeitas à dependência em atraso da densidade de um inimigo natural.

## 14.5.1 Análise de séries temporais: dissecação da dependência da densidade

detarmitadao da abundandia expressa como uma edudabo de tempo em retardo Várias abotdagens relacionadas têm buscado dissecar a "estrutura" dependente da densidade da dinâmica de populações por meio de uma análise estatistica de séries temporais de abun-

dância. A abundância em um determinado ponto no tempo pode ser vista como um reflexo de abundâncias em diferentes épocas no passado. Esra análise reflete a abundância no passado imediato, evidentemente no sentido de que a abundância do passado deu origem diretamente à abundância do presente. Ela pode também refletir a abundância no passado mais distante, se, por exemplo, aquela abundância deu origem a um aumento da abundância de um predador, que no devido tempo afetou a abundância de presente (isto é, uma dependência em retardo da densidade). Particularmente, e sem entrar em detalhes têcnicos, o logaritmo da abundância de uma população no tempo t, X, pode ser expresso, ao menos aproximadamente, como:

$$X_{r,t} m + (1 + \beta_1) X_{r,t} + \beta_1 X_{r,t} + \dots + \beta_d X_{r,d} + \mu_r$$
 (14.1)

uma equação que capta, em uma forma funcional particular, a idéia da abundância do presente ser determinada por abundâncias passadas (Royama, 1992; Bjørnstad *et al.*, 1995; ver também Turchin e Berryman, 2000). Assim, *m* reflete a abundância média em torno da qual ocorrem flutuações ao longo do tempo;  $\beta_1$  reflete a força da direta dependência da densidade; e outros  $\beta$  refletem as forças das dependências em retardo da densidade, com diferentes retardos em tempo até um mádensidade.

ximo d. Por fim,  $u_t$  representa flutuações de ponto-tempo a ponto-tempo impostas de fora da população, independentes da densidade. É mais fácil entender essa abordagem quando  $X_S$  representam desvios da abundância média a longo prazo, de tal modo que m desaparece (o desvio médio a longo prazo em relação à média é obviamente zero). Portanto, na ausência de qualquer dependência da densidade (todos os  $\beta$  zero), a abundância no tempo t refletirá simplesmente a abundância no tempo t- $_1$  mais todas as flutuações "externas"  $u_t$ : por outro lado, todas as tendências reguladoras serão refletidas em valores de  $\beta$  menores que zero.

Aplicando essa abordagem a uma série temporal de abundância (isto é, uma següência de valores de X), em

miorotine'ssidia Fenoscalia i

geral o primeiro passo é determinar o modelo estatistico (X, como a variavel dependente) com o número ótimo de retardos em rempo: um que alcance o melhor equilíbrio entre o cómputo para as variações de X e a não-inclusão de-atrasos em demasia. Essencialmente, retardos adicionais são incluidos enquanto eles são responsáveis por um elemento adicional da variação significativo. Os valores de β no modelo ótimo podem, então, revelar a maneira pela qual a abundância é regulada e determinada na população. A Figura 14.9 ilustra um exemplo que resume analises de 19 series temporais de roedores microtineos (lemingues e ratos silvestres) de diferentes latitudes da Fenoscândia (Finlândia, Suècia e Noruega) amostrados uma vez por ano (Bjornstad et al., 1995). Em quase todos os casos, o número ótimo de atrasos foi dois e, desse modo, a análise foi realizada sobre a base desses dois atrasos: (i) dependência direta da densidade; e (ii) dependência da densidade com um atraso de um ano.

A Figura 14.9a expõe a dinâmica prevista, em geral, de populações governadas por essas duas dependências de densidade (Royama, 1992). Lembre-se que a dependência em atraso da densidade è reflerida em um valor de  $\beta_2$  menor do que 0, e a dependência direra da densidade é refletida em um valor de  $(1+\beta_1)$  menor do que 1. Assim, as populações não-sujeitas à dependência em atraso da densidade não tendem a exibir ciclos (Figura 14.9a). Porém, os valores de  $\beta_2$  menores do que 0 geram ciclos, cujo periodo (comprimento) tende a aumentar à medida que a dependência em atraso da densidade se torna mais intensa (para baixo no cixo verrical) e especialmente à medida que a dependência direita da densidade se torna menos intensa (da esquerda para a direita sobre o eixo horizontal).

Os resultados da análise de Bjornstad e colaboradores estão apresentados na Figura 14.9b. Os valores estimados de  $\beta_2$  para as 19 séries temporais não mostraram qualquer tendência à medi-

apero a mito atto apero a mito atto apero a mito a

da que a latitude aumentava, mas os valores de  $\beta_1$  aumentaram significativamente. Os pontos combinando esses pares de  $\beta_3$  são mostrados na figura, e a tendência com a laritude crescente está indicada pela seta. A partir dos próprios dados, já se sabia, antes da análise, que os roedores exibiam ciclos na Fenoscândia e que o comprimento do ciclo aumentava com a latitude. Os dados da Figura 14.9b indicam precisamente os mesmos padrões.

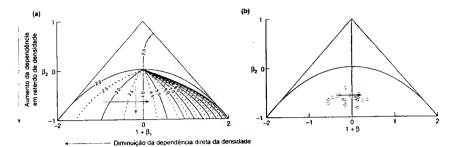


FIGURA 14.9 (a) Tipo de dinâmica de população gerada por um modelo auto-regressivo (ver Equação 14.1), incorporando dependência direta da densidade, β<sub>1</sub>, e dependência em retardo da densidade, β<sub>2</sub>. Os valores dos parâmetros fora do triângulo levam a extinção da população. Dentro do triângulo, as dinâmicas são ou estáveis ou cíclicas e, dentro do semicirculo, são sempre cíclicas, com um periodo (comprimento do ciclo) conforme mostrado pelas curvas de nivel. Portanto, conforme indicado pelas setas, o periodo do ciclo pode aumentar á medida que β<sub>1</sub> decresce (dependência em retardo da densidade mais intensa) e especialmente à medida que β<sub>1</sub>, aumenta (dependência direta da densidade menos intensa). (b) Localizações dos pares de valores estimados de β<sub>1</sub> e β<sub>2</sub>, de 19 séries temporais de roedores microtineos da Fenoscândia A seta indica a tendência de latitude crescente na origem geografica das séries temporais, sugerindo que uma tendência no periodo do ciclo com a latitude de aproximadamente três para cerca de cinco anos é o resultado de uma redução da intensidade da dependência direta da densidade (segundo Bjornstad et af., 1995).

Porém, além disso, tais dados sugerem que as razões dos padrões se encontram na estrutura das dependências da densidade: por um lado, uma forre dependência em atraso da densidade em toda a região, tal como resultaria das ações de predadores especialistas. Por outro lado, um declinio significativo da intensidade da dependência direta da densidade em função da latitude, ral como resulta de uma escassez imediata de alimento ou das ações de predadores generalistas (ver Figura 10.11b). Como veremos na Seção 14.6.4 (ver também Seção 10.4.4), isso apóia a hipótese da "predação por especialista" para ciclos de microtineos. Contudo, o ponto importante neste caso é que este exemplo mostra a utilidade de tais análises, enfocando as próprias abundâncias, mas sugerindo mecanismos subjacentes.

## 14.5.2 Análise de séries temporais: calculando e caracterizando retardos

Em ontros casos relacionados, a enfase se desloca para a obtenção do modelo estatístico ótimo, pois o número de retardos nesse modelo pode fornecer indícios de como a abundância está sendo determinada. Isso pode ser feito porque o teorema de Taken (ver Seção 5.8.5) indica que um sisrema que pode ser representado com três retardos, por exemplo, compreende três elementos funcionais interagindo, e dois retardos envolvem apenas dois elementos, etc.

Um exemplo desta abordagem (um outro é descrito na Seção 12.7.1) é o estudo de Stenseth e colaboradores (1997) sobre o sistema lebre-lince no Canadá, ja mencionado breveniente na Seção 10.2.5. Li, observamos que o modelo ótimo para a serie temporal da lebre sugeriu três retardos, e o modelo para o lince sugeriu dois.

As dependências da densidade para esses retardos são ilustradas na Figura 14.10a. Para as lebres, a dependência direta da densidade foi fracamente negativa (lembre-se que a inclinação mostrada é  $1+\beta_1$ ) e a dependência da densidade com um retardo de um ano foi insignificante, mas houve significativa dependência da densidade com um retardo de dois anos. Para o lince, a dependência dureta da densidade foi efetivamente ausente, mas houve forte dependência da densidade com um arraso de um ano.

Isso, combinado com o conhecimento detalhado da comunidade da qual a lebre e o lince fazem parte (Figuexinem tras e duas cimensões respectivamente

qual a tente come la tente de ma ra 14.10b, c), proporcionou o fundamento para Stenseth e colaboradores (1997) construirem um modelo de três equações para as lebres e um modelo de duas equações para os linces. Especificamente, o modelo para o lince compreende apenas os linces e as lebres, pois estas são incomparavelmente as presas mais importantes dos linces (Figura 14.10b). O modelo para as lebres compreende elas proprias, "vegetação" (uma vez que as lebres se alimentam indiscriminadamente de uma ampla gama de vegetação) e "predadores" (uma vez que uma ampla gama de predadores se alimenta de lebres e consome outras presas ma ausência de lebres, adicionando um forte elemento de auto-regulação dentro da guilda de predadores como um todo) (Figura 14.10c).

Por fim, e novamente sem entrar em detalhes técnicos. Stenseth e colaboradores foram capazes de redistribuir os modelos de duas e três equações do lince e da lebre na forma geral de retardo no tempo da Equação 14.1. Dessa forma, eles foram capazes também de redistribuir os valores de B nas equações de atraso no tempo como combinações apropriadas das forças de interação entre e dentro de grupos de lebres e linces. Animadoramente, eles descobriram que essas combinações eram inteiramente consis-

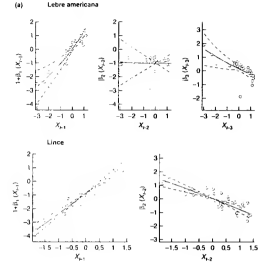


FIGURA 14.10 (a) Funções das equacoes auto-regressivas (ver Equação 14.1) para a lebre americana, acima (Três dimensões": dependência direta da densidade e retardos de 1 e 2 arios), e para o linice, abaixo (duas dimensões: dependência direta da densidade e um retardo de 1 ario). Em cada caso, portanto, a incliniação indica os parâmetros estimados,  $1 \cdot \beta_1$ ,  $\beta_2 \in \beta_2$ , respectivamente, refletindo a intensidade da dependência da densidade. Também são mostrados os intervalos de confianca de 95%. (continua)

tentes com as inclinações (isto è, os valores de β) da Figura 14.10a. Assim, os elementos que parecem determinat a abundância de lebres e línces foram primeiro contados (très e dois, respectivamente) e depois caracterizados. O que temos aqui, portanto, é um hibrido poderoso de uma análise estatística (séries temporação das interações específicas das espécies envolvidas ao conhecimento de modelos matemáticos).

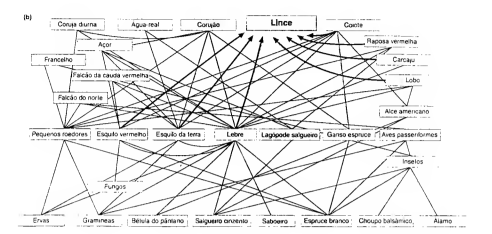
Finalmente, observe que os métodos relacionados de análise de séries temporais iém sido usados na procura do caos em sistemas ecológicos, conforme descrito na Seção 5.8.5. As motivações nos dois casos, naturalmente, são um pouco distintas. Entretanto, a busca do caos é, de certo modo, uma tentativa de identificar populações que, à primeira vista, parecem ser tudo, menos "reguladas".

## 14.5.3 Combinando dependência e independência da densidade – clima e interações ecológicas

raths muit mamattis Tarván a A busca do exame minucioso das contribuições relativas da dependência direta e da dependência em atraso da densidade, contudo, poderia set vis-

to como pré-julgamento dos determinantes de abundância por enfocar demasiadamente os processos dependentes da densidade, em oposição aos independentes da densidade. Outros estudos examinaram séries temporais precisamente, a fim de entender como fatores dependentes e independentes da densidade se combinam para gerar padrões particulares de abundância. Leirs e colaboradores (1997), por exemplo, examinaram a dinâmica do rato multimamato, Mastomys natalensis, na Tanzânia. Usando uma parte de seus dados para construir um modelo previsor (Figura 14.11a), e uma segunda parte para testar o exito do modelo (Figura 14.11b), eles constataram, na construção do modelo, que as variações de sobrevivência e maturação fotam muito melhor explicadas utilizando as densidades e a precipitação precedente como previsores do que pelo emprego de uma delas separadamente. As probabilidades de sobrevivência de subadultos (Figura 14.11c) não mostraram tendências charas com a chuya ou a densidade tembora eles tendessem a ser mais altos em densidades mais elevadas), mas as taxas de maturação cresceram de forma acentuada com a chuva (e foram as mais baixas em densidades elevadas seguintes aos meses úmidos), e a sobrevivência de adultos foi consistentemente mais baixa em densidades mais elevadas.

Estimativas de parâmetros demográficos (sobrevivência: maturação), a partir do modelo estatístico, foram depois usadas para construir um modelo de matriz do tipo descrito na Seção 14.3.2, o qual foi utilizado, por sua vez, para prever abundância no segundo conjunto (separado) de dados (Figura 14.11b), usando a precipitação e a densidade para prever um mês à frente. A correspondência entre os valores observados e previstos não foi perfeita, mas foi certamente estimulante (Figura 14.11d). Portanto, podemos observar agora como



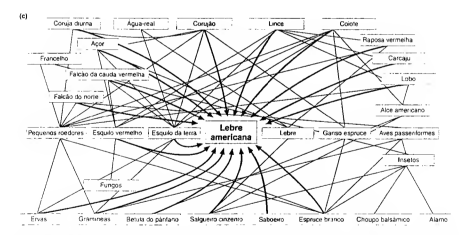


FIGURA 14.10 (continuação) (e) Principais espécies e grupos de espécies na comunidade florestal boreal da América do Norte, com as interações troficas (quem consome quem) indicadas por linhas ligando as especies; as interações que afetam o lince são mostradas por setas em negrito (c) A mesma comunidade, más com as interações da lebre mostradas em negrito (segundo Stenseth *et al.*, 1997)

as abordagens de densidade, mecanistica (precipitação) e demográfica se combinam para proporcionar *insights* na determinação da abundância de ratos. Esse exemplo adverte que uma compreensão adequada dos pidrões de abundância provavelmente necessite incorporar os efeitos deterministicos e bióticos dependentes da densidade, bem como os efeitos climáticos (freqüentemente estocásticos) independente da densidade. Naturalmente, nem todos os efeitos do clima são totalmente estocásticos no sentido de serem inteira-

am muu jaalkila ENSO no Chile

mente imprevisiveis. À parte das variações sazonais ôbvias, vimos, na Seção 2.4.1, por exemplo, que existem muitos padrões climáticos operando em grandes escalas espaciais e com ao menos um certo grau de regularidade temporal, em especial

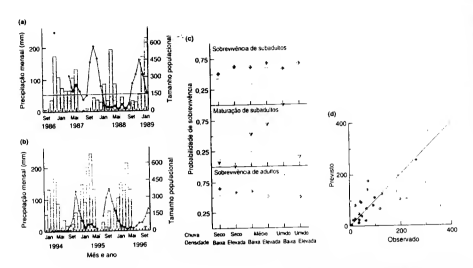


FIGURA 14.11 (a) Dados de séries temporais para ratos multimamatos (pontos) e precipitação (barras) na Tanzânia, usados para derivar um modelo estatistico, a fim de prever a abundância desses animais. (O Iraço honzontal indica a linha de corte entre densidades "elevadas" e "baixas".) (b) Dados de séries temporais subsequentes utilizados para testar o modelo. (c) Estimativas (± EP), a partir do modelo, dos efeitos de densidade e chuva sobre o tamanho populacional. (d) Relação entre tamanhos populacionais previstos e observados nos dados do teste ( $r^2 = 0$ , 49, P < 0.001); a linha de igualdade também é mostrada (segundo Leirs et al. 1997).

a El Niño-Southern Oscillation (ENSO) e a North Atlantic Oscillation (NAO). Lima e colaboradores (1999) examinaram a dinàmica de uma outra espècie de roedor, o camundongo orelha-de-folha, Phyllotis darwini, no Chile. Eles seguiram um caminho similar ao de Leirs e seus colegas, no sentido de combinar os efeitos da vatiabilidade de precipitação governada pela ENSO e a dependencia em retardo da densidade na responsabilidade pelos padrões de abundância observados.

#### 14.6 Ciclos populacionais e suas análises

Os ciclos regulares na abundancia animal foram primeiramente observados nos registros de longo prazo de companhias de cometcio de pele e de guarda-caça. Os ciclos rêm sido tambem registrados para muitos estudos de tatos silvesttes e lemingues e em certos Lepidoptera de florestas (Myers, 1988). Esse assunto tem atraido os ecologos aos menos desde que Elton dedicou atenção a eles, em 1924. Em patte, essa fascinação é attibuível a natuteza admirável de um fenómeno que tem grande necessidade de uma explicação. Potem, existem também razões inteiramente científicas para tal preocupação. Primeiro, as populações ciclicas, quase por definição, ocorrem em diferentes epocas em uma ampla gama de densidades. Elas oferecem, porranto, boas oporrunidades (poder estatistico alto)

para detectar os efeiros dependenres da densidade que podem existir e integrá-los com os efeitos independentes da densidade em uma análise geral de abundância. Além disso, os ciclos regulares constituem um padrão com uma razão de "sinal" para "ruido" relativamente alta (comparada, digamos, à fluruações toralmente erráticas) que podem parecer ser principalmenre ruido). Uma vez que toda a analise de abundancia provavelmente busque explicações para o sinal e o ruido às perrurbações esrocásticas, obviamente e proveiroso saber com bastante clareza o que é sinal e o que é ruido.

As explicações para os ciclos geralmente enfatizam ou os fatores extrinsecos ou os intrínsecos. Os primeiros, atuando externamente à popula-

ção, podem ser alimento, predadores ou parasitos, ou alguma flutuação periodica no próprio ambiente. Fatores intrínsecos são mudanças nos fenótipos dos próprios otganismos (que podem, por sua vez, tefletit mudanças no genotipo): mudanças na agressividade, na propensão a se dispersar, no rendimento reprodutivo, etc. A seguir, examinatemos estudos sobre ciclos populacionais em três sistemas, todos já trarados anteriormente: o galo-selvagem-vermelho (Seção 14.6.2), a lebre (e o lince) (Seção 14.6.3) e os roedores microtineos (Seção 14.6.4). Em cada caso, será importante separar a causa do efeiro: isto é, distinguit fatores que modificam a densidade daqueles que meramente variam com a densidade. Igualmente, serà importante tentat distinguit os fatores que afetam a densidade (embora em uma população cíclica) daqueles que realmente impõem um padrão de ciclos (ver rambem Berryman, 2002; Turchin, 2003).

#### 14.6.1 Detectando ciclos

O carárer definidor de um ciclo ou oscilação populacional é a regularidade: um pico (ou depressão) a cada x anos. (Naturalmente, e varia de caso a caso, e um certo grau de variação ao redor de x é inevirável; mesmo em um "ciclo de 3 anos" é espetado o intervalo ocasional de 2 ou 4 anos. Os métodos estatisticos aplicados a uma serie temporal, para determinar se a alegação de "ciclicidade" pode ser justificável, em geral envolvem o emprego de uma função de autocorrelação (Royama, 1992; Turchin e Hanski, 2001). Esta tealça as correlações entre pares de abundancia separados por um intervalo de tempo, pot dois intervalos de rempo, e assim sucessivamente. (Figuta 14.12a). A correlação entre abundâncias sepatadas por somente um intervalo de rempo com frequencia pode ser alra apenas porque uma abundancia levou diretamente a próxima. Como consequência, uma correlação alramente posiriva entre pates separados pot quatro anos, por exemplo, indicatia um ciclo regulat com um periodo de quatro anos; já uma posteriot correlação altamente negativa entre pares separados por dois anos indicaria um grau de simetria no ciclo: picos e depressões ripicamente separados por quatro anos; com picos tipicamente dois anos a partir das deptessões.

Deve ser lembrado, no enranto, que não só o padrão de uma função de autocorrelação é importante, mas também sua significancia estatística. Mesmo uma única e clara elevação e queda em uma série remporal relativamente cutta pode insinuat um ciclo (Figura 14.12b). Porem, esse padrão teria de ser repetido em uma série muito mais longa, antes que as autocorrelações fossem significativas, e somente enrão se poderia dizer que o ciclo foi identificado (e tequer explicação). Não e surpresa que os maiores investimentos ein tempo e esforço são exigidos para estudar os ciclos em populações naturais. Mesmo onde tem havido investimentos, as series temporais "ecologicas" resultantes são mais curras do que aquelas comumente getadas, digamos, na fisica - e mais cuttas do que aquelas provavelmente imaginadas pelos estatisricos que planejaram metodos para analisa-las. Os ecologos precisam sempre ter cautela em suas interpretações.

#### 14.6.2 Galo-selvagem-vermelho

A explicação para os ciclos na dinâmica do galo-selvagem-vermelho (Lagopus lagopus scoticus), no Reino Unido, foi tema de controversia durante décadas. Alguns autores enfarizaram um fator extrinseco, o nematódeo patasiro Trichostrongylus tenuis

(Dobson e Hudson, 1992; Hudson et al., 1998). Outros enfarizaram um processo intrinseco, por meio do qual um aumento de densidade leva a mais interações entre aves masculinas não-aparentadas e, portanto, a interações mais agressivas. Isso determina, pot sua vez, um espaçamento territorial mais amplo e uma tedução do tectutamento, com um retardo, ral siruação se mantem no ano seguinte (Watson e Moss, 1980; Moss e Watson, 2001). Logo, os dois pontos de vista se baseiam em uma dependência em rerardo da densidade para getar as dinâmicas cíclicas (ver Seção 10.2.2), embora esras suriam de diferentes modos.

lá observamos, nas Secões 12.7.4 e 14.4.2, que mesmo os experimentos em escala de campo não têm sido capazes de dererminar com certeza o papel dos nematódeos. É bem provavel que eles reduzam a densidade, e os tesultados do experimento reforçam a ideia de que eles também geram os ciclos. Porem, os resultados também demonstram que os nematódeos determinam a amplitude dos ciclos, mas não os originam.

Em um outto experimento de campo, foram restados aspecros da alternativa "patentesco" ou "comportamento tetritotial" (Mougeot et al.,

2003). Em machos estabelecidos em áreas experimentais, foram feitos implantes de testosterona no inicio do outono, quando ocottem as disputas territoriais. Isso aumentou sua agressividade (e, pottanto, o tamanho dos seus territórios) em densidades que normalmente não gerariam ral comporramento. No final do outono, em relação às ateas-controle, ficou claro que o aumento da agressão dos machos mais velhos reduziu o rectutamento dos machos mais jovens: o tratamento com testosterona reduziu de forma significativa as densidades de machos e particularmente teduziu a razão de machos jovens (recentemente rectutados) em telação aos machos maduros, embora não houvesse efeiro consistente sobre as densidades de fêmeas (Figura 14.13a).

Além disso, no ano seguinte, os machos jovens não retornaram, embora os efeitos diretos da restosrerona tenham desapatecido (Figura 14.13a). Também, por causa da explosão dos jovens parentes, os niveis de parentesco foram provavelmente mais baixos em áreas experimentais do que em áteascontrole. Portanto, a hipotese do parentesco preve que o recrutamento e a densidade nas areas experimentais teriain permanecido mais baixos durante o ano seguinte: isto é, parentesco mais baixo leva a mais agressão, que leva a territórios maiores. que leva a rectutamento mais baixo, que leva a densidade mais baixa. Essas previsões foram confirmadas (Figura 14.13b).

Porranto, esses resultados demonstram, ao menos, o potencial dos processos intrinsecos em ter efeitos (retardados) dependentes da densidade sobte o recruramento e, assim, gerat ciclos no galo selvagem. Em uma publicação nesse sentido, Matthiopoulos e colaboradores (2003) demonstram como as mudanças em agressividade podem causar ciclos populacionais. Como Mougeot e colaboradores observam, contudo, e possível que os parasitns e o comportamento territorial contribuam para os ci-

unicing inserted



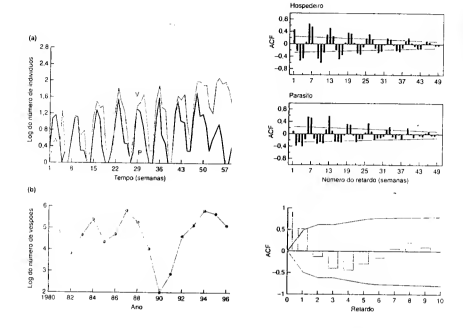


FIGURA 14.12 (a) Oscilações conjuntas na abundância da mariposa, Plodia interpunctella, e seu parasitoide, Ventuna canescens, (P e V respectivamente) e a direita, uma análise da função de autocorretação (ACF, autocorretation function) desses dados (hospedeiro acima, parasitoide embaixo). As linhas inclinadas mostram os niveis que as barras devem ultrapassar para haver significância estatistica (P < 0.05) Os periodos do ciclo (A são de 6 a 7 semanas, com correlações significativas em 1, 21, etc., e correlações negativas significativas em 0.51, 1.51, etc (segundo Begon et al., 1996) (b) Senes temporais para a abundância do vespão Euura lasiolepis (a esquerda) e uma análise ACF desses dados (á direita) Existe uma insinuação de um ciclo de oito anos (correlação positiva com um retardo de oito anos, correlação negativa com um retardo de quatro anos), mas isso não configura uma significância estatística (ultrapassando as linhas) (segundo Turchin e Berryman 2000, sequindo Hunter e Price\_1998)

clos observados. Na verdade, os dois processos podem interagir: os parasitos, por exemplo, reduzem o comportamento territorial (Fox e Hudson, 2001). Cerramente, não há garantia que uma das explicações alternarivas seja declarada "vencedora".

#### 14.6.3 Lebres

Os ciclos de "10 anos" da lebre e do lince também foram examinados em seções anteriores. Vimos, por exemplo, da análise de series temporais de Stenseth e colaboradores (1997) (ver Seção 14.5.2), que, apesar de tornat-se um exemplo de "livtotexto" de oscilações conjuntas predador-presa, o ciclo da lehre mostra ser de fato gerado pelas interações com seu alimento e seus predadores, ambos considerados como guildas, em vez de

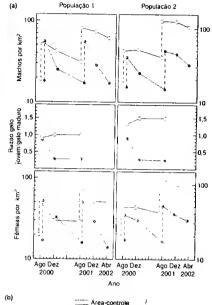
uma única espécie. O ciclo do lince, por outro lado, revela realmente ser gerado por suas interações com a lebre.

Isso apoia outros resultados obtidos por meios experimientais muitn mais diretns, revistos por Krebs e colaboradores (2001). Os padrões demográficos que fundamentam o ciclo da lebre são telativamente bem-definidos: a fecundidade e a sobrevivência começam a declinar bem antes que os picos de densidades sejam alcançados, chegando aos seus minimos dois ou mais anos após o começo do declinio da densidade (Figura 14.14).

Primeiramente, podemos perguntar: "Nesses padrões, que papel desempenha a interação da lebre com seu alimento?". Em uma série

pranadores a esolla de la

de experimentos de campo, em que foi acrescentado alimento attificial, bouve um suplemento de alimento natu-



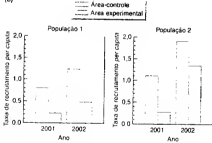


FIGURA 14.13 (a) Mudanças nas quantidades do gafo selvagem (machos [galos] razão galo jovem galo maduro, e fêmeas (galinhas]) em areas-controle ( ) e em areas experimentais com implante de testosterona (3) em duas populações. A barra cinza representa o periodo durante o qual os machos receperam implantes. (b) O recrutamento per capita nas duas populações foi mais alto nas áreas controle do que nas areas experimentais, em 2001 imediatamente após o tratamento e um ano depois (segundo Mougeot et al., 2003).

ral, ou a qualidade do alimento foi manipulada por fertilizantes ou por abate de arvores para disponibilizat ramos de alta qualidade, todos apontaram na mesma direção. A suplementação alimentar pode melhorar a condição individual e, em alguns casos, levar a densidades mais altas, mas o alimento em si parece não exercer influência discernível no padrão cíclico (Krebs et al., 2001).

Por outro lado, experimentos em que ou os predadores foram excluídos ou eles foram excluídos e o alimento foi também suplementado tiveram efeitos muito mais dramáticos. No estudo de Ktebs e colabitadores (1995), realizado em Kluane Lake, Yukon, Canadá (Figura 14.15a), a combinação dos dois tratamentos e a predação incomparavelmente desempenharam o papel principal na sobrevivência.

Alem disso, a suplementação alimentar reduziu levemente o declinio inicial na fecundidade antes dos picos de densidades (Figura 14.15 b), mas a combinação de suplementação alimentar e exclusão de predadotes elevou a fecundidade a niveis quase máximos na fase de fecundidade mais baixa seguinte ao pico de densidade. Infelizmente, não foi possível medir a tecundidade em um tratamento em que apenas o alimento foi suplementado - um exemplo das frustrações que quase ineviravelmente acompanham os grandes experimentos de campo -, de modo que os efeitos de alimento e predadores não puderam set desmembrados. Setia possível, contudo, que um aumento da frequência de interação com predadores reduzisse a tecundidade por meio de seus efeiros fisiológicos sobre as lebres (redução da energia ou aumento dos niveis de hormônios associados ao estresse)

Assim, esses resultados de experimentos de campo obtidos com dificuldade e as análises de series tempo-

rais concordam, essencialmente, ao sugerirem que o ciclo da lebre resulta de interações com seu alimento e seus predadores, sendo que os últimos possuem um papel preponderante. É rambém digno de nota que, ao menos durante alguns periodos, houve uma correlação alta entre o ciclo da lebre e o ciclo de 10 anos da atividade da mancha solar, que afeta os padrões climáticos gerais (Sinclair e Gosline, 1997). Esse tipo de fator extrínseco e abiótico foi inicialmente um forte candidato a desempenhar um papel importante na condução de ciclos populacionais em geral (Elton, 1924). No entanto, subsequentemente, ele tecebeu pruco apoio. Em primeiro lugar, muitos ciclos populacionais são do periodn indevido e são também variáveis no periodo (ver. por exempln, os roedores microtineos, na próxima seção). Em segundo lugar, os ciclos populacionais são muitas vezes mais pronunciados do que os ciclos extrinsecos propostos como seus "causadores". Da mesma forma, mesmo quando é demonstrada uma correlação, como ao presente caso, isso simplesmente suscita a questão sobre o que liga os dois ciclos: presumivelmente é o clima atuando sobre alguma combinação dos farores que já consideramos -- predadores, alimento e características intrínsecas da própria população -, embora não tenba sido comprovada nenhuma base mecanistica para tal ligação.

Globalmente, portanto, o trabalho com lebres ilustra como difetentes metodologias podem ser reunidas na pesquisa para explicar um padrão cíclico. Ele também fornece uma advertência bastante ponderada das dificuldades logisticas e práticas – a coleta em series temporais longas, o empreendimento de experimentos de campo grandes - que necessitam ser admitidas e superadas, a fim de estabelecer tais explicações.

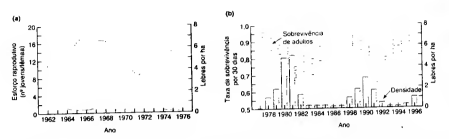


FIGURA 14.14 (a) Variação do esforço reprodutivo por ano (pontos) à medida que a densidade (linha continua) muda durante um ciclo da lebre, em Alberta central, Canadá. (b) Variação da sobrevivência durante dois ciclos da lebre, em Kluane Lake, Yukon, Canadá. Muito poucas lebres foram capturadas para estimar a sobrevivência entre 1985 e 1987 (segundo Krebs et al., 2001; |a| seguindo Cary e Keith, 1979).

## 14.6.4 Roedores microtíneos: lemingues e ratos silvestres

Não há dúvida que mais esforços têm sido dedicados ao estudo de ciclos populacionais de roedores microtíneos (ratos silvestte e lemingues) do que

de qualquer outro grupo de espécies. Os períodos dos ciclos são tipicamente de 3 ou 4 anos, ou, muito mais taramente, de 2 ou 5 anos ou mesmo mais longos. Essas dinámicas cíclicas tém sido identificadas convincentemente em uma gama de comunidades, incluindo: ratos silvestres (Microtus spp. e Clethrionomys spp.), na Fenoscândia (Finlándia, Noruega e Suécia); lemingues (Lemmus lemmus), em hábitats montanhosos

da Fenoscàndia; lemingues (Lemmus spp. e Dicrostonyx spp.), na tundra da América do Norte, Groenlandia e Sibéria; ratos silvestres (Clethrionomys rufocanus), em Hokkaido, Japão setentrional, ratos silvestres comuns (Microtus arvalis), na Europa Centtal; e ratos silvestres de campo (Microtus agrestis), na Inglaterra setentrional. Por outro lado, existem muitas outras populações de microtíneos que não evidenciam ciclos multianuais, incluindo ratos silvestres na Fenoscândia meridional, na Inglaterra meridional, em qualquer lugar da Europa e em muitos locais da América do Norte (Turchin e Hanski, 2001). É importante enfatizar tamhém que um padrão completamente diferente de irregulares e espetaculares irrupções de abundância e movimento de massa é mostrado por apenas poucas populações de lemingues, em especial na Lapônia finlandesa. É esse

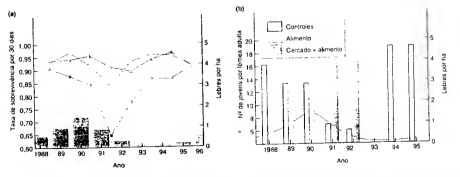


FIGURA 14.15 (a) Sobrevivência de lebres monitoradas (com intervalos de confiança de 90%) durante um ciclo de 1988 a 1996, em Kluane Lake, Yukon, Canadá. As barras representam as densidades; as linhas mostram a sobrevivência nos controles (\*) com exclusão dos predadores mamíferos e suplementação alimentar (λ) (b) Rendimento reprodutivo (linha continua) durante um ciclo de lebres de 1988 a 1995, em Kluane Lake Foi possível comparar valores controle com aqueles dos tratamentos de suplementação alimentar em 1989 e 1990 e com aqueles em que houve suplementação alimentar e exclusão dos predadores mamíferos em 1991 e 1992 (segundo Krebs et al., 2001; (a) seguindo Krebs et al., 1995).

comportamento suicida que tem sido tão grosseiramente exagerado (para dizer o mínimo) em nome da licenciosidade poética de cineastas, condenando todos os lemingues à interpteração popular errônea (Henttonen e Kaikusalo, 1993).

Por muiras décadas, a mesma gama de fatores extrinsecos e intrínsecos, proposta para explicar os ciclos de microríneos, rem sido dirigida a ciclos

populacionais em geral. Dada a variedade de espécies e hábirats, talvez seja improvável neste caso a existência de uma única explicação que abranja todos os ciclos. Todavia, existem algumas características dos ciclos que aptesentam uma explicação ou um conjunto de explicações. Primeiro, pela simples observação, percebe-se que algumas populações são cíclicas, e outras, não. Além disso, existem caos (especialmente na Fenoscandia) onde varias espécies coexistem, muiras vezes aparenremente com ecologias bem distintas, todas com ciclos sincronizados. As vezes, ha tendências claras no periodo dos ciclos, principalmente com a latitude crescente (sul para norte) na Fenoscándia (ver Seção 14.5.1), onde foi procurada mais intensivamente uma explicação, mas também em Hokkaido, Japão, onde o comportamento cíclico aumenta muito de sudoeste para nordeste (Stenseth et al., 1996), e na Europa Central, onde ele aumenta de norte para sul (Tkadlec e Stenseth, 2001).

Uma perspectiva adequada como ponto de parrida é reconhecer, como já vimos, que os ciclos dos toedotes são o resultado de um processo de "se-

gunda ordem" (Bjørnstad et al., 1995; Turchin e Hanski, 2001) (ver Seção 14.5.1); isro é, eles refletem os efeitos combinados de um processo com dependência direra da densidade e de um processo com dependência em retardo da densidade. Isso imediatamente nos alerta para o fato que, ao menos em princípio, os processos direto e em retardo não precisam ser os mesmos em cada população cíclica: o importante é que os dois processos atuem em conjunto.

luiciamos com as teorias "intrinsecas". Não é surpreendente que ratos silvestres e lemingues, capazes de alcançar taxas de crescimento populacional com um potencial extremamenre alto, possam experimentar períodos de sohre-adensamenro. Tampouco seria surpreendente se o sobre-adensamenro depois produzisse mudanças fisiológicas e comporramentais. A agressão mútua (e mesmo a luta) pode tornar-se mais comum e rer consequencias na fisiologia dos individuos, especialmente no equilibrio hormonal. Sob circunstàncias diferentes, os individuos podem crescer mais ou amadurecer mais tarde. Pode haver aumento de pressão para que alguns individuos defendam seus territórios e para que outros escapem. Indivíduos aparentados e não-aparentados se comportam diferenremenre entre si quando estão adensados. Podem ser geradas poderosas forças locais de seleção natural, que favotecem alguns genótipos (p. ex., agressores ou escapistas). Existem respostas que reconhecemos facilmente em sociedades humanas adensadas, e os ecólogos têm procurado os mesmos

fenómenos, quando tentam explicar o comportamento populacional de roedores. Todos esses efeitos tém sido encontrados ou reivindicados por ecólogos especialistas em roedores (p. ex. Lidicket, 197; Ktebs, 1978; Gaines et al., 1979; Christian. 1980). Porém, permanece uma questão em abetro: se algum deles desempenha um papel crítico na explicação do comportamento de populações de roedores na natureza.

Em primeiro lugar, vimos, nas Seções 6.6 e 6.7, as complexidades, em toedores, das telações entre densidade, dispersão, parentesco e, por fim, a so-

brevivência e o sucesso reprodutivo. Além disso, todo esse trabalho tem sido realizado com espécies que exibem ciclos. Portanto, existe pouco suporte para quaisquer regras universais, mas parece haver tendências de a maior parte da dispersão ser natal (logo apos o nascimento), de os machos se dispersarem mais do que as fémeas, de a dispersão eferiva (acontecimento, em vez de uma simples expecrativa de deslocamento) ser mais provavel em densidades mais baixas e de o ajuste ser maior quanto maior o parentesco dos vizinhos. Isso tem levado alguns autores a manifestarem que o "júri ainda está fora de época" (Krebs, 2003), mas outros simplesmente duvidam de qualquet papel desses processos na regulação de populações de roedores, em especial diante da frequente dependência inversa da densidade (Wolff, 2003). Certamente, enquanto as variações entre individuos podem estar associadas a diferentes fases do ciclo, não significa dizer que elas estão governando os ciclos. Se os indivíduos se dispersam mais em determinadas fases do ciclo, digamos, ou se são maiores, é provável que isso seja uma resposta a um nível presente ou passado de alimento ou de disponibilidade de espaço, á pressão de predação ou à intensidade de infecção. Isto é, as variações intrínsecas explicam com mais probabilidade a natureza detalhada das respostas, e os fatores extrínsecos são mais prováveis para explicar as causas das respostas.

No entanto, ao menos em um caso, foi proposta uma causa intrínse-

ca para a dependência em retardo da densidade. Inchausti e Ginzbutg (1998) construíram um modelo com um "efeito materno", em que as máes transmitem fenotipicamente sua condição corporal ás suas filhas, ou da primavera ao ourono, ou do outono á primavera, e isso, por sua vez, determina sua taxa de crescimento per capita. Assim, nesse caso, a qualidade intrinseca de um individuo é na verdade uma resposta a uma densidade passada e, portanto, á disponibilidade de recursos passada, sendo responsável pela dependéncia em retardo da densidade. Além disso, quando Inchausti e Ginzburg. enfocando a Fenoscândia, alimentaram seu modelo com o que acreditavam ser valores razoáveis de taxa de crescimento populacional e o efeito materno, ambos decrescendo com a latitude. foram capazes de tecriar ciclos com períodos variáveis de 3 a 5 anos (Figura 14.16). Turchin e Hanski (2001) criticaram as estimativas dos parámetros (em especial as das taxas de crescimento) e afitmaram que o modelo do efeiro materno de faror previa ciclos de dois anos, divergentes daqueles observados. Ergon e colaboradores (2001) verificaram com ratos silvestres do campo.

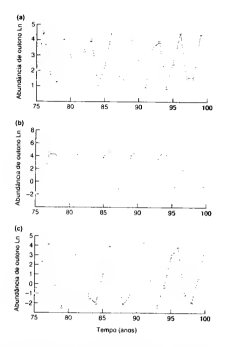


FIGURA 14.16 Comportamento do modelo do efeito materno de Inchausti e Ginzburg (1998) com valores divergentes da taxa reprodutiva anual maxima, R. e do eleito materno, M, por meio do qual a qualidade de filhas em uma estação é afetada pela qualidade das mães na estação anterior (outono ou primavera). As simulações partem de 75 "anos" para ajustar a um padrão regular. (a) R = 7.3, M = 15. (b) R =4,4; M = 10 (c) R = 3.5; M = 5 (segundo Inchausti e Ginzburg, 1998).

Microtus agrestis, de populações cíclicas, que, ao transferi-los entre locais contrastantes, eles adquiriram tapidamente características mais apropuladas as suas novas do que as suas velhas populações - e certamente não aquelas de suas mães. Todavia, os resultados de Inchausti e Ginzburg, em comparação com a hipótese da predação por especialistas (ver Seção 14.5.1 e a seguir), enfarizam como o mesmo padrão (aqui, o gradiente latitudinal) pode ser alcançado por meios completamente diferentes. Eles também mostram que as teorias intrinsecas permanecem "em atividade", na busca contínua de uma explicação para os ciclos dos microtineos.

Retornando aos fatores extrinnovieus ha secos, exisrem dois candidatos prinespecia, stas cipais: predadores e alimento. (Pa-

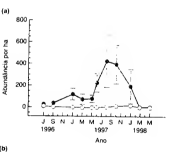
rasitos e patógenos despertaram o interesse de Elton imediatamente após seu artigo otiginal, de

que recentes avanços técnicos tornaram seu estudo uma possibilidade séria. Permanece a set verificado que papel, se algum, eles desempenham.) la comecamos o exame de predadores nas Seções 10.4.4 e 14.5.1. Sua importancia nos ciclos de microtineos, expressa como a "hipótese da predação por especialista", recebeu considerável apoio desde a decada de 1990, a partir de uma série de modelos matemáticos e experimentos de campo, em especial de pesquisadores que se dedicaram nos ciclos na Fenoscandia. A hipótese formulada em termos simples, propõe que os predadotes especialistas são responsáveis pela dependência em retardo da densidade, e os predadores generalistas, cuja importancia varia com a latitude, constituem a fonte principal de dependência direta da densidade. Os experimentos iniciais de

campo em que os predadores foram temovidos (na Fenoscandia e em outros lugares), embora tipicamente levassem a aumentos de 2 a 3 vezes na densidade de ratos silvestres, foram sujeitos a diferentes críticas no seu delineamento experimental; eles eram de curta duração, ou de pequena escala, ou eles aferaram em demasia, ou muito pouco, as espécies de predadores, e eles muitas vezes envolveram o erguimento de cetcas protetoras que provavelmente afetaram os movimentos das presas (ratos selvagens) (Hanski et al., 2001). Experimentos conclusivos são uma necessidade, mas isso não os totna mais fáceis! Alêm disso, experimentos mais recentes otiginam alguns dos mesmos erros. No oeste da Finlândia. Klemola e colaboradores (2000) excluiram todos os piedadores de quatro áreas cercadas de 1 ha, dutante dois anos. As populações de ratos silvestres nos cercados aumentaram mais do que 20 vezes em abundância, compatadas com as grades-controle, aré que as caréncias de alimento causassem a redução (Figura 14.17a). Porent, os efeitos de especialistas e generalistas estiveram inevitavelmente combinados em tal delineamento; e, ao mesmo tempo que resultados como esses indicam um papel importante dos predadores na sobrevivência e na abundância de raros silvestres, eles não podem provar um papel na causa (de muneira oposta, digamos, na amplificação) dos ciclos dos ratos selvagens. Korpimaki e colaboradores (2002) trabalhatam na mesma área, mas usaram quatro áreas não-cercadas muito maiores (2.5 a 3 km2), por tres anos. Eles reduziram a abundância de predadores durante o verão, mas não no invetnomustelideos, por meio de armadilhas, e aves predadous, por meio da temoção natural e artificial de locais de nidificação. A redução dos predadores quadruplicou a densidade de raros silvestres no primeiro (baixo) ano; acelerou uma duplicação na densidade no segundo ano; e duplicou a densidade de outono no tetceiro (pico) ano (Figura 14.17b). Porem, novamente especialistas e generalistas não foram distinguidos, e o padrão temporal de abundância mantevese essencialmente inalterado.

O modelo de predação por especialistas, aperfeiço.ido 1924, mas eles foram depois amplamente ignorados, até com exito em uma serie de estudos (os refinamentos são trava-

dos por Hanski et al., 2001), apresenta as seguintes catacterisricas-chave: (i) crescimento populacional logistico da presa (microtineo), para refletir os efeitos da escassez de alimento diretamente dependentes da densidade sobre os microtineos, impedindo o crescimento demasiado de suas populações antes da "captura" por predadores especialistas; (ii) predadores especialistas (doninhas) com uma taxa de crescimento populacional que declina à medida que aumenta a razão de predadores especialistas em relação às presas; (iii) difetenças sazonais na reprodução de ratos silvestres e doninhas no verão e no inverno; e (iv) predadores generalistas-generalistas, mamiferos que mudam de lugar ou aves especialistas com amplo deslocamento (nomades) que atuam de uma maneira diretamente dependente da densidade mediante resposta imediata as mudanças na densidade de microtineos. Observe, portanto, que o modelo inclui dois dos mais estudados fatores extrinsecos: predadores e alimento. O alimento fornece a hase da dependência direta da densidade; os predadores especialisus proporcionam a dependência em retardo da densidade. Os



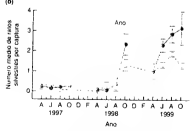


FIGURA 14.17 (a) Abundâncias médias de ratos silvestres (± EP) em quatro grades pequenas com exclusão de predadores (\*) e quatro grades controle (C), no oeste da Finlandia (segundo Klemola et al. 2000) (b) Densidade de ratos silvestres (número medio de individuos capturados, ± EP, em abril, junho, agosto e outubro), provenientes de quatro locais grandes com redução de predadores (\*) e quatro locais controle (O), no oeste da Finlandia. A redução de predadores ocorreu somente durante o verão, e as densidades de ratos silvestres tenderam a iqualar se aos níveis do controle durante o inverno (segundo Korpimaki et al. 2002)

predadores generalistas fornecem, pois, uma fonte adicional de dependencia direra de densidade que pode variar para simular seu conhecido declinio em abundância com a latitude.

Ouando o modelo è transformado em parâmetro com dados de 3 4 250 campo da Fenoscândia, ele pode re-

criar um número impressionante de características da dinâmica observada. Os ciclos são aumentos da amplitude e periodo corretos, e tanto o periodo quanto a amplitude do ciclo aumentam com a latitude a medida que a densidade de predadores generalistas decresce, conforme observado na natureza (Figura 14.18). Um modelo relacionado para o lemingue-de-colar, Dicrostonyx groenlandicus, predado por um predador especialista (o arminho, Mustela erminea) e ttes generalistas (Gilg et al., 2003), foi também capaz de rectiar ciclos observados na Groenlandia uma vez transformado em parámetro com dados de campo.

Por outro lado, nem rodos os estudos tem-se ajustado as previsões do modelo de predação por especialistas. Lambin e colaboradores (2000) descreveram ciclos regulares de ratos silvestres do campo em floresta de Kielder, Inglaterra setentrional (55°N), com um periodo de 3 a 4 anos e uma diferença de aproximadamente 10 vezes entre densidades de pico e densidades de depressão (uma diferença de 1 em uma escala logaritmica, como na Figura 14.18). No entanto, parametrizando o modelo de predação por especialistas com a intensidade estimada de predação por generalistas, nessre local não haveria previsão de ciclos - como haveria com a latitude. Alem disso. um programa rigoroso de redução do número de doninhas (isto é, predadores especialistas) em grades não-cercadas dentto do local (de aptoximadamente 60% em comparação com locais-controle) aumentou a sobrevivência de ratos silvestres adultos em cerca de 25%, mas não teve impacto apreciavel na dinàmica ciclica (Graham e Lambin, 2002).

Lamhin e seus colahorados concluiram desses estudos que os predadores generalistas não podem, afinal, ser responsaveis pelo gradiente no comprimento do ciclo verificado na Fenoscândia; e que os ciclos dos ratos silvestres não precisam ser o resultado do impacto da predação por especialistas (isto è, a doninha) (uma vez que eles parecem não estar em Kielder). Lembie-se, também, que os resultados das análises e das séries temporais (ver Seção 14.5.1) e os estudos da remoção de predadores na Fenoscândia são coerentes com a hipórese de predação por especialistas, mas não a comprovam. Em comparação, a resposta a esses resultados de partidarios da hipótese de predação por especialistas (p. ex., Korpinaki et al.. 2003) enfatiza que os ciclos de Kielder são diferentes daqueles na Fenoscàndia setentrional (amplitude mais baixa em Kielder, densidades mais altas nas depressões, menos sincronia espacial e apenas uma especie de rato silvestte envolvida). Ou seja, eles sustentam que os resultados em Kielder podem nos dizer pouco ou nada sobre ciclos na Fenoscàndia. Embora possamos nos empenhar para impedir isto, mesmo os estudos precisos são muitas vezes abertos a interpretações alternativas.

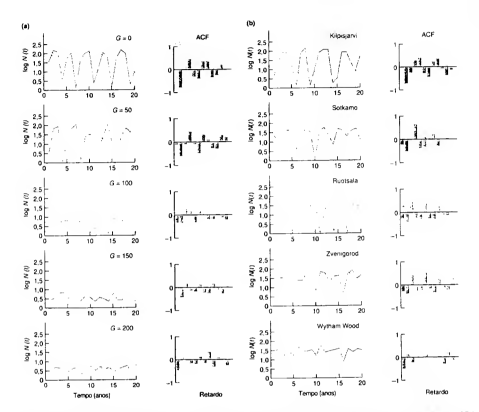


FIGURA 14.18 (a) Dados amostrados gerados pelo modelo de predação por especialistas e as funções de autocorrelação associadas (ACFs), para diferentes vatores de abundância de predadores generalistas. G. A medida que G aumenta, aumenta o período do ciclo e diminiu a amplitude do ciclo, em valores suficientemente altos, as dinâmicas são suficientemente altos para que os ciclos desapareçam por completo. (b) Séries temporais comparáveis de cinco locais de observações de campo Kilpisjami (69°N. período = 5), Sotikamo (64°N.) período = 3) e Wytham Wood (51° N. periodicade não-significativa) (segundo Turchin e Hanski, 1997).

Retornando finalmente ao papel do alimento, tanto as nbservações de campo como os experimentos sugerem

que seria imprudente admitir que as mesmas forças atuam sobre ratos selvagens e lemingues (Turchin e Batzli, 2001). Em primeiro lugar, os ratos silvestres tipicamenre consomem uma gama de plantas vasculares, incluindo graminóides (gramineas e ciperáceas), e os lemingues se alimentam de uma mistura de musgos e graminóides. Os ratos silvestres parecem raramente consumir uma porcentagem baixa do marerial vegetal disponível (embora, naturalmente, a qualidade do alimenro disponível possa ser mais importanre do que sua quantidade – vet, por exemplo, Batzli, 1983): e a suplementação alimentar

não tem aumentado a abundáncia desses animais (embora experimentos tenbam sido frustrados pelo "efetto da despensa", por meio do qual os predadotes são attaidos por altas densidades de ratos silvestres, contrariando os efeitos da suplementação). Os lemingues, por outro lado, nos picos das densidades, removem mais do que 50% e, às vezes, entre 90 a 100% da vegetação disponível.

Além disso, mediante uma análise de modelos, Turchin e Barzli (2001) mostraram que o papel que a vegetação pode desempenhar em dinâmicas ciclicas depende decisivamente da narureza da própria vegetação, em especial da dinâmica de vegetação após um consumo significativo pot herbivoros. Se as dinâmicas forem logisticas (isto é, em forma de S), isso pode

proporcionar a dependência em retardo da densidade, necessaria para gerar ciclos de "segunda ordem" na abundância de microtineos. Porem, se as dinâmicas forem de um "rebrotamento" (isto é, uma resposta inicial rápida, desacelerando arê ser alcancada uma abundância de saturação), então toda a dependência da densidade será direta em vez de em retardo. Nesse caso, a interação microtineo-alimento pode desempenhat uma parte integral nas dinâmicas ciclicas (como acontece, por exemplo, na hipotese da predação por especialistas), mas ela não node ser a força motriz de segunda ordem. Decisivamente, as plantas consumidas por ratos silvestres parecem exibir uma rapida dinamica de rebrotamento devido à grande proporção de partes não-consumidas, muitas das quais se encontram entettadas. Em comparação, os musgos são por natureza toralmente disponíveis aos seus consumidores e, uma vez devastados pelos lemingues, estes muitas vezes escavam o solo a procura de rizomas e igualmente os destroem. Portanto, a vegetação onde vivem os lemingues provavelmente exibe dinamica logistica: tápida somente após um começo lento.

Com base nisso, Turchin e Batzli tornaram parâmetro um modelo pata microtineos e um suprimento alimentar com crescimento logístico, usando os dados disponíveis para o lemingue marrom (Lemmus sibiricus) e sua vegetação em Barrow, Alasca (Batzli, 1993). Os resultados foram animadores, embora sem set teptesentações perfeitas dos padrões observados: as amplitudes dos ciclos foram demasiado baixas (400, em vez de 600 vezes) e longas (seis, em vez de quatro anos). Por outro lado, a incerteza e, em alguns casos, o desconhecimento cercaram vários dos parâmetros observados. Será necessário um cuidadoso trabalho de campo, especialmente para obter estimarivas de parâmetros de inverno sob a neve, para determinar se tal critica é justificada pela veracidade sobre a biologia de lemingues.

Os ciclos de mictorineos têm sido estudados por mais tempo e com maior intensidade do que quaisquer outras espécies e têm getado mais reorias para explicá-los e mais divergências entre defensores em debate. No momento de escrever, parece ter-se obegado próximo a um consenso de qui e necessária uma conjunção de dependência direta e rerardo da densidade para explicar os padrões observados: e mais apoio é conquistado à controvétsia de que os ptedadores especialistas fornecem a dependência em tetardo da densidade, e a escassez de alimento e ptedadores generalistas estabelecem a dependência direta da densidade. No entanto, todas as "conclusões cientícas" são provisórias, e as niodas inudam em ciência como em tudo. Resta saber quão consistentes e universais comprovam ser as explicações atuais.

Em uma abordagem geral, iniciamos este capírulo com uma série de perguntas. Por que algumas espécies são raras e outras são comunis? Por que uma espécie ocorre com densidades populacionais baixas em alguns locais e com densidades altas em outros? Que fatores causam flutuações na abundância de uma espécie? Tendo chegado ao final do capítulo, devera ficar claro que nenhuma dessas petguntas tem uma resposta simples. Obser-

vamos em exemplos particulares por que uma espécie é rara ou por que uma outra varia em abundância de local para local. Porêm, não devemos esperar que a tesposta seja a mesma para rodas as espécies — principalmente quando inicianos um novo esrudo de uma espécie que demanda nossa atenção, talvez pela sua abundância excessiva (uma praga) ou pela diminuição da abundância (um alvo para conservação). Entretanto, é crucial que renhamos uma ideia clara de quais são as respostas possiveis e como podemos obter rais respostas. O objetivo deste capítulo foi examinar essas possibilidades e a maneira de distingui-las. No próximo capítulo, voltatemos a alguns dos exemplos prementes de populações, cuja abundância necessitanos compreender, a fim de aplicar alguma medida de controle — sejam pragas ou recursos naturais que desejamos explorar.

Reunimos tópicos de capítulos anteriores, buscando explicar variações em abundância.

Os ecólogos podem enfatizar a estabilidade ou as flutuações. Para esclarecer essas perspectivas contrastantes, é necessário distinguir claramente entre fatotes que determinam e aqueles que regulam a abundância. Assim procedendo, revisamos confliros hisróricos entre os pontos de vista de Nicholson e Andrewartha e Birch. Descrevemos, então, em linhas gerais, as abordagens demográficas mecanística e de densidade para a investigação de abundância.

Iniciando com a abordagem demográfica, explicamos a análise do fator-chave, seus usos, mas também suas deficiências. Por consequiência, explicamos também a análise da contribuição da \(\lambda\), que supera alguns dos problemas com a análise da faror-chave, e, ao desenvolvet essa explicação, descrevemos e aplicamos a análise da elasticidade.

A ahordagem mecanistica relaciona o nivel ou presença de um fator (quanridade de alimento, presença de predadotes) com a propria abundância ou a taxa de crescimento populacional. Isso pode simplesmente tratar-se de correlações, mas pode, alternativamente, envolver a perturbação experimental de populações. Verificamos que a introdução de um agente de controle biológico é um exemplo particular dessa abordagem.

As correlações cum densidade não estão ausentes em outras abordagens, mas a abordagem da densidade enfoca as dependências da densidade em si mesma. Explicamos como as análises de séries temporais buscam dissecar as dependências da densidade, em especial as forças relativas de dependência direta e em rerardo da densidade, quando a abundância em um dadn tempo é expressa como reflexo de abundâncias em rempos diferentes no passado ("rerardos no tempo"). Mostramos, além dissn, como análises relacionadas podem ser valiosas na contagem e na caracterização de retardos em uma descrição órima de uma série temporal, e também na avaliação das respectivas contribuições de processos densidade-dependentes e densidade-independentes (especialmente clunáticos) na determinação da abundância.

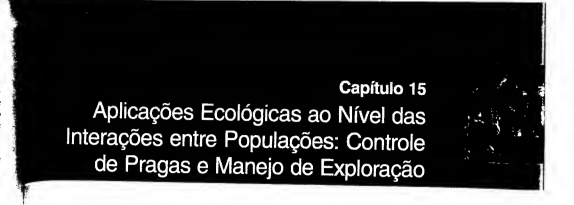
Os ciclos regulares e de multigerações têm sido de muitas maneiras, e por muiros anos, os marcos referenciais em relação aos quais os ecólogos têm tesrado sua capacidade de entender a determinação de abundância. Explicamos como os ciclos podem set identificados dentro de séries temporais e, depois, examinamos três estudos de caso em detalhe.

Os ciclos do galo-selvagem-vermelho ilustram as dificuldades de distinguir explanações alternativas – parasiros e parentesco/comportamento terrirorial –, ambos com suporte.

O rrabalho sobre ciclos em lebres ilustra a reunião de análises detalhadas de séries temporais e resultados obtidos por meios experimentais muito mais diretos. Ele também fornece uma advertência ponderada das dificuldades logísticas e práticas que necessitam ser admitidas e superadas para estabelecer explicações.

Mais esforços tem sido dedicados no estudo de ciclos populacionais em roedores microríneos (raros silvestres e lemingues) do que em qualquer outro grupo de espécies. Descrevemos as tendências geográficas dos ciclos e a necessidade de uma explicação de suas causas. Observamos que tal explicação deve reconhecer que os ciclos são o resultrado de um processo de "segunda ordem": uma combinação de um processo com dependência direra da densidade e um processo com dependência em retardo da densidade. Em seguida, examinamos três conjuntos de explicações, que diferem quanto à fonte de dependência em retardo da densidade: (i) as teorias "intrinsecas", incluindo efeiros maternos; (ii) a "hipótese de predação por especialistas", apoiada por modelos matemáticos e experimentos de campo, embora ambos tenham sido sujeitos à crítica ou evidência contraditória; e (iii) as teorias enfocadas no alimento, que também apresentam alguns problemas.

Concluimos reconhecendo que nenhuma das perguntas formuladas no inicio do capítulo rem respostas simples.



#### 15.1 Introdução

Os seres humanos fazem parte de todos os ecossistemas. As vezes, nossas arividades nos motivam a conduzir espécies identificadas como pragas rumo à extinção ou a matar indivíduos de espécies que exploramos como fonte de alimento ou fibras, ao niesmo tempo em que garantimos a persistência de suas populações. Da mesma forma, podemos alocar esforços para prevenir a exrinção de espécies que acreditamos estarem ameaçadas. Os resultados esperados pelos profissionais envolvidos com o controle de pragas, o manejo de exploração e a biologia da conservação são muito diferentes, mas rodos eles necessitam de estrategias de manejo baseadas na teoria da dinâmica populacional. Devido ao fato de grande parre das fetramentas desenvolvidas para manejar espécies ameaçadas estar baseada na dinâmica de suas populações isoladamente, tratamos da conservação das espécies no Capítulo 7, ao final da primeira seção do livro, a qual considerou a ecologia em niveis individual e populacional. Os gestores ambientais responsáveis pelo controle de pragas e pelo manejo de exploração, por outro lado, devem em geral trarar explicitamente das interações que envolvem muitas espécies, e seu trabalho deve ser embasado na teoria referente às inverações interespecíficas coberras na segunda seção do livro (Capírulos 8 a 14). O controle de pragas e o manejo de exploração são tópicos desre capítulo.

A importancia do controle de pragas e do manejo de exploração cresceu exponencialmente com o aumento da população humana (ver Seção 7.1), e cada um deles está envolvido com um

sustentacilidade"
- um objetivo do
controle de pragas
e do manero de
exploração

aspecro diferente da "sustentabilidade".
Dizer que uma atividade é "sustentavel" significa que ela pode continuar, ou ser repetida no futuro previsível. No entanto, devido ao fato de boa parte das atividades que a sustenta que se sustenta de la continuar de la continuar

dades humanas não ser obviamente sustentável, há uma crescente preocupação acerca de seu impacto sobre os recursos naturais. Não podemos continuar utilizando os mesmos pesticidas se um número crescente de pragas é resistente a eles. Não podemos (se pretendemos ter peixe para comet no futuro) continuar retirando peixes do mar mais rapidamente do que as populações remanescentes têm condições de substituí-los.

Assim, a sustentabilidade rem-se tornado um dos conceitos centrais - ralvez o conceito central - da crescente preocupação em relação ao destino da Terra e das comunidades ecológicas que a habiram. Em nossa definição de sustentabilidade, utilizamos a expressão "fururo previsível" porque, quando uma atividade é descrita como susrentável, isso é feiro com base no conhecimento da época. Porém, muitos fatores permanecem desconhecidos ou imprevisíveis. Uma determinada situação pode piorar (como ocorre quando condições oceanográficas adversas comprometem um estoque pesqueito já ameaçado pela sobre-exploração) ou algum problema adicional imprevisto pode ser descoberto (como o desenvolvimento de resistência a um pesticida potente). Por outro lado, avanços recnológicos podem permitir que uma atividade que até então parecia insustentável se rorne sustentável (novos tipos de pesricidas que sejam mais especializados no combate a uma determinada praga e que sejam inofensivos a outras espécies podem ser descobertos). No entanto, também há o perigo real de observarmos os inúmeros avanços recnológicos e científicos alcançados no passado e agirmos com a crença de que sempre havera um conserro" tecnológico para resolver nossos problemas atuais. Praticas insusrentáveis simplesmente não podem ser aceiras com base na crença de que os avanços do futuro as tornarão sustentaveis.

O reconhecimento da importância da sustentabilidade como uma ideia unificadora na ecologia aplicada rem crescido gradualmente, mas remos de lembrar que a sustentabilidade só nasceu, de fato, em 1991. Foi quando a Sociedade Americana de Fcologia (Ecological Society of America) publicou "A iniciativa para uma biosfera sustentável: uma agenda de pesquisa ecológica", uma 'convocação às armas para rodos os ecologos" redigida por 16 conutores (Lubchenco et al., 1991). E, no mesmo ano, a União Mundial para a Natureza (IUCN), o Programa das Nações Unidas para o Meio Ambiente (PNUMA) e a Rede WWF (antes conhecida como Fundo Mundial para a Natureza) publicaram em conjunto Cuidando da Terra. Uma Estratégia para a Vida Sustentável (IUCN/UNEP/WWF, 1991). Os conteúdos detalhados

Neste capítulo, trataremos da aplicação da teoria populacional ao controle de pragas (Seção 15.2) e ao manejo de recursos naturais (Seção 15.3). Já vimos como os detalhes da estruturação espacial das populações podem afetar sua dinâmica (ver Capítulos 6 e 14). Com isso em mente, a Seção 15.4 fornece exemplos da aplicação de uma perspectiva merapopulacional no controle de pragas e no manejo de exploração.

Discutimos no Capítulo 7 como se espera que a mudança climática global prevista afete os padrões de distribuição das espécies. Tais conclusões foram baseadas no mapeamento dos nichos fundamentais das espécies em vista de novos padrões globais de temperatura e pluviosidade. Não enfocaremos esse fenômeno neste capítulo, mas devemos observar que a mudança global rambém impactará os parâmetros populacionais, como as taxas de natalidade e mortalidade e a época reptodutiva (p. ex., Walthet et al., 2002; Corn, 2003), com implicações para a dinâmica das populações das espécies exploradas (e sob risco de extinção).

#### 15.2 clanejo de gragas

Uma espécie-praga é aquela que os seres humanos consideram indesejável. Essa definição cobre uma ampla gama

de "pecados": os mosquitos são pragas porque são verores de doenças ou porque suas picadas provocam coceira; Allium spp. são pragas porque quando colhidas com o trigo dão gosto de cebola ao pão: ratos e camundongos são pragas porque atcame estoques de alimento; carnívoros mustelídeos são pragas na Nova Zelándia porque são invasores indesejáveis que caçam aves e insetos nativos; ervas daninhas de jardim são pragas por razões estéricas. As pessoas querem se livrar de todas elas.

## 15.2.1 Nível de prejuizo econômico e limiares econômicos

A economia e a sustentabilidade esrão intimamente ligadas. As forças do mercado asseguram que as prários não-econômicas não sejam sustentáveis. Alguêm poderia imaginar que o objetivo do controle de pragas seja sempre a erradicação

total da praga, mas esta não é a regra geral. Em vez disso, o objetivo é teduzir a população da praga a um nível no qual não há

necessidade de um controle adicional (o nível de prejuízo econômico ou NPE). Nossa discussão está baseada principalmente na teoria abordada no Capítulo 14, a qual trarou de uma combinação de fatores que determinam a abundância média de uma espécie e suas flutuações ao redor dessa média. O NPE para uma praga hipotética é ilustrado na Figura 15.1a: ele é maior do que zero (a erradicação não é vantajosa), mas também esrá abaixo da abundáncia média e típica da espécie. Se a espécie for naturalmente autolimitada a uma densidade abaixo do NPE, então nunca haveria uma razão econômica para se aplicar medidas de "controle", e a especie não poderia, por definição, ser considerada uma "praga" (Figura 15.1b). Contudo, existem outras espécies que possuem una capacidade de suporte acima do NPE, mas que tém uma abundancia típica que e mantida abaixo do NPE por inimigos naturais (Figura 15.1c). Essas são pragas em potencial, podendo tornar-se pragas reais se os seus inimigos forem removidos.

No entanto, quando uma população-praga atinge uma densidade na qual está causando prejuizo económico, em geral

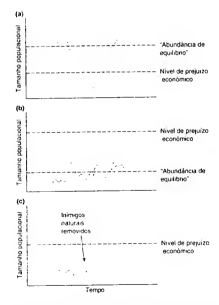


FIGURA 15.1 (a) Flutuações populacionais de uma praga hipotética A abundância flutua ao redor da "abundância de equilibno" estabelecida pelas interações da praga com seu alimento, seus predadores, etc. Faz sentido econômico controlar a praga quando sua abundância excede o nivel de prejuízo econômico (NPE). Sendo uma praga, sua abundância excede o NPE durante a maior parte do tempo (assumindo-se que eta não esteja sendo controlada) (b) Por outro lado, uma especie que não pode ser uma praga sempre flutua abaixo de seu NPE (c) Pragas "potenciais" normalmente flutuam abaixo de seu NPE. mas o pitragassam na ausência de um ou de vários inimigos naturais

Hophon Un Lingan John C THS off Dan já é muito tarde para começar a controlá-la. Então, o limiar econômico (LE) é ainda mais importante: a densidade da praga na qual se deve agir

para prevenir que ela atinja o NPÉ. Os LEs são prognósticos baseados em análises de custo-benefício (Ramirez & Saunders, 1999) e em estudos detalhados de surtos passados ou, ás vezes, em correlações com registros climáticos. Eles podem levar em considetação não apenas o número de indivíduos da espécie-praga, como também as populações de seus inimigos naturais. Por exemplo, a fim de controlar o afídeo-pintado-da-alfafa (Therioaphis trifolii), na alfafa forrageira da Califórnia, medidas de controle riveram de ser adotadas em determinadas épocas e sob as seguintes circunstâncias (Flint & van den Bosch, 1981):

- Quando a população de afídeos atinge 40 individuos por caule na primavera.
- 2. Quando a população atinge 20 afídeos por caule no verão e no ourono, mas os três primeiros cortes de forrageira não são tratados se a taxa de joaninhas (coleópteros predadores de afídeos) por afídeo for de um adulto para cada 5 a 10 afídeos ou três larvas para cada 40 afídeos em alfafas em pé ou uma larva para cada 50 afídeos em restolhos.
- 3. Quando há 50 a 70 afídeos por caule durante o inverno.

#### 15.2.2 Pesticidas químicos, ressurgência de pragas-alvo e pragas secundárias

Os pesticidas químicos são uma parte-chave do arsenal dos profissionais responsáveis por controlat pragas, mas eles devem ser utilizados com cuidado, pois a teoria populacional (veja, em particular, o Capítulo 14) prevé respostas indesejáveis à sua aplicação. A seguir, discutimos uma gama de pesticidas e herbicidas químicos antes de continuarmos a considerar algumas conseqüências indesejáveis de seu uso.

#### 15.2.2.1 Inseticidas

O uso de *inorgânicos* data do início do controle de ptagas, e. juntamente com os ptodutos vegetais, eles eram as armas químicas do crescente armamen-

ro de combate aos inseros-praga do século XIX e início do século XX. Eles são normalmente compostos metálicos ou sais de cobre, enxofre, arsênico ou chumbo – e são primordialmente venenos estomacais (isto é, eles são ineficientes como venenos de conrato) e são, portanto, efetivos apenas contra insetos com aparelho bucal mastigador. Este fato, juntamente com seu legado de resíduos metálicos altamente tóxicos e persistentes, rêm resultado em seu abandono virtual (Horn, 1988).

Produtos vegetais naturais com propriedades insericidas, ou batânicos, como a nicotina do tabaco e o piretro dos crisânremos, seguiram um caminho semelhante aos morgânicos, tendo sido amplamente substituídos, em particular devido à sua instabilidade quando expostos à luz e ao ar. Contudo, uma gama de piretródes sintéticos com estabilidade muito maior, como a permetrina e a deltametrina, substituíram outtos tipos de inseticidas orgânicos (descritos a seguir) devido à sua relariva seletividade contra pragas em oposição a espécies benéficas (Pickett, 1988).

Os hidrocarbonetos clorados são venenos de contato que afetam a transmissão de impulsos nervosos. Eles são insolúveis na água e possuem uma grande afinidade com gorduras, tendendo, assim, a concentrar-se no tecido adiposo dos animais. O mais conhecido é o DDT: um Prêmio Nobel foi concedido ao seu descobridor em 1948, mas o seu uso foi suspenso nos EUA, exceto em casos de emergência, desde 1973 (embora ele continue sendo usado nos países mais pobres). Outros hidrocarbonetos clorados em uso incluem toxafeno, aldrin, dieldrin, lindano, metoxicloro e clordano.

Os organofosforados também são venenos que aracam o sistema nervoso. Eles são muito mais tóxicos (para insetos e mamíferos) do que os hidrocarbonetos clorados, mas em geral são menos persistentes no ambiente. Exemplos incluem o malation, o paration e o diazinon.

Os carbamatos rêm um modo de ação semelhante ao dos organofosforados, mas alguns são muito menos tóxicos aos mamíferos. Contudo, a maioria é extremamente tóxica a abelhas (necessárias para a polinização) e vespas parasitóides (os prováveis inimigos naturais dos insetos-praga). O carbamato mais conhecido é o carbaril.

Os reguladores de crescimento de insetos são produtos químicos de vários tipos que mimetizam hormônios e enzimas naturais dos insetos e, assim, interferem no seu crescimento e desenvolvimento normal. Eles são geralmente inofensivos aos vertebrados e ás plantas, embora possam set rão efetivos contra insetos que são inimigos naturais de uma praga quanto à própria praga. Os dois principais tipos que tém sido efetivamente utilizados são (i) inibidores da síntese de quitina, como o diflubenzuron, que impede a formação de um exoesquelero apropriado quando o inseto realiza a nuda: e (ii) análogos de hormônios juvenis, como o metopreno, o qual impede os insetos praga de realizarem a muda para a vida adulta, reduzindo, dessa forma, o tamanho populacional da geração subsequente.

Os semoquimicos não são toxinas, mas produtos quimicos que provocam uma mudança no comportamento da praga (literalmente, "sinais químicos"). Todos têm base em substâncias de ocorrência natural, embora em alguns casos tenha sido possível sinterizar os próprios semioquímicos ou seus análogos. Os feromônios agem sobre os membros da mesma espécie; os aleloquímicos sobre os membros de outra espécie Feromônios de atração sexual são utilizados comercialmente para controlar populações de matiposas ao interferirem no acasalamento (Reece, 1985), e o feromônio de alarme dos afídeos usado para aumentar a eficiência de um fungo patogénico comtra afídeos-praga, em estufas na Grá-Breranha, por meio do aumento da mobilidade dos afídeos, os quais, por sua vez, aumentam

sua taxa de contato com os espotos do fungo (Hockland et al., 1986). Esses semtoquímicos, juntamente com os regoladores de crescimento dos insetos, são às vezes chamados de inseticidas de "terceira geração" (seguindo as toxinas inorgânicas e orgânicas). Seu desenvolvimento é telativamente recente (Forrester, 1993).

#### 15.2.2.2 Herbicidas

o conjunto de herbicidas, também, os *inorgáni-*cos já foram importantes, embora a maioria renha sido substitoida, ptin-

cipalmente devido a uma combinação de problemas de persistência e falta de especificidade. No entanto, por essas mesmas razões, os horatos, por exemplo, os quais são absorvidos pelas raíves das plantas e translocados para as partes aéreas, ainda são ás vezes utilizados para provocar uma esterilidade semipermanente em áreas que devem ser mantidas completamente livres de qualquer tipo de vegetação. Outros incluem uma gama de arênicos, sulfamatos de amônio e cloratos de sódio (Ware, 1983).

Os arsênicos orgánicos são mais amplamente usados (p. ex., o metilarsonato dissódico). Eles em geral são aplicados como tratamentos pontuais (já que não são seletivos), nos quais são rranslocados para os tubércolos e rizomas, onde comprometem o crescimento.

Em contraste, os altamente bem-sucedidos fenóxi ou hormônios herbicidas são translocados por toda a planta e tendem a ser muito mais seletivos. Por exemplo, o 2,4-D é altamente seletivo contra ervas daninhas de folhas largas, e o 2,4,5-triclorofenoxietanóico (2,4,5-T) é usado principalmente para controlar plantas daninhas lenhosas perenes. Possivelmente, eles agem pela imbição da produção de enzimas necessárias à coordenação do crescimento vegeral, levando, em última instáncia, à morte da planta.

Os amidas substituídos rêm diversas propriedades biológicas. Por exemplo, o difenantida é muito eficiente contra plântulas, em vez de plantas estabelecidas, e é, portanto, aplicado ao solo em volta de plantas estabelecidas como um herhicida "pré-emergéncia" que impede o aparecimento de ervas daninhas. O propantl, por outro lado, tem sido otilizado exrensiamente em plantações de arroz como um agente selerivo pósemergéncia.

As nitroanilmas (p. ex., a trifefluralina) são um outro grupo de herbicidas prê-emergência de uso muito comoni que são incorporadas ao solo. Elas agem, seletivamente, por meio da inibição do crescimento de raízes e brotos.

As ureias substituidas (p. ex., o monuron) são, principalmente, herbicidas pré-emergência não-seletivos, embora alguns tenham usos pós-emergência. Seu modo de ação ocorre pelo hloqueio do transporte de elétrons.

Os carbamatos foram descritos entre os pesricidas, mas alguns são herhícidas que matam as plantas ao cessar a divisão celular e o crescimento dos tecidos vegetais. Eles são, principalmente, matadores de ervas daninhas seletivos e pré-emer-

gência. Um exemplo é o asulam, muito usado para o controle de pasto em plantações e também eficiente em reflorestamentos e plantações de árvores de Natal.

Os tiocarbamatos (p. ex., dipropiltiocarbamato de Setila) formam outro gtupo de herbicidas pré-emergência incorporados ao solo que inibem seletivamente o crescimento de raízes e brotos que emergem de sementes de ervas daninhas.

Entre os herbicidas nitrogenados heterocíclicos, as triazinas (p. ex., o metribuzin) provavelmente sejam os mais importantes. Esses herbicidas são eficientes bloqueadores do transporte de eléttons e são usados, principalmente, por sua atividade pós-emergência.

Os derivados fenólicos, em particular os nitrofenóis, como o 2-meril-4,6-dinitrofenol, são químicos de contato que apresentam uma toxicidade de amplo espectro que se estende das plantas aos fongos, insetos e mamíferos. Eles agem por meio do desligamento da fosforilação oxidativa...

Os bipindillos contêni dois importantes herbicidas, diquat e paraquat. Eles são produtos químicos de contato poderosos, de ação muito rápida e ampla toxicidade, que agem por meio da destruição das membranas celulares.

Finalmente, também é importante mencionar o glifosato (um herbicida glicina substituida): um produto químico não-selerivo, não-tesidual, translocado e aplicado ás folhas que é popular por sua atividade em qualquer estágio do crescumento vegetal e em qualquer época do ano.

#### 15.2.2.3 Ressurgência de pragas-alvo

Um pesticida ganha um mau nome se, como normalmente é o caso, mata mais espécies do que apenas a espécie para o qual foi urilizado. Contudo, no contexto da sostentabilidade da agri-

as pragas retornam porchie seus inimigos sa t eliminados

cultura, o mau nome é justificado especialmente se ele mata os inimigos natorais da praga e assim contribui para desfazer o que deveria tet sido feito. Dessa forma, o número de indivíduos da espécie-praga ás vezes aumenta rapidamente algum tempo após a aplicação de um pesticida. Esse fenómeno é conhecido como a "ressurgência da praga-alvo" e ocorre quando o tratamento mata grandes números da praga e grandes números de seus inimigos naturais (um exemplo é apresentado a seguir, na Figura 15.2). Os individuos da espécie-praga que sobreviveram ao pesticida ou que migraram para a área mais rarde se encontram em um ambiente tico em recursos alimentares e com poucos ou nenhum de seus inimigos naturais. A população da praga pode, então, explodir. É provável que as populações dos inimigos naturais eventualmente se testabeleçam, mas o tempo que demorará para que isso ocorra depende tanto da toxicidade relativa do pesticida para a espécie-alvo e para as demais quanto da persistência do pesticida no ambiente, algo que varia drasticamente de um pesticida para outto (Tabela 15.1).

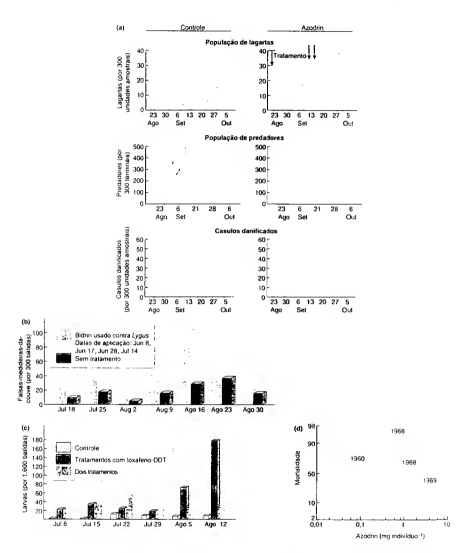


FIGURA 15.2 Problemas com pesticidas utilizados para combater pragas do algodão no San Joaquin Valley, California. (a) Ressurgência da praga-alvo as lagartas do algodão (*Heliothis zea*) ressurgiram, porque a abundância de seus predadores naturais loi reduzida – o número de casulos danílicados foi maior. Aumentos (b) das falsas-medideiras-da-couve (*Trichoplusia* nr.) e (c) das lagartas da beterraba (*Spodoplera exigua*) foram observados quando pesticidas foram aplicados para combater os percevejos-sugadores-das-folhas-alvo (*Lygus hesperus*) – ambos são exemplos de surtos de praga secundários (d) Aumento na resistência de percevejo-sugador-das-folhas ao Azodrin¹ (segundo van den Bosch *et al.*, 1971).

TABELA 15.1 (a) Toxicidade para espécies não-alvo e persistência de alguns inseticidas. As taxas possíveis variam de um mínimo de 1 (o quat pode incluir toxicidade zero) a um máximo de 5. O maior dano é causado por inseticidas que combinam persistência com toxicidade aguida ás espécies não-visadas. Isso claramente pode ser aplicado, de certa forma, a cada um dos seis primeiros inseticidas (de amplo espectro) (segundo Metcalf, 1982; Horn, 1988)

	Toxidade				
	Rato	Peixe	Ave	Abelha	Persistència
Permetrin (piretroide)	2	4	2	5	2
DDT (organociorado)	3	4	2	2	5
	3	3	2	4	4
Lindano (organociorado)	5	2	5	5	2
Paration etilico (organofosforado)	2	2	1	4	1
Malation (organofosforado)	5	1	1	4	1
Carbani (carbamato)	1	•	1	1	4
Diflubenzuron (inibidor da sintese de quitina)	1	,	1	2	2
Metoprene (análogo de hormónio juvenil) Bacillus thuringiensis	1	i	i	1	1

#### 15.2.2.4 Pragas secundárias

Artis Live as ush per upor

Os efeitos colaterais de um pesticida podem envolver reações ainda mais sutis. Quando um pesticida è aplicado, pode ser que não apenas a praga-alvo ressuria. Juntamente com a espèciealvo há a possibilidade de que isso ocot-

ra com um número de espècies-praga porenciais que haviam sido mantidas sob controle por seus inimigos natutais (vet Figura 15.1c). Se o pesticida destròi esses inimigos naturais, as pragas em potencial podem tornar-se pragas reais - e são chamadas pragas secundárias. Um exemplo dramático é o dos insetos-praga do algodão no sul dos EUA. Quando a maciça disseminação dos inseticidas orgânicos iniciou, em 1950, havia duas pragas principais: o curuquere do Alabama e o hicudodo-algodocito (Anthonomus grandis), um invasor originàtio do México (Smith, 1998). Os inseticidas organoclotados e organofosforados (ver Seção 15.2.2.1) eram aplicados menos de cinco vezes ao ano e, inicialmente, pareciam apresentar resultados milagrosos - a produção de algodão aumentou bastante. Contudo, tres pragas secundárias emergiram em 1955: a lagarta-do-algodão, o afídeo do algodão e a falsa lagarra rosada. As aplicações de inseticida, então, aumentaram para 8 a 10 ao ano. Isso reduziu o prohlema com o afídeo e a falsa lagarra rosada, mas provocou a emergencia de outras cinco pragas secundárias. Na década de 1960, o número de espécies-praga do algodão aumentou das duas espécies originais para otto e, em media, eram realizadas 28 aplicações insustentáveis de inseticida por ano. Um estudo no San Joaquin Valley, estado da Califórnia, revelou a ressurgência da praga-alvo (neste caso, a lagarta-do-algodão era a espécie-alvo: Figura 15.2a) e surtos de pragas secundárias em ação (as populações de falsas-medideiras-da-couve e de lagartas da beterraba cresceram apòs a aplicação do inseticida contra outra espécie-alvo, o percevejo-sugador-das-folhas; Figura 15.2b, c). A melhoria no desempenho do manejo de pragas dependerà de um completo entendimento das interações entre as espécies-praga e não-praga, bem como de um conhecimento detalhado, por meio de experimentos, da ação de pesticidas em potencial contra várias espécies.

As vezes, os efeitos involuntários da aplicação de pesticidas têm sido muito menos sutis do que a ressurgên-

cia de pragas-alvo e pragas secundárias. O potencial para a ocorrencia de um desastre è ilustrado pelo caso da aplicação de enormes doses do inseticida dieldrin em grandes áreas de fazendas do estado de Illinois, EUA, entre 1954 e 1958, com a finalidade de "erradicar" uma praga das pastagens, o besouro japonès. O gado bovino e ovino das fazendas foi envenenado, 90% dos gatos e um número significativo de cães morreram e, entre os animais selvagens, 12 espécies de mamíferos e 19 espécies de aves sofreram perdas (Luckman & Decker, 1960). Resultados como esse salientam a necessidade de uma abordagem cuidadosa em qualquer exercicio de manejo de praga. Tais desastres não deveriam ocorrer no futuro, em decorrencia do aumento no conhecimento sobre a toxicidade e a persistência dos insericidas e do desenvolvimento de pesticidas mais especificos e menos persistentes.

#### 15,2,3 Herbicidas, ervas daninhas e aves do campo

Os herbicidas são usados em quantidades muito grandes e em escala mundial. Eles são ativos contra plantas-praga e quando utilizados em taxas comerciais parecem provocar poucos efeitos significativos nos animais. A



poluição do ambiente por herbicidas não provocou, até recentemente, as reações observadas em relação aos inseticidas. Contudo, atualmente os conservacionistas se preocupam com a perda de "ervas daninhas" que servem de alimento para lagartas de borboletas e outros insetos, e cujas sementes representam o principal componente da dieta de muitas aves. Um desenvolvimento recente da agricultura tem sido a modificação genética das culturas, como a alteração da beterraba para produzir resistencia ao herbicida não-seletivo glifosato (ver Seção 15.2.2.2). Essa alteração permite que o herbicida seja usado efetivamente para controlar as ervas daninhas que em geral competem com a plantação, sem, contudo, apresentar os efei- natural. É praticamente certo que ela ros advetsos na própria beterraba.

A ancarinha-branca (Chenopodium album), uma planta que ocorre em todo o mundo, é uma erva daninha que se espera que ceia afetada negativamente pelo cultivo de culturas geneticamenre modificadas (GM); mas as sementes da ançarinha-brança são uma importante fonte de alimento de inverno para as aves do campo, incluindo a cotovia (Alanda arvensis). Watkinson e colaboradores (2000) aproveitaram o fato de a ecologia populacional da ancarinha-branca e da cotovia ter sido bem-estudada e incotporarant ambas as espécies em um modelo dos impactos da beterruba GM sobre as populações das áreas cultivadas. As corovias forrageiam preferencialmente em campos com ervas daninhas e apresentam agregações locais em resposta à abundância de sementes destas plantas. Assim, o impacto da beterraha GM sobre as aves dependerá muito do grau de influencia sobre as parcelas com alta densidade de ervas daninhas. Watkinson e colaboradores incorporaram os possíveis efeitos da densidade de sementes de ervas daninhas sobre as práticas agricolas. Seu modelo assumiu: (i) que, antes da introdução da tecnologia GM, a maioria das fazendas tinha uma densidade de sementes de ervas daninhas relativamente baixa, com um pequeno número de fazendas apresentando densidades muito altas (linha continua na Figura 15.3a); e (ii) que a probabilidade de um agricultor adotar as culturas GM està relacionada à densidade do banco de sementes por meio de um parametro p. Valores positivos de p indicam que os agricultores apresentam uma maior probabilidade de adoção da tecnoloou onde as densidades de sementes são atualmente altas e há um potencial de redução de perdas de produção em decorrência das ervas daninhas. Isso leva a um aumento na abundância relativa de campos com baixa densidade (linha pontilhada na Figura 15.3a). Valores negativos de o indicam que os agricultores têm maior probabilidade de adoção da tecnologia onde as densidades de sementes são atualmente baixas (fazendas muito manejadas), talvez porque uma història de controle eferivo de ervas daninhas esteja correlacionada com a disposição em adotar novas tecnologias. Isso leva a uma diminuição na frequência de campos de baixa densidade (linha tracejada na Figura 15.3a). Observe que p não é um parámetro ecológico. Em vez disso, ele teflete uma resposta socioeconómica à introducão da nova tecnologia. A maneira como os agricultores responderão não dispensa explicação e precisa ser incluida como uma variavel no modelo. Ocotre que a relação entre os atuais níveis de ervas daninhas e a adoção da nova tecnologia (p) è tão importante para a densidade populacional das aves quanto o impacto direto da recnologia sobre a ahundancia das ervas daninhas (Figura 15.3b), o que enfatiza a necessidade dos pestores ambientais pensarem em relação 40 tripe da sustentabilidade com suas dimensões ecológicas, sociais e econômicas.

#### 15.2.4 A evolução da resistência aos pesticidas

Os pesticidas químicos perdem seu papel na agricultura sustentavel se as oragas desenvolverem resistência. A evolução de resistência aos pesticidas nada mais é do que a ação da seleção

ocorterá quando números enormes de individuos de uma população geneticamente variavel são morsos de forma



sistemática pelo pesticida. Uns poucos individuos podem apresentar uma resistència incomum (talvez porque possuam uma enzima capaz de eliminar o efeito do pesticida). Se o pesticida é aplicado repetidamente, cada geração subsequente da praga possuirà uma proporção maior de individuos resistentes. Em geral, as pragas possuem uma alta taxa inttinseca de reproducão, de tal forma que uns poucos individuos em uma geração nodem deixar centenas ou milhares de descendentes para a geração seguinte. Assim, a tesistência se espalha muito rapidamente na população.

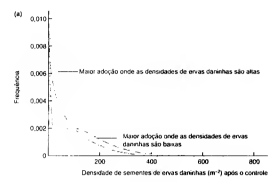
Esse problema em geral era ignorado no passado, apesar do primeiro caso de resistência ao DDT ter sido registrado já em 1946 (em moscas domésticas, (Musca domestica) na Suècia). A dimensão do problema está ilustrada na Figura 15.4, a qual mostra os aumentos exponenciais no número de invertebrados, ervas daninhas e parògenos de vegetais resistentes aos pesticidas. O estudo das pragas do algodão descrito anteriormente também fornece evidência da evolução da resistência u um pesticida (vet a Figura 15.2d). Até mesmo os roedores e os coelhos, Oryctolagus cuniculus, rèm desenvolvido resistência a certos pesticidas (Twigg et al., 2002).

A evolução da resistência a pesticidas pode ser reduzida pela substituição de um pesticida pot outro em uma següència repetida e ràpida o su-

-3/1 71

ficiente para que a resistência não tenha tempo para surgir (Roush & McKenzie, 1987). A cegueira do rio, uma doença devastadora que foi eficientemente erradicada de grandes áreas da África, è transmitida pelo borrachudo Simulium damnosum, cuias latvas vivem em rios. Um esforco imenso de pulverização de pesticidas com auxílio de helicópteros em vários paises africanos (50.000 km de rios foram tratados semanalmente em 1999; Yameogo et al., 2001) iniciou com o uso de Temefós, mas a resistência apareceu em cinco anos (Tabela 15.2). Então, Temefòs foi substituido por outro organofosforado, Chlorphoxim, mas a resistência a esse novo pesticida também apateceu rapidamente. A estratégia de usar uma gama de pesticidas em rodizio tem impedido o surgimento de resistencia e, assim, haviam poucas populações que ainda eram tesistentes ao Temefos em 1994 (Davies, 1994).

Contudo, se os pesticidas químicos não tivessem resultado em nada além de problemas - se seu uso fosse insustentável intrinsecamente e de forma aguda -, então eles já não seriam mais usados em larga escala. Isso não aconteceu. Ao contrário, sua raxa de produção aumentou rapidamente. A razão custo-beneficio para o produtor individual em geral permaneceu a favor do uso dos pesticidas. Além disso, o prospecto de uma fome em massa iminente ou de uma doença epidémica nos países mais pobres è tão assustador que os custos sociais e de saúde relacionados ao uso de pesticidas têm sido ignorados. Em geral, o uso de pesticidas tem sido justificado por



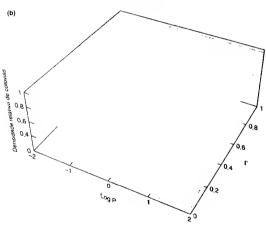


FIGURA 15.3 (a) Distribuição de frequências. de densidades medias de sementes em fazendas antes da introdução da beterraba GM (linha sólida) e em duas situações nas quais a tecnologia lêm sido adotada, onde a tecnologia e adolada preferencialmente em fazendas, onde a densidade de ervas daninhas. è atualmente alta (linha pontilhada) e onde ela é atualmente baixa (linha tracejada) (b) Densidade relativa de cotovias em campos durante o inverno (eixo vertical, a unidade indica o uso do campo antes da introdução das culturas GM) em relação a p (eixo horizontal; os valores positivos significam que os fazendeiros apresentam major probabilidade de adotar a tecnologia GM onde as densidades de sementes são atualmente altas, e os valores negativos indicam que isso ocorre onde as densidades de sementes são. alualmente baixas) e à redução aproximada da densidade do banco de sementes de ervas daninhas devido à infrodução de culturas GM (Γ: terceiro eixo: valores realistas são aqueles menores que 0.1). Observe que o parâmetro espacial que se espera que os sistemas reals ocupem é a "fatia" do diagrama mais próxima do leitor, onde pequenos valores positivos ou negativos de p produzem densidades de cotovias bem diferentes. (segundo Walkinson et al., 2000)

יקים מיז פוכיזמכם

No Aside Sar

5.513000

medidas objetivas, como o "número de vidas salvas", a "eficiência económica da produção de alimentos" e a "quantidade total de alimento produzido". Nesses aspectos fundamentais, seu uso pode ser descrito como sustentável. Na prática, a sustentabilidade depende do desenvolvimento contínuo de novos pesticidas que se mantém um passo à frente das pragas: pesticidas que são menos persistentes, hiodegradáveis e mais eficientemente específicos contra as pragas.

#### 15.2.5 Controle biológico

Os surtos de pragas ocorrem repetidamente - por isso a necessidade de se aplicar os pesticidas. No entanto, os biólogos podem, as vezes, substituir os produtos químicos por outra ferramenta que faz o mesmo trabalho e que frequentemente custa muito menos: o controle biológico (a manipulação dos inimigos naturais das pragas). O controle biológico envolve a aplicação da teoria re-

ferente às interações entre as espécies e seus inimigos narurais (ver Capítulos 10, 12 e 14) para limitar a densidade populacional de determinadas espécies de praga. Há uma variedade de tipos de controle biológico.

O primeiro é a introdução de um mimigo natural de outra região geográfica - com frequência proveniente da área de origem da praga antes de ela alcançar este statui com o objetivo de que o agente de controle persista e, dessa forma, mantenha a praga abaixo de seu limiar económico a longo prazo. Esse é um caso de invasão desejada de uma espécie exótica e é frequentemente chamado de controle biológico clássico ou importação.

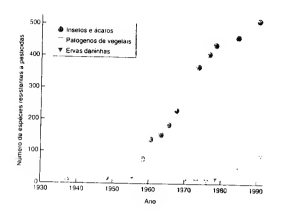


FIGURA 15.4 Aumento no numero de artropodes (insetos e acaros), patógenos de vegetais e ervas daninhas que desenvolveram resistência a, pelo menos, um pesticida (se gundo Gould, 1991)

Por outro lado, o controle biológico conservacionista envolve manipulações que aumentam a densidade ou a persisténcia de populações de inimigos naturais generalistas nativos da nova área de ocorréncia da praga (Barbosa, 1998).

A inoculação é semelhante à introdução, mas requer a liberação periódica de um agente de controle onde ele é incapaz de persistir ao longo de todo o ano, com o propósito de controlar uma única ou poucas gerações. Uma variação da inoculação é o "acrescimo", o qual envolve a liberação de um inimigo natural nativo com a finalidade de suplementar uma população preexistente. Ele também é realizado repetidamente, em geral para impedir um período de rápido crescimento populacional da praga.

Finalmente, a mundação é a liberação de grandes números de um inimigo natural com o objetivo de matar aqueles individuos da espécie-praga existentes no momento, mas sem qualquer expectativa de fornecer um controle de longo prazo como resultado de um crescimento ou manutenção da população do agente de controle. Em analogía ao uso de produtos químicos, os agentes usados desta maneira são chamados de pesticidas biológicos.

Os insetos tém sido os principais agentes de controle biológico contra insetos-praga (contra os quais parasitóides tém sido especialmente úteis) e ervas daninhas. A Tabela 15.3 resume a amplitude na qual eles tém sido utilizados e a proporção de casos em que o estabelecimento de um agente reduziu drasticamente ou, mesmo, eliminou a necessidade de ourras medidas de controle (Waage & Greathead, 1988).

Provavelmente o melhor exemplo de controle biológico "clássico" é, em si mesmo, um clássico. Seu sucesso marcou o início do controle biológico em um sentido moderno. A cochonilha-aus-

traliana (Icerya purchasi) foi descoberta como uma praga dos pomares de laranjeiras californianos em 1868. Em 1886, ela tinha

levado a indústria da laranja próxima ao colapso. Os ecólogos iniciaram uma troca de correspondências em nível internacional para tentar descobrit sua área de origem e seus inimigos naturais, o que eventualmente levou á importação, pela Califórnia, de cerca de 12 mil indivíduos do díptero parasitóide Cryptochaetum sp., da Austrália, e de 500 joaninhas predadoras, Rodolia cardinalis, da Austrália e da Nova Zelândia. Inicialmente, os parasitóides pareceram simplesmente desaparecer, mas as joaninhas predadoras experimentaram uma explosão populacional tão violenta que todas as infestações de cochonilha-australiana da Califórnia estavam sob controle no final de 1890. Embora as joaninhas tenham geralmente recebido a maior parte, ou, até mesmo, todo o credito, os resultados de longo prazo mostram que as joaninhas são importantes para controlar a cochonilha no interior do estado. mas que Cryptochaetum sp. é o principal agente de controle na região costeira (Flint & van den Bosch, 1981).

Esse exemplo ilustra uma série de importantes aspectos gerais. As espécies podem tornar-se pragas simplesmente porque ao colonizarem uma nova área, elas escapam ao controle de seus

TABELA 15.2 História do uso de pesticidas contra as larvas aquáticas dos borrachudos, vetores da cequeira do rio na África. Após uma concentração inicial de Temefos e Chlorphoxim, aos quais os insetos desenvolveram resistência, os pesticidas foram usados em uma base rotativa para prevenir a evolução da resistência (segundo Davies. 1994)

Nome do pesticida	Classe do quimico	História de uso
Temefos	Organofosforado	1975 até o presente
Chlorphoxim	Organofosforado	1980 a 90
Bacillus	Inseticida biológico	1980 até o presente
thuringiensis H14		Tool are production
Permetrin	Piretroide	1985 até o presente
Carbosulfano	Carbamato	1985 ate o presente
Pyraciofos	Organofosforado	1991 até o presente
Foxim	Organofosforado	1991 até o presente
Elofenprox	Piretroide	1994 ate o presente

TABELA 15.3 Registro de insetos como agentes de controle biológico contra insetos-praga e ervas daninhas (segundo Waage & Greathead, 1988)

	Inselos-praga	Ervas daninhas
Espécies agentes do controle	563	126
Espécies de pragas	292	70
Paises	168	55
Casos nos quais o agente se estabeleceu	1063	367
Sucessos substanciais	421	113
Sucessos como uma porcentagem dos casos de estabelecimento	40	31

inimigos naturais (a hipótese da liberação do inimigo) (Keane & Crawley. 2002). O controle biológico por importação é, portanto, a restauração do sta-

tus quo de uma interação predador-presa específica (embora o contexto ecológico geral seja certamente diferente daquele encontrado pela espécie-praga e por seu agente de controle na sua região de origem). O controle biológico necessita das habilidades clássicas dos taxonomistas para encontrar a praga em seu hábitat nativo e, especialmente, para identificar e isolar os seus inimigos naturais. Isso é, com frequência, uma tarefa dificil - em especial quando o inimigo natural apresenta o efeito desejado de manter a espécie-alvo sob baixa densidade populacional, e, assim, tanto a espécie-alvo quanto o seu agente de controle são raros em seu hábitat natural. Contudo, a taxa de retorno do investimento em sua procura pode ser altamente favorável. No caso da cochonilha-australiana, o controle biológico foi posteriormente transferido para outros 50 países, e a economia resultante tem sido imensa. Além disso, esse exemplo ilustra a importância do estabelecimenro de varios inimigos, de preferência complementares, para controlar uma praga. Finalmente, o controle biológico clássico, como o controle natural, pode ser desestabilizado pelos pesticidas químicos. O primeiro uso do DDT nas plantações de laranjeiras da California, em 1946 a 1947, contra a "citricola" Coccus pseudomagnoliarum provocou um surto da então rara cochonilha-australiana quando o DDT quase eliminou as joaninhas. O uso do DDT foi interrompido.

Muitas pragas têm uma variedade de inimigos naturais que ja ocortem em sua vizinhança. Pot exemplo, os afídeos-praga do trigo

(como Sitobion avenae ou Rhopalasiphum spp.) são atacados por coccinelídeos e outros besouros, heteropteros, ctisopideos, larvas de sirfídeos e aranhas - todos pertencentes a um grande grupo de predadores especialistas em afídeos e generalistas que os incluem em sua dieta (Brewer & Elliott, 2004). Muitos desses inimigos naturais passam o inverno em areas com gramíneas próximas ás plantações de trigo, de onde podem dispersar e reduzir as populações de afídeos na borda das plantações. A criação de faixas com gramineas dentro das plantações pode beneficiar essas populacões naturais e a escala de seu impacto nos afídeos-praga.

Esse è um exemplo de "controle biológico conservacionista" em ação (Barbosa, 1998).

A "inoculação" como mecanismo de controle biológico é amplamente utilizada no controle de attrópodespraga em estufas, uma situação na qual

a mitte a adible contraint, to viv .31.75

as culturas são removidas juntamente com suas pragas e seus inimigos naturais ao final da estação de crescimento (van Lenteren & Woets, 1988). Duas espécies de ínimigos naturais particularmente importantes usadas dessa maneira são Phytoseiulus persimilis, um acaro que preda o ácaro-rajado (Tetranychus urticae), uma praga do pepino e de outros vegetais, e Encarsia formosa, uma vespa da família Chalcidae parasitóide da mosca-branca Trialeurodes vaporariorum, uma praga principalmente do tomate e do pepino. Até 1985, cerca de 500 milbões de individuos de cada especie eram produzidos por ano na Europa Ocidental.

A "inundação" com frequência envolve o uso de patógenos de insetos para controlar inseros-praga (Payne, 1988). O patógeno campeão de utilização e importância é a bactéria Baci-

llus thuringiensis, a qual pode ser facilmente produzida em meio artificial. Após sua ingestão pelas larvas dos insetos, os sucos gástricos destes liberam toxinas poderosas que causam a morte dos indivíduos em um período de 30 minutos a 3 dias. Existe uma gama de variedades (ou "patótipos") de B. thuringiensis, incluindo uma variedade que é especifica ao combate a lepidópteros (muitas pragas da agricultura), outra contra dípteros, especialmente mosquitos e borrachudos (os vetores da malária e da oncocercose), e uma terceira contra besouros (muitas pragas da agricultura e de produtos armazenados). Bacillus thuringiensis é usado como um inseticida microbiano via inundação. Suas vantagens incluem a potente toxicidade contra insetos-alvo e ausencia de toxicidade contra outras especies (incluindo o proprio homem e a maioria dos inimigos naturais das pragas). As plantas, incluindo o algodão (Gossypium hirsutum), tem sido modificadas geneticamente para expressar a toxina de B. thuringiensis (proteína CrylAc inseticida). A sobrevivência da lagarta-rosada, Pectinaphora gosspiella, em algodão geneticamente modificado era 46 a 100% mais baixa do que em algodão não-modificado (Lui et al., 2001). A ampla inserção de Bt em culturas comerciais geneticamente modificadas tem preocupado devido á crescente probabilidade de desenvolvimento de resistência a um dos inseticidas "naturais" disponíveis mais eficientes.

O controle biológico pode parecer uma abordagem ambientalmente correta ao controle de pragas, mas vários exemplos têm sido identificados em que mesmo introduções escolhidas com cuidado e aparente-

mente bem-sucedidas de agentes de controle biológico causam impactos sobre espécies não-alvo. Por exemplo, um gorgulho granivoro (Rhinocyllus conicus), introduzido na

8113114 213

América do Norte para controlar cardos exóticos, Carduus sp., ataca mais de 30% dos cardos nativos (dos quais exisrem mais de 90 espécies), reduzindo suas densidades (em 90% no caso do cardo "Platte" Cirsuim canescens) e causando impactos negativos também sobre as populações da mosca Paracantha culta, que se alimenta das sementes dos cardos (Louda et al., 2003a). Louda e colaboradores (2003b) revisaram 10 projetos de controle biológico que incluiram a etapa incomum, potém vantajosa, de monitoramento dos efeitos sobre espécies não-alvo e concluiram que as espécies aparentadas com a especie-alvo apresentavam a maior prohabilidade de serem atacadas, e as espécies nativas raras eram particularmente suscetiveis. Suas recomendações de maneio incluíram o evitamento do uso de agentes de controle generalistas, uma expansão dos testes de especificidade de bospedeiro e a necessidade de incorporar mais informações ecológicas na avaliação de potenciais agentes de controle hiológico.

#### 15,2.6 Manejo integrado de pragas

, ye. . . .

Uma variedade de implicações de nosso entendimento da dinâmica populacional das pragas para o maneio foi apresentada nas seções anteriores. Contudo, é importante se

adotar uma perspectiva mais ampla e considerar como as diferentes ferramentas à disposição dos profissionais responsaveis pelo controle de pragas podem ser desenvolvidas de maneira mais eficiente, tanto para maximizar o beneficio econômico da redução da densidade das pragas quanto para minimizar as consegüências adversas para o ambiente e a saude. Isso é o que o manejo inregrado de pragas (MIP) pretende atingir. Ele combina o controle físico (p. ex., simplesmente impedindo a chegada dos invasores, mantendo as pragas longe das culturas ou coletando-as manualmente quando aparecem), o controle cultural (p. ex., realizando a rotação de culturas em uma área para evitar que as pragas aumentem em número ao longo dos anos), o controle biológico e químico e o uso de variedades resistentes. O MIP surgiu como parte de uma reação contra o uso irracional de pesticidas químicos nas décadas de 1940 e 1950.

O MIP rem base ecológica e depende muito dos fatores naturais de mortalidade, como as intempéries e os inimigos, e visa causar a mínima perturbação possível a estes últimos. Ele visa controlar as pragas abaixo do NPE e depende do monitoramento de sua abundáncia e da abundáncia de seus inimigos naturais. Ele usa vários métodos de controle como partes complementares de um programa geral. Em especial, os pesticidas de amplo espectro, embora não sejam excluídos, são utilizados apenas muito raramente. E., nas raras ocasiões em que os pesticidas químicos são utilizados, isso è feito de maneira a minimizar os custos e as quantidades aplicadas. A essencia da abordagem do MIP é fazer com que as medidas de controle sejam adequadas a cada caso. salientando que não existem dois problemas iguais, nem mesmo em plantações adjacentes. Assim, o MIP frequentemente envolve o desenvolvimento de softwares especializados que podem ser utilizados pelos produtores rurais para diagnosticar problemas com pragas e sugerir ações apropriadas (Mahaman et al., 2003).

A lagarta da traça-da-batata (Phthorimaea operculella) em geral danifica plantações na Nova Zelán-

dia. A traca-da-barata è um invasor originario de um pais subtropical temperado quente e que tem efeito mais devastador quando as condições são quentes e secas (isto é, quando as características do ambiente coincidem bastante com o seu nicho ótimo – ver Capítulo 3). Podem ocorrer até 6 a 8 gerações por ano, e diferentes gerações atacam folbas, caules e tubérculos. As lagartas ficam protegidas dos inimigos naturais (parasitóides) e dos inseticidas quando estão nos tubérculos. Por isso, o controle deve ser aplicado sobre as gerações que atacam as folbas. Segundo Herman (2000), a estratégia do MIP para a traca-da-batata envolve: (i) monitoramento (armadilhas de feromonios femininos são estabelecidas semanalmente desde o meio do verão para atrair machos e estimar a sua abundância); (ii) métodos culturais (o solo é cultivado para evitar que seque e quebre, é aplainado mais de uma vez e è mantido úmido); e (iii) uso de inseticidas, mas apenas quando absolutamente necessário (em geral, o organofosforado metamidofos). Os produtores rurais seguem a árvore de decisões mostrada na Figura 15.5.

Implícita na filosofia do MIP está a ideia de que o controle de pragas não pode ser isolado de outros aspectos da produção de alimento e que ele está especialmente ligado às técnicas de ma-

satu naal Maranaasa

179 s - 1

nutenção e melhoria da fertilidade do solo. Esses sistemas agrícolas sustentáveis mais amplos, incluindo sistemas agrícolas integrados nos Estados Unidos e agricultura e ambiente de baixa entrada na Europa (International Organisation for Biological Control, 1989; National Research Council, 1990), tém vantagens em termos da redução de riscos ambientais. Mesmo assim, não seria razoável sugerir que eles fossem adotados amplamente, a menos que também sejam atrativos em termos econômicos. Nesse contexto, a Figura 15.6 compara a produção de maçãs em sistemas produtivos organicos, convencionais e integrados no estado de Washington de 1994 a 1999 (Reganold et al., 2001). O manejo orgânico exclui as entradas convencionais de pesticidas e fertilizantes sintéticos, e a agricultura integrada usa quantidades reduzidas de químicos por meio da integração das abordagens organica e convencional. Os rrés sistemas resultam em produções de maçã semelhantes, mas os sistemas orgânico e integrado apresentaram solos com qualidade superior e impactos ambientais potencialmente inferiores. Quando comparado aos sistemas convencional e integrado, o sistema organico produziu maçãs mais doces, maior rentabilidade e maior eficiência energética. Observe, contudo, que apesar de algumas crenças muito difiindidas, a agricultura orgánica não é totalmente livre de consequências ant-

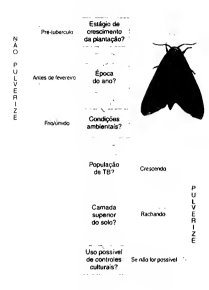


FIGURA 15.5 Quadro de decisão de fluxo para o manejo integrado de praga da traça-da-batata (TB) na Nova Zelândia. As frases nos quadrados são perguntas (p. ex., "qual é o estágio de crescimento da plantação?"), as palavras nas setas são as respostas dos fazendeiros a essas perquotas (p. ex. "antes da formação do tuberculo") e a ação. recomendada e mostrada po retăpoulo vertical ("não pulverize a plantação"). Observe que o mes de fevereiro representa o linal do verão na Nova Zelándia (segundo Herman, 2000). Fotografía © International

bientais adversas. Por exemplo, alguns pesticidas aprovados são tão prejudiciais quanto os pesticidas sintéticos, e a aplicação de aduho animal pode provocar niveis indesejáveis de escoamento de nitrato para os cursos d'água, à semelhanca do que ocorte com os fertilizantes sinicircos (Trewayas, 2001). São necessárias pesquisas que comparem os ripos e a magnitude das conseqüências ambientais de várias abordagens utilizadas no manejo agricola.

#### 15.2.7 A importância do controle precoce dos invasores

Muitas pragas surgent como espécies invasoras. A melhot maneira de lidar 95 Se 5... com o problema dos invasores potenciais é entender seu potencial de imigração (vet Seção 7.4.2) e prevenir sua chegada com cuidadosos processos de biossegurança nos pontos de entrada de um país ou ao longo das rotas comerciais (Wittenberg & Cock, 2001). No entanto, existem tantos invasores potenciais que não seria realista esperar que todos seriam impedidos de entrar no país. Além disso, muitas espécies exóticas não se estabelecerão, e muitas daquelas que se estabelecerem não terão consequências ecológicas dramáticas. Os gestores ambientais precisam enfocar os casos realmente problemáticos. Assim, a próxima etapa na estratégia de manejo de espècies exôticas e priorizar aquelas que poderiam chegar (ou que já foram introduzidas recentemente) segundo sua probabilidade de pessistência, estabelecimento de grandes populações, dispersão na nova átea e potencial para causar problemas significativos. Isto não é uma tarefa fácil, mas certas características bionômicas fornecem dicas úteis (tratadas na Seção 7.3.2). Veremos no Capítulo 22 que uma avaliação do potencial para causar problemas em niveis ecológicos superiores (comunidade/ecossistema) também pode ser útil na priorização de espécies exóticas a serem tratadas com atenção especial (ver Seção 22.3.1).

A introdução de uma especie exórica com alta probabilidade de se tornar uma espécie invasora significativa deveria iustificar uma ação urgente, pois este é o estágio no qual a erradicação é tanto realizavel quanto fácil de justificar economicamente. Às vezes, essas campanhas baseiam-se em conhecimento fundamental sobre a ecologia populacional. Um exemplo é a etradicação do poliqueto sabelídeo sul-afticano, Terebrasabella heterouncinata, um parasito do ahalone e de outros gastró-

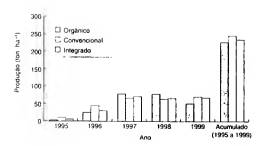


FIGURA 15.6 A produção de frutos em três sistemas de produção (segundo Reganold et al., 2001).

podes que se fixou próximo à descarga de um estabelecimento de aquacultura de abalones na Califórnia (Culver & Kutis, 2000). Sua biologia populacional era suficientemente conhecida para se saber que ele era um parasito específico de gastrópodes, que duas espècies de Tegula eram seus principais hospedeiros na área e que os caramujos grandes eram mais susceriveis ao parasito. Voluntários removeram 1,6 milhão de hospedeitos de tamanho grande, reduzindo, assim, o número de hospedeiros suscetíveis abaixo da densidade necessária para a transmissão do parasito (ver Capítulo 12), o qual se extinguiu.

No entanto, nas palavras de Simbetloff (2003), respostas rápidas a invasores recentes frequentemente "se assemelharão a um ataque estúpido, ao invés de um golpe cirúrgico". Ele observa, por exemplo, que uma corrente de erradicações bem-sucedidas de pequenas populações de ervas daninhas, como o capim-dos-pampas (Cortaderia selloana) e a tasneira. (Senecio jucobaea) de ilhas da Nova Zelândia (Timmins & Braithwaite, 2002), foram eficientes porque a ação foi tomada precocemente com o uso de métodos brutais. De maneira semelhante, a mariposa Orygyia thyellina, descobetta em uma região suburbana de Auckland, Nova Zelândia, foi erradicada (a um custo de US\$5 milhões) por meio da pulverização com Bacillus thuringiensis (Clearwater, 2001). A única informação biològica disponível da população era a de que as fémeas atraem os machos com seu feromônio, conhecimento que foi utilizado para capturar os machos e determinat as áreas que necessitavam uma nova pulverização. A erradicação de uma espécie exotica recentemente estabelecida, conhecida como invasora em outra parte do mundo, em geral não pode e não deveria aguardar novos estudos populacionais.

Uma vez estabelecida e dispersa na nova área, e considerada uma praga, uma espécie invasora é apenas ourro alvo contra o qual o arsenal do profissional responsável pelo seu maneio deve ser direcionado.

#### 15.3 Manejo de exploração

1-3}61 15 . ∀ 1 . 414 04:30·· A exploração de populações pelo homem é obviamente um exemplo de interação predador-presa, e o manejo de exploração baseia-se na teoria da dinàmica piedador-presa (ver Capítulos

10 e 14). Quando uma população natural é explorada por colheita direta ou por separação de outras espécies - seia no caso da remoção de baleias ou peixes do mar, da captura de anunais silvestres nas savanas africanas ou da remoção de árvores de uma floresta -, é muito mais fácil dizer o que queremos evitar do que precisar o que desejamos conseguir. De um lado, queremos evitar a sobre-exploração, em que muitos individuos são removidos, e a população é colocada em perigo hiológico ou insignificância econômica ou, talvez, ameaçada de extinção. Mas os gestores tumbém querem evitar a subexploração, em que muito menos indivíduos são explorados do que a população pode suportar, e uma cultura de alimento. por exemplo, que apresente menor produção do que o necessátio, ameacando tanto a saúde dos potenciais consumidores e o sustento de todos os empregados na operação de colheita. Contudo, como veremos, a melhor posição a ocupar entre esses dois extremos não é fácil de ser determinada, já que ela precisa combinar motivos que não são apenas biológicos (o bem-estar da população explorada) e econômicos (o lucro resultante da operação), mas também sociais (níveis locais de emprego e a manutenção de comunidades humanas tradicionais e seus estilos de vida) (Hilborn & Walters, 1992; Milner-Gulland & Mace, 1998). Iniciamos, no entanto, com a biología.

#### 15.3.1 Produção máxima sustentável

O primeiro ponto a compreender

sobre a teoria da exploração é que altos níveis de produção são obtidos em populações mantidas abaixo. com frequência bem abaixo, da capacidade de suporte. Esse padrão fundamental é capturado pelo modelo populacional apresentado na Figura 15.7. Nele. o tecrutamento líquido natural (ou a produtividade liquida) da população é descrito por uma curva em forma de n (ver Seção 5.4.2). A taxa de recrutamento é haixa quando existem poucos indivíduos e quando existe uma intensa competição intra-específica. Ela é zero na capacidade de suporre (K). A densidade que resulta na taxa de recrutamento liquido mais alta depende da forma da competição intra-específica. Essa densidade é K/2 na equação logística (ver Seção 5.9), mas é apenas um pouco menor do que K em muitos mamiferos de grande porte, por exemplo (ver Figura 5.10d). Entretanto, a raxa de recrutamento líquido sempre è máxima em uma densidade "intermediária", menor do que K.

A Figura 15.7 também illustra três possíveis "estratégias" de exploração, embora em cada caso exista uma taxa de exploração fixa, isto é, um número fixo de individuos removidos durante um dado período - a cota fixa. Quando as linhas de exploração e recrutamento se cruzam, as taxas de exploração e recruramento são iguais e opostas; o número removido por unidade de tempo pelo gestor è igual ao número recrutado por unidade de tempo pela população Particularmente importante é a taxa de exploração has a linha que cruza (ou, na verdade, apenas toca) a curva da taxa de tecrutamento no seu ápice. Essa é a máxima taxa de exploração que uma população pode sustenrar com seu prôprio recrutamento. Ela é conhecida como a produção máxima sustentável (PMS) e, como o nome indica, é a máxima quantidade que pode ser removida da população em uma base regular e repetida (na verdade, indefinida). Ela è igual à taxa de recrutamento máxima e é obtida da população pela sua extração da densidade na qual a curva da taxa de recrutamento atinge o seu ápice.

FIGURA 15.7 Cotas fixas de exploração. A figura mostra uma unica curva de recrutamento e três curvas de exploração com cotas fixas: cota alta (h.), cota media (h.) e cota baixa (h.) As setas na figura referemse a mudanças esperadas na abundância sob a influência da taxa de exploração mais próxima da seta ● = equilibrios Em h., o único "equilibno" é atingido quando a população é levada à extinção. Em h, há um equilibrio estavel em uma densidade relativamente alta e também um equilibrio instável em uma densidade relativamente baixa. A PMS è obtida em  $h_{\rm m}$  porque ela toca no pico da curva de recrutamento (a uma densidade N<sub>m</sub>): populações maiores que N<sub>m</sub> são reduzidas a N<sub>m</sub>, mas populações menores do que N<sub>m</sub> são levadas à extinção.

O conceito de PMS é central para a maior parte da teoria e da prática da exploração. Isso torna essencial o reconhecimento das seguintes falhas no conceito.

- J. Ao tratar a população como um número de indivíduos semelhantes, ou como uma biomassa indiferenciada, ela ignora todos os aspectos da estrutura populacional, como as classes de tamanho ou erárias e suas diferentes taxas de crescimento, de sobrevivência e de reprodução. As alternativas que incorporam a estrutura da população são consideradas a seguir.
- 2. Ao ser baseada em uma única curva de recruramento, ela trata o ambiente como invariável.
- 3. Na prática, pode ser impossível obter uma estimativa confiàvel da PMS.
- Alcançar uma PMS não é o único, nem, necessariamente, o melhor critério pelo qual o sucesso no manejo de uma operação de exploração deveria ser julgado (p. ex., ver Seção 15.3.9).

Apesar de todas essas dificuldades, o conceito de PMS dominou, por muitos anos, o manejo de recursos na gestão pesqueira, o manejo florestal e o manejo de

fauna. Antes de 1980, por exemplo, existiam 39 agências para o manejo de recursos pesqueiros marinhos, e todas elas deviam manejar com base em um objetivo de PMS segundo a convenção que a estabeleceu (Clark, 1981). Em muitas outras áreas, o conceito de PMS ainda é o princípio norteador. Além disso, ao assumir que as PMSs são desejáveis e atingíveis, um conjunto de princípios básicos da exploração pode ser explicado. Assim, vamos iniciar explorando o que pode ser aprendido das análises baseadas na PMS, para, após, olhar com mais profundidade para as estra-

tégias de manejo de populações exploradas por meio do exame detalhado de várias falhas da PMS.

## 15.3.2 Modelos simples de exploração da PMS: cotas fixas

A densidade da PMS (N<sub>m</sub>) é um equilibrio (ganhos=perdas), mas quando a exploração é baseada na remoção de uma cota fixa, como na Figura 15.7.

No é um equilibrio muito frágil. Se a

tien, billadd orfail ywas e extremiometry officultur

3. 13 151 3

530 LUS!\* 1075

nela pesca 14

arretionalera

densidade ultrapassa a densidade da PMS, então  $h_m$  excede a taxa de recrutamento, e a população diminui em direção à  $N_m$ . Isso, por si só, é sarisfarório. Mas, se por acaso a densidade for um pouco menor que  $N_m$ ,  $h_m$  novamente excederá a taxa de recrutamento. Nesse caso, a densidade declinará ainda mais, e, se a cota fixada ao nível da PMS for mantida, a população declinará até ser extinta. Além disso, se a PMS for um pouco superestimada, a taxa de exploração sempre excederá a taxa de recrutamento ( $h_a$  na Figura 15.7). A extinção sera, então, o seu destino, independentemente de sua densidade inicial. Em resumo, uma cota fixa ao nível da PMS poderia ser desejú el e razoável em um mundo completamente previsível sobre o qual tivéssemos um conhecimento perfeito. Mas no mundo real de ambientes flutuantes e conjuntos de dados imperfeitos, essas cotas fixas são convites abertos ao desastre.

Todavia, uma estrategia de cota fixa tem sido frequentemente empregada. Em um dia determinado do ano, a pesca (ou a estação de caça) é aberta,

e a caprura acumulada registrada. Após, quando a cota (estimada na PMS) é atingida, o período de pesca é encerrado pelo resto do ano. Um exemplo do uso da cota fixa é fornecido pela pesca da anchoveta (Engraulis ringens) (Figura 15.8). De 1960 a 1972, essa foi a espécie mais pescada no mundo e representava um dos principais setores da economia peruana. Os especialistas em gestão pesqueira aconselharam a adoção de uma PMS de cerca de 10 milhões de toneladas por ano, e as capturas foram limitadas de acordo com essa recomendação. Mas a capacidade de captura da frota pesqueira aumentou, e, em 1972, a pesca da anchoveta entrou em colapso. A sobrepesca parece ter sido, no minimo, uma importante causa do colapso, embora seus efeitos tenham sido acumulados com a influência de profundas flutuações climáticas. Uma moratória sobre a pesca teria sido uma etapa ecologicamente sensível, mas não era politicamente executável: 20 mil pessoas dependiam dos empregos na indústria da anchova. O estoque levou mais de 20 anos para se recuperar (Figura 15.8).

## 15.3.3 Uma alternativa mais segura: esforço fixo de captura

O risco associado às cotas fixas pode ser reduzido se houver uma regulamentação do esforço de caprura. A produção de uma exploração (H) pode ser vista, de maneira simplificada, como sendo dependente de três aspectos:

$$H = qEN. (15.1.)$$

Agulamentaccos
up estorota de
exploración e
menos errespado —
mes sua sución
uvotara muse
monos estos
unión

A produção, H, aumenta com o tamanho da população explorada. N. com o nivel de esforço de captura, E (p. ex., o número de "traineiras-dia" em uma estação de pesca ou o número de "espingardas-dia" em relação a uma popu-

lação cinegética); e com a eficiência de captura, q. Considerando que essa eficiência permanece constante, a Figura 15.9a mostra uma população explorada sujeita a três possiveis estratégias de exploração com diferentes esforços de captura. A Figura 15.9b

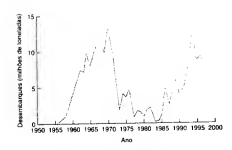


FIGURA 15.8 Desembarques de anchoveta desde 1950 (segundo Jennings et al., 2001; dados da FAO, 1995, 1998).

ilustra a relação geral esperada entre o esforço e a produção média em um caso simples como este: há, aparentemente, um esforço "ótimo" resultando em uma PMS,  $E_{\rm m}$ , e na qual esforços maiores ou menores que este esforço "ótimo" resultam em menores produções.

A adoção de E, é uma estratégia muito mais segura do que a fixação de uma cora PMS. Agora, ao contrário da Figura 15.7. se a densidade cair abaixo de  $N_m$  (Figura 15.9a), o recrutamento ultrapassa a taxa de exploração, e a população se recupera. De fato, é preciso haver uma consideravel superestimativa de  $E_{-}$  antes que a população seja levada à extinção ( $\mathcal{E}_n$  na Figura 15.9a). Contudo, devido a existência de um esforco fixo, a produção varia com o tamanho populacional. Em particular, a produção será menor que a PMS sempre que o tamanho populacional cair abaixo de N., como resultado de flutuações naturais. A reação apropriada seria reduzir um pouco o esforço ou, ao menos, mante-lo constante enquanto a população se recupera. Porém, uma reação compreensivel (embora mal-orientada) seria compensar a diminuição na produção com um aumento no esforço. Isso, contudo, poderia reduzir ainda mais o tamanho populacional (E. na Figura 15.9a); dessa forma, e fácil imaginar a população sendo levada à extinção à medida que aumentos graduais no esforço comprometem estoques cada vez menores.

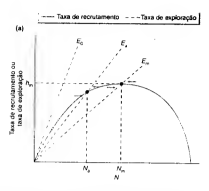
Existem muitos exemplos de explorações que são manejadas com base em regulamentações legislativas de esforço, e isso ocorre apesar do fato de que o esforço normalmente despreza medidas e controle precisos. Por exemplo, a liberação de um determinado número de licenças de caça deixa a acurácia dos caçadores sem controle, e a regulação do tamanho e composição de uma frota pesqueira não leva em consideração o clima. No entanto, a exploração do veado-mula, da antilocapra e do alce no estado do Colorado, EUA, foi controlada por meio da liberação de um número limitado, mas variável, de licenças de caça (Pojar. 1981). No manejo do importante estoque de hipoglosso do Pacifico, o esforço foi limirado por épocas de fechamento sazonais e zonas de santuário – embora um investimento pesado em embarcações de proteção do estoque pesqueiro tenha sido necessário para garantir o respeito a essas limitações (Pitcher & Hart, 1982).

#### 15.3.4 Outras abordagens de PMS: explorando uma proporção fixa ou permitindo um escape constante

Duas outras estratégias de manejo são haseadas na ideia de disponibilidade de uma produção excedente. Primeiro, uma proporção constante da po-

Se PMS : Size of A second seco

pulação pode ser explorada (isso é o equivalente à determinação de uma taxa de mortalidade por caça e deveria ter o mesmo efeito da exploração com um esforço constante) (Milner-Gulland & Macc, 1998). Assim, 3 a 5% das populações de caribu e touro-almiscarado podem ser caçadas por ano nos Northwest Territories do Canadá (Gunn, 1998), uma estratégia que envolve a realização de censos pre-exploração para determinar o número de individuos que podem ser caçados.



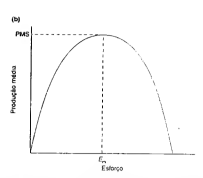


FIGURA 15.9 Esforço fixo de exploração (a) Curvas, setas e pontos conforme descritos na Figura 15.7. A produção maxima sustentavel (PMS) e obtida com um esforço de  $E_m$ , levando a um equilibrio estável em uma densidade  $N_m$  com uma produção de  $h_m$ . Com um esforço maior  $(E_s)$ , a densidade de equilibrio e a produção são mais baxas do que com  $E_m$ , mas o equilibrio ainda e estável. Somente com um esforço muito maior  $(E_0)$ , a população e levada à extinção. (b) Relação geral entre o nivel de esforço Iixado e a produção média.

า ปราการกา กระบบสำ เกษาราบกระที่ป การป มากต่อน้ำปลร Unia outra estrategia deixa um número fixo de indivíduos reprodutores ao final de cada estação de caça (escape constante), uma abordagem que envolve um investimento ainda

maior de monitoramento contínuo ao longo da estação de caça. O escape constante é uma opção particularmente segura, pois evita a remoção acidental de todos os individuos reprodutotes antes do petiodo reprodutivo. O escape constante de especialmente úril para espécies anuais, pois elas carecem do tampão representado pelos individuos imaturos em espécies de vida mais longa (Milner-Galland & Mace, 1998). O governo das Ilhas Falklands (Ilhas Malvinas) usa uma estratégia de escape constante para a lula Loligo sp. anual. O tamanho dos estoques é determinado semanalmente a partir da meiaestação, e a pesca é encerrada quando a razão de estoques na presença e na ausência de pesca cai para 0,3 a 0.4. Após 10 anos de emprego desse regime de manejo, o estoque de lulas mostra bons sinais de sustentabilidade (Figura 15.10).

Stepliens e colaboradores (2002)
usaram modelos de simulação para comparar os resultados do uso de cota fixa,
do esforço fixo e do limiar de exploração em uma população de marmotas

alpinas (Marmota marmota). No último caso, a exploração so ocorreu durante os anos nos quais a população excedeu um determinado limiar e a exploração continuou até atingir esse limiar essencialmente uma abordagem de escape constante). Esses mamíferos sociais são caçados em algumas partes da Europa, mas o modelo foi desenvolvido com uma extensa base de dados dispo-

1 N. de T. Porção da população que sobrevive ao processo de captura

niveis de uma população não-caçada. Eles observaram que o limiar de exploração resultou nas produções médias mais altas juntamente com um risco de extinção aceitavelmente baixo. Contudo, a introdução de um erro, associado à realização de censos menos frequentes (a cada triênio, em vez de anualmente), levou a uma variância maior nas produções e a uma probabilidade de extinção muito mais alta (Stephens et al., 2002). Isso enfatiza a importância da realização de censos frequentes para que as estratégias de escape constante tenham sucesso.

## 15.3.5 Instabilidade de populações exploradas: equilibrios múltiplos

Mesmo com a regulamentação do esforço, a exploração próxima ao nível da PMS pode provocar um desastre. A taxa de recrutamento pode ser particular-

o produkty na 14 o produkty na 14

mente baixa nas menores populações (um padrão conhecido como compensação reversa; Figura 15 11a); por exemplo, o recrutamento de salmões jovens é baixo em baixas densidades em decorrência de uma intensa predação por peixes maiores, e o recrutamento de jovens baleias pode set baixo em baixas densidades simplesmente devido à redução da probabilidade de encontro de machos e fêmeas, o que compromete as chances de acasalamento. No entanto, a compensação reversa é aparentemente bem rara; Myers e colaboradores (1995) a detectaram em apenas três bases de dados de estoques pesqueiros — com pelo menos 15 anos de dados disponíveis — de um total de 128 avaliadas. Por outro lado, a eficiência de exploração pode aumentat em pequenas populações (Figura 15.11b). Por exemplo, muitos clupeideos (sardinhas, anchovas e arenques) são especialmente fáceis de capturar em baixas densidades, porque eles formam um pequeno número de gran-

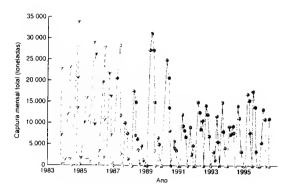


FIGURA 15.10 Capturas mensais de Iulas Loligo sp. por embarcações licenciadas nas lihas Falkiand, onde uma estratégia de manejo de escape constante e utilizada Observe que existem duas estações de pesca a cada ano (fevereiro a maio e agosto a outubro). As linhas pontilhadas (1984 a 1986) representam capturas estimadas, em vez de capturas reasi (segundo des Clers, 1998)

des cardumes que seguem caminhos migratórios estereotipados, os quais podem ser interceptados por barcos pesqueiros com rede de arrasto. Seja com compensação teversa ou com uma eficiência de exploração mais alta em baixas densidades, pequenas superestimativas de  $E_{\rm m}$  são capazes de levar à sobre-exploração ou mesmo à eventual extinção.

No entanto, ainda mais importante é o fato de que essas interações podem ter "equilibrios múltiplos" cruciais (ver Seção 10.6). Observe os dois pontos em que a linha de exploração cruza a curva de recrutamento na Figura 15.11a. O ponto S é um equilibrio estável, mas o ponto Ué um "ponto de ruptura" ins-

tivel. Se a população é conduzida para uma densidade um pouco abaixo da densidade da PMS, ou mesmo para um nivel um pouco acima de  $N_{\rm a}$  (um ponto de ruptura) ela retorna para a densidade da PMS (Figura 15.11a). Mas uma diminuição um pouco maior na densidade, até um nivel levemente abaixo de  $N_{\rm a}$ , talvez

como um resultado de apenas um aumento muito pequeno no esforço, tornaria a taxa de exploração maior do que a taxa de recrutamento. A população estaria a caminho da extinção. Além disso, uma vez que a população esteja nessa ladeira escorregadia, será necessário muito mais do que uma pequena redução no esforço para reverter o processo. Este é o ponto crucial e prático sobre os equilíbrios múltiplos: uma mudança muito pequena de comportamento pode conduzir a uma alteração completamente desproporcional no resultado, á medida que o ponto de atração do sistema muda de um estado estável pata outro. Mudanças drásticas na abundância dos estoques podem ocorrer em decorrência de pequenas alterações na estratégia de exploração ou no ambiente.

## 15.3.6 Instabilidade de populações exploradas: flutuações ambientais

 $\vec{E}$  tentador atribuir todos os colapsos de estoques pesqueitos simplesmente à sobrepesca e à ganáncia humana. No entanto.

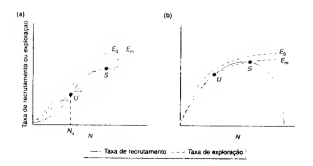


FIGURA 15.11 Equitibrios múltiplos na exploração. (a) Quando a taxa de recrutamen to é particularmente baixa em baxas densidades, o esforço de exploração que resulta na PMS (E<sub>m</sub>) não tem apenas um equilibrio estável (5), mas tambem um ponto de ruptura instável (U) a uma densidade abaixo da qual a população declina ate a extinção. A população também pode ser levada a extinção por esforços de exploração (E<sub>p</sub>) não muito superiores a E<sub>m</sub>. (b) Quando a eficiência de exploração declina em altas densidades, comentarios semelhantes áqueles em (a) são apropriados.

tal comportamento seria uma super-simplificação que não ajudaria a mudar a situação. Não há dúvida de que a pressão de pesca exerce um grande impacto sobre a habilidade das populações natutais de sustentar níveis de recrutamento que compensem taxas gerais de petda. Porém, a causa imediata de um colapso - em um determinado ano - é frequentemenre a ocorténcia incomum de condições ambientais desfavoráveis. Alem disso, quando este é o caso, há uma maior probabilidade de recuperação da população (uma vez que as condições rerornem a um estado mais favoravel) do que ocorreria se o colapso rivesse sido apenas em decottencia da sobrepesca.

Antes de seu principal colapso, de 1972 a 1973, a anchoveta (ver Figura 15.8) havia sofrido uma queda no aumento crescente de captutas em meados da década de 1960 como resultado de um "evento El Niño": a incursão de aguas tropicais quentes do norte reduziu severamente a ressurgência oceanica e, assim, compromereu a produtividade na fria cotrente petuana que vem do sul (ver Seção 2.4.1). Em 1973, no entanto, devido a um aumento muiro grande na intensidade de pesca, os efeitos de um evento El Niño posrerior foram muito mais severos. Além disso, enquanro o esroque pesqueiro mostrava alguns sinais de recuperação, de 1973 a 1982, apesar da pressão de pesca em geral mantida consrante, um outro colapso ocorreu, em 1983, associado a outro evento El Niño. Obviamente, é improvável que as consequências dessas perturbações naturais aos padrões comuns de fluxo das correntes seriam tão severas se a anchovera não rivesse sido explorada ou tivesse sofrido apenas uma pressão de pesca leve. É igualmente óbvio, pottanto, que a hisrória do esroque pesqueito da anchoveta não pode ser adequadamente compreendida apenas em relação à sua exploração, mas também deve levat em consideração os eventos naturais.

Os três esroques pesqueiros de atenque da Noruega e da Islândia rambém entraram em colapso no início da década de 1970, e haviam certamente sido submeridos a uma intensidade de pesca crescente antes disso. Mais uma vez. contudo, uma anomalia oceanica estava envolvida (Beverton, 1993). No meio da década de 1960, uma massa de água fria e com baixa salinidade da Bacia do Árrico se formou no norte da Islandia. Ela se deslocou para o sul até que ficou presa no Gulf Stream vátios anos mais rarde e, enrão, deslocou-se para o norte novamente - embora usando uma rota bem ao lesre do caminho percortido até o sul. Ela, evenrualmenre, desapareceu na Noruega, em 1982 (Figura 15.12a). Os dados refetentes ao número de "recruras por femea madura", essencialmente a taxa de nascimento, esrão ilustrados na Figura 15.12b para a estação reprodutiva da primavera norueguesa e para a estação reprodutiva de primavera e verão da Islândia, entre 1947 e 1990, em telação à difetença entre o valor anual e a média getal. As diferenças anuais de remperarura no mar noruegues também estão ilustradas, refletindo a passagem da massa de agua fria anómala em direção ao sul e, posreriormente, em direção ao norte. Houve uma boa correspondência entre a água

fria e o baixo recrutamento em ambos os estoques (Islândia e Noruega) no final da década de 1960 e, novamente, no estoque norueguês em 1979 a 1981, época na qual o estoque da Islândia já estava extinto (fêmeas maduras de primavera) ou se encontrava muito para oeste. Parece provável que a água fria anormal renha levado a um recrutamento baixo e incomum, o qual desempenhou um papel muito importante nos colapsos ocorridos por cada um desses estoques.

No entanto, isso não pode set tesponsabilizado pot todos os detalhes apresentados na Figura 15.12b - em especial pela sucessão de anos com baixo recrutamento nos estoques noruegueses na década de 1980. Para isso, é necessária uma explicação mais complexa, a qual provavelmente envolve outras espécies de peixes e, talvez, estados estáveis alternativos (Beverton, 1993). Todavia, ainda é óbvio que os perigos da sobrepesca não devem ser negados, mas eles não devem ser vistos no contexto das variações naturais marcantes e frequentemente imprevisíveis. Dados os prováveis efeitos das condições ambientais sobre as taxas vitais de populações exploradas. confiar em modelos com taxas vitais constantes é ainda mais arriscado. Engen e colaboradores (1997) argumentam que as melhores estrategias de explotação para tais populações altamente variaveis envolvem o escape constante (ver Seção 15.3.4).

#### 15.3.7 Reconhecendo a estrutura em populações exploradas: modelos de estoque dinâmico

Os modelos simples de exploração que foram descritos aré agora são conhecidos como modelos de "produção excedente". Eles são úteis como um meio de estabelecer alguns princípios básicos (como a PMS) e são bons para in-

vestigar as possíveis consequências de diferentes tipos de esrrategias de exploração. Mas eles ignoram a estrutura populacional, e isso e uma falha grave por duas razões. A primeira é que o "recrutamento" é, na ptática, um processo complexo que incorpora a sobrevivência e a fecundidade dos adultos, a sobrevivencia e o crescimento dos jovens, etc., os quais podem responder de formas diferentes às mudanças na densidade e na estratégia de exploração. A segunda razão é que a maioria das práticas de exploração está interessada principalmente em apenas uma porção da população explorada (p. ex.. árvores ou peixes maduros que são grandes o suficiente para setem vendidos). A abordagem que tenta levat em consideração essas complicações envolve a construção dos chamados modelos de "estoque dinâmico".

A estrutura geral de um modelo de estoque dinâmico é ilustrada na Figura 15.13. Os submodelos (taxa de tecrutamento, taxa de crescimento, taxa de mottalidade natutal e taxa de pesca do estoque explorado) são combinados para determinat a biomassa explorável do estoque e para entender como o procedimento afeta a produção de uma comunidade pesqueita.

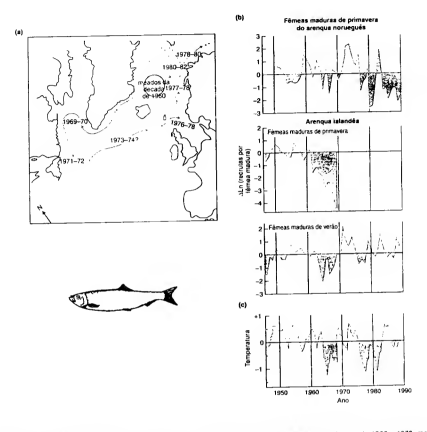


FIGURA 15.12 (a) Caminho percorrido por uma grande massa de água fina e com baixa salinidade nas décadas de 1960 e 1970, mostrando sua presença no Mar Norueguês em meados da década de 1960 e no periodo de 1977-1982 (b) Diferenças anuais entre as medias gerais e o logantmo de recrutas por fêmea madura em três estoques de arenque no Mar Norueguês, e (c) a temperatura no Mar Norueguês. O estoque de fêmeas reprodutoras de primavera da Islândia nunca se recuperou do colapso do inicio da década de 1970, o qual foi precedido por um baixo recrutamento na decada de 1960 (Segundo Beverton, 1993)

Difetentemente dos modelos de produção excedente, essa produção de biomassa não depende apenas do número de individuos capturados, mas também de seu tamanho (crescimento passado). A quantidade de biomassa explorável fisto é, que pode ser capturada) não depende apenas do "tecrutamento liquido", mas também de uma combinação explícita de mortandade natural, mortalidade decotrente da exploração, crescimento individual e recrutamento nas classes etarias de interesse para a captura.

Existem muitas variantes do tema geral ip. ex., os submodelos podem ser trarados separadamente eni cada classe etária e podem incorpotar tanta informação quanro esriver

disponível ou for necessátia). Contudo, em todos os casos, a abordagem básica é a mesma. As informações disponíveis (tanto reóricas quanto empíricas) são incorporadas de maneira a reflerirem a dinamica da estrututa populacional. Isso, então, permite esrimar a produção e a resposta da população a diferentes estratégias de exploração, o que deveria petmitir a formulação de uma recomendação ao responsável pela gestão pesqueira. O ponro crucial é que no caso da abordagem do estoque dinamico, uma estratégia de exploração pode incluir, alem da intensidade de exploração, uma decisão de como o esforço deveria ser dividido entre as diversas classes etárias.

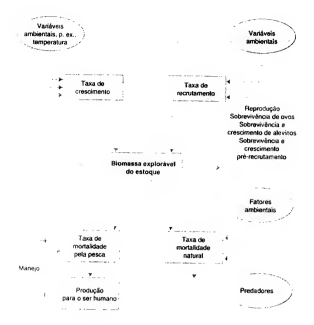


FIGURA 15.13 A abordagem de estoque dinámico aplicado a exploração e gestão pesqueiras e flustrada como um diagrama de fluxo. Existem quatro "submodelos" principaisa taxa de crescimento de individuos e a taxa de recrutamento na população (as quais são adicionadas à biomassa que pode ser explorada), e a taxa de mortalidade natural e a taxa de mortalidade em decorrência da pesca (as quais esgotam a biomassa exploravel). As linhas continuas e setas referem-se a mudanças na biomassa sob a influência desses submodelos. As linhas pontilhadas e setas referem-se às influências de cada submodelo sobre o outro, do nivel de biomassa sobre um submodelo ou de fatores ambientais sobre um submodelo. Cada submodelo. pode ser dividido em sistemas mais complexos e reais. A produção para o ser humano é estimada sob varios regimes caracterizados por certos valores inseridos nos submodelos. Esses valores podem ser produzidos teoricamente (em cujo caso eles representam "suposições") ou a partir de dados de campo (segundo Pitcher & Hart, 1982)

Um exemplo clássico de um modelo de estoque dinâmico em ação diz respeito ao esroque de bacalhau àrtico-noruegues, o estoque mais setentrional do Atlantico (Gartod & Jones,

1974). A estrutura etária do final da decada de 1960 foi utilizada para prever os efeitos de médio prazo de diferentes intensidades de pesca e diferentes tamanhos de malha das redes sobre a produção. Alguns dos resultados são mostrados na Figura 15.14 () pico temporário observado após cerca de cinco anos è um resultado do desenvolvimento da classe anual de 1969, que foi muito grande. Em geral, contudo, é claro que os melhores prospectos de longo prazo foram previsros por uma baixa intensidade de pesca e um grande tamanho de malha. Ambos dão maior oportunidade aos peixes para crescer (e reptoduzir) antes de serem captutados, o que é importante, pois a produção é medida em biomassa, não apenas em números. Intensidades de pesca mais pesadas e malhas de 130 mm levariam à sobre-exploração do estoque.

> Infelizinente, as recomendações de Garrod & Jones foram ignoradas pelas pessoas que possuíam o podet para determinar as estrarégias de explo-

ração. O tamanho da malha não foi aumentado aré 1979, quando foi determinado um aumento de apenas 120 para 125 mm.

A intensidade de pesca nunca caiu abaixo de 45%, e capturas de 900 mil toneladas foram realizadas no final da década de 1970. Talvez não tenha sido surpresa quando levantamentos realizados no final de 1980 mostratam que esses estoques de bacalhau, assim como outros estoques do Atlântico Norte, estavam seriamente esgotados, como resultado da sobrepesca. O bacalhau do Mar do Norte atinge a maturidade sexual por volta dos quatro anos de idade, mas a espécie foi tão explorada que alguns indivíduos com um ano de idade têm sido capturados, e quase todos os indivíduos com dois anos de idade são explorados atualmente, o que deixa apenas 4% dos individuos de um ano para sobreviver até os quatro anos (Cook et al., 1997)

As rattans (palmeiras espinhosas trepadeiras cujo caule é usado para tecelagem e confecção de móveis no sudeste da Ásiai esrão ameaçadas com a sobre-exploração de maneira semelhante. pois as pessoas que as exploram cortam caules muito jovens e reduzem sua capacidade de rebrotar (MacKinnon, 1998).

#### 15.3.8 Objetivos para o manejo de recursos exploráveis

Se tratarmos o exemplo de Gatrod & Jones como tipico, poderiamos, então, concluir que os biologos propoem - mas os gestores dispõem. Esre è, portanto, um ponro apropriado para

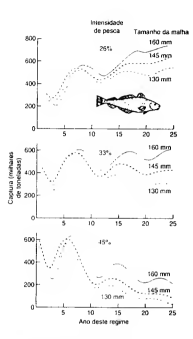


FIGURA 15.14 As predições de Garrod & Jones (1974) para o esto que de bacalhau do Artico sob três intensidades de pesca e com três diferentes tamanhos de malha (segundo Pitcher & Hart, 1982).

reconsiderar não apenas os objetivos dos programas de exploração, mas também os critérios pelos quais o manejo bemsucedido deveria ser julgado e o papel dos ecologos no manejo em geral. Como Hilborn & Walters (1992) salientatam, existem três attitudes alternativas que os ecologos podem adotar todas tèm sido populares, mas apenas uma é sábia. Na verdade, essas são considerações cada vez mais importantes que se aplicam não somente à gestão pesqueira, mas também a qualquet entrada dos ecólogos na arena pública.

nes at with 10s 960-0003 4 " ا د ده داد cestores ambienta o 15 מבי מכינות

A primeira atitude envolve a afirmação de que as interações ecológicas são muito complexas e que nosso entendimento e nossos dados são insuficientes para que façamos qualquer tipo de pronunciamento

(por medo de estarmos errados). O problema com essa aritude è que, se os ecòlogos escolherem permanecer em silèncio devido a uma alta sensibilidade frente às dificuldades, sempre haverii algum outro profissional, provavelmente menos qualificado e com menor conhecimenro, pronto para fornecer respostas diretas, para não dizer volúveis, para perguntas provavelmente impròprias.

A segunda possibilidade é que os ecòlogos se concentrem exclusivamente na ecologia e cheguem a uma recomendação desenvolvida para satisfazer unicamente os ctitérios ecológicos. Qualquer modificação dessa recomendação por gestores ou politicos setia, então, atribuída à ignorância, desumanidade, cortupção polírica ou algum outro pecado ou defeito humano. O problema com essa atitude è que è irreal ignorar os farores sociais e econômicos em qualquer atividade humana.

A rerceira alternativa, então, envolve os ecólogos realizando avaliações ecológicas tão acuradas e realistas quanro possível, mas assumindo que

, mas apertus oma delas é torni.

elas serão incorporadas em uma gama mais ampla de fatores para a tomada de decisões de gestão ambiental. Além disso. essas avaliações já deveriam levar em consideração o fato de que as interações ecológicas que elas analisam incluem o homem como uma das espécies interagentes, e que o homem é aferado por forças sociais e econômicas. Finalmente, considerando-se que os critérios ecológicos, econômicos e sociais devem ser alinhados, a escolha de uma única e "melhor" opcão provavelmente serà vista por alguns atores envolvidos na decisão como uma opinião baseada no conjunto específico de valores do proponenre. Como consegüência, na prática, uma única recomendação è muito menos útil nesse diálogo do que a elaboração de uma série estratificada de possíveis planos de ação com suas consegüências associadas.

No conrexto arual, portanto, desenvolvemos esta terceira alternariva em primeiro lugar ao olhar para alèm da PMS e incluit crirérios que incorporam o risco, as consequências econômicas e sociais e etc. (Hilborn & Waters, 1992). Então. brevemente, examinamos a maneira pela qual os parâmetros e variaveis cruciais são estimados nas populações naturais, já que ao determinat a qualidade da informação disponível, estes detetminam o grau de confiança com a qual as recomendações podem ser feitas.

#### 15.3.9 Fatores econômicos e sociais

Talvez o problema mais óbvio de uma abordagem unicamente ecologica seia sua falha em reconhecer que a exploração de um recurso natural é normalmente um empreendimento comer-

eschord of alkaada ee

cial, no qual o valor do produto deve ser comparado aos custos de sua obtenção. Mesmo que nos distanciemos de qualquer preocupação com o "lucro", não faz sentido se esforçar para obter as últimas poucas toneladas de uma PMS se o dinheiro gasto nesta atividade poderia ser investido de maneira muito mais eficiente em outras maneiras de produção de alimenro. A ideia básica está ilustrada na Figura 15.15. Não procuramos maximizar a produção roral, mas o valor líquido - a diferença entre o valor bruto do produto e a soma dos custos fixos (pagamento de juros para navios ou fábricas, seguros, etc.) e dos custos variáveis, os quais aumentam com o esforço de exploração

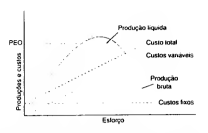


FIGURA 15.15 A produção economicamente ótima (PEO), aquela que maximiza o "lucro", é obtida à esquerda do pico da curva produção contra-estorço, em que a diferença entre a produção bruta e o custo total (custos fixos mais custos variáveis) é maior. Neste ponto, as linhas de produção bruta e custo total possuem a mesma inclinação (segundo Hibtorn & Walters, 1992)

(combustivel, gastos com a ttipulação, etc.). Isso sugere, de imediato, que a produção economicamente ótima (PEO) é menor que a PMS e é obtida por meio de um esforço ou uma cota menor. No entanto, a diferença entre a PEO e a PMS é mínima em empreendimentos nos quais a maioria dos custos é fixa (a linha de "custo total" é praticamente plana). Este é o caso especialmente das operações com alro investimento e altamente tecnológicas, como a pesca em grande profundidade, a qual é, conseqüentemente, mais propensa à sobrepesca mesmo quando o manejo visa o ótimo econômico.

Uma segunda consideração econômica importante diz respeiro ao "desconto". Isso se refere ao fato de que, em termos econômicos, um pássaro na mão agora (ou um peixe na

rede) vale mais do que um pássaro ou peixe semelhante algum tempo no fututo. A razão é basicamenre que o valor da caprura atual pode set colocado no banco e render juros, fazendo com que o seu valor total aumente. De fato, uma taxa de desconto comuniente utilizada para os recursos narurais é 10% ao ano (90 peixes no presente têm o mesmo valor que 100 peixes daqui a um ano), apesar da diferença entre as taxas de juros nos bancos e a taxa de inflação ser normalmente de 2 a 5% (dados referentes aos Estados Unidos). A justificariva dos economistas para tal fato é o desejo de incorporar o "risco". Um peixe pescado agora já foi capturado: um outro que ainda esteja na água poderá ou não ser pescado – um pássaro na mãu realmente vale dois no mato.

Por outro lado, o peixe pescado está morro, e o peixe que está na água pode crescer e reproduzir (embora ele rambém possa motrer). Portanto, na tealidade, cada peixe não-capturado valerá mais do que "um peixe" no futuro. Em particular, se o estoque deixado na água crescer mais rápido do qua taxa de desconto, como normalmenre é o caso, então um peixe "depositado" no banco não é um investimento tãu renrável

quanto um peixe deixado no depósito marinho. No enranto, mesmo em casos como este, o desconto fornece um argumenro econômico para se fazer capturas maiores de um estoque do que seria desejável.

Além disso, naqueles casos em que o estoque é menos produtivo do que a taxa de desconto - por exemplo, muitas baleias e um número de peixes de vida longa -, parece fazer sentido, em termos puramente econômicos, não apenas sobrepescar o estoque, mas, também, capturar todos os peixes ("liquidar o estoque"). As razões para não se fazet isso são parcialmenre eticas - ecologicamente, isso por cetto seria uma falra de visão e uma maneira arrogante de se tratar das bocas faminras a serem alimentadas no fururo. Mas também exisrem razões práticas: empregos devem ser criados ou encontrados para aquelas pessoas que antes eram empregadas pela industria pesqueira (ou suas familias deverão ser auxiliadas), fontes alternativas de alimento devem ser encontradas, e assim por diante. Em primeiro lugar, isso enfariza a necessidade do surgimento de uma "nova economia", que de valor não apenas às coisas que podem ser compradas e vendidas – como peixes ou barcos -, mas que também valorize entidades mais abstraras, como a sobrevivência de baleias ou outras "especies-bandeira (Hughey et al., 2002). Isso também salienta o perigo de uma perspectiva econômica com visão muito estreita. Em uma esfera mais abrangente, a rentabilidade de um estoque não pode ser isolada das implicações de seu manejo.

Os farores "sociais" entram de duas maneiras diferentes nos planos de manejo dos recursos naturais. Primeiro, po-

14.7317 351. 340.83

líricas deveriam determinar, por exeniplo, que uma grande frota de pequenos e ineficientes batcos individuais seja mantida em uma área onde não existem outras fontes de emprego. Além disso, e ainda mais importante, e necessário que os planos de manejo levem completamente em consideração o modo como os pescadores e gestores se comportarão e tesponderão frente a mudanças, em vez de assumir que eles simplesmente se ajustarão as necessidades para alcançar os ótimos ecológico ou econômico. A exploração envolve uma interação predador-presa: não faz senido basear os planos na dinâmica da presa apenas, enquanto simplesmente se ignora a dinâmica do predador (nós!).

A ideia do explorador como predador é reforçada na Figura 15.16, a qual mostra uma clássica espiral predador-presa anti-horária (ver Capituln 10) para a caça da foca do Pacífico

Signatur Signatur Bijmatur

Norre nos últimos anos do século XIX. A figura ilistra uma resposta numérica do predador – embarcações extras entram na frota quando o estoque é abundante, mas a deixam quando ele está baixo. Mas a figura também ilustra a inevirás el laténcia (intervalo de tempo) dessa resposta. Assim, independentemente do que um modeladot ou um gestor possa propor, é muito improvável que se alcance uma sincronização perfeita, em um equilibrio, entre o tamanho do estoque e o esforço. Além disso, enquanto os caçadores de foca da figura deixaram o estoque na mesma velocidade com que entraram nele, de maneira

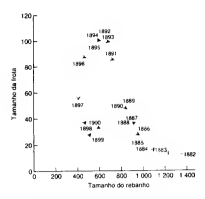


FIGURA 15.16 O tamanho da frota que caçava a loca no Pacifico Norte (predadores) respondeu ao tamanho do rebanho de locas (presas) entre 1882 e 1900 exibindo uma espiral predador-presa anti-horaria (segundo Hilborn & Walters, 1992; dados de Wilen, 1976, observações não-publicadas)

alguma isto é uma regra geral. Os caçadores de foca mudaram para a pesca de hipoglosso, mas tais mudanças frequentemento asão fáceis de serem realizadas, em especial quando ha um grande investimento em equipamento apropriado ou quando a atividade envolve antigas tradições. Nas palavras de Hilborn & Walters (1992): "Princípio: a coisa mais dificil de ser feita na gestão pesqueira é reduzir a pressão de pesca".

A substituição é um aspecto do comportamento predamiro do explorador – sua resposta funcional (ver Capitulo 10). Os exploradores em geral também "aprenderão" quando há uma tendencia inevitável em favor da melhoria tecnológica. Mesmo semisto, os exploradores normalmente aumentarão sua eficiência à medida que aprendem mais sobre o seu estoque – apesar dos pressupostos dos modelos simples de esforço fixo.

#### 15.3.10 Estimativas derivadas de dados empiricos: o manejo na prática

O papel do ecólogo no manejo de um recurso natural está na avaliação do estoque. Fazer previsões quantitativas sobre a resposra da população biológica frente a escolhas alternativas de manejo e abordar questões relacionadas à possibilida-

mont mando o esforça e a producto as discultadas de endoutral o aprice do notas.

de de dada intensidade de pesca levar ao declínio no tamanho do esroque, ao tamanho da malha e à recuperação da raxa de recrutamento do estoque etc. No passado, frequentemente se assumia que isso poderia ser feito apenas com um monitoramento cuidadoso. Por exemplo, à medida que o esforço e a produção aumenram em um estoque crescente, ambos são monitorados, e a relacão entre os dois é plorada até que pareça que o ápice de uma curva como aquela apresentada na Figura 15.7 seja alcançado ou ultrapassado, o que identifica a PMS. Essa abordagem, contudo, é muiro falha, como pode ser visto na Figura 15.17. Em 1975, a Comissão Internacional para a Conservação do Atum do Atlantico (ICCAT, em inglês) usou os dados disponiveis (1964 a 1973) para plotar a relação produção-esforço para o atum-de-barbatana-amarela (Thunnus albacares) do Atlàntico ocidental. A comissão acreditava que havia atingido o ápice da curva: uma produção sustentavel de cerca de 50 mil roneladas (5,1 × 10 kg) e um esforco ótimo de cerca de 60 mil dias de pesca. Entretanto, a ICCAT foi incapaz de impedir um aumento no esforço (e produção) e logo ficou claro que o ápice da curva não havia sido atingido. Uma reanálise com o uso dos dados are 1983 sugeriu uma produção susrenrável de aproximadamente 110 mil toneladas (1,1 × 108 kg) e um esforço de 240 mil dias de pesca.

Isso ilustra o que Hilborn & Walters (1992) descrevem como outro principio: "Você não pode determinar a produção potencial de um estoque pesqueiro sem sobre-explorá-lo". Ao menos parte da razão disso é a tendência, já observada, da variabilidade na produção aumentar à medida que nos aproximamos da PMS. Alem disso, se também lembrarmos da dificuldade já mencionada de se reduzir a pressão de pesca, fica claro que, na prática, os

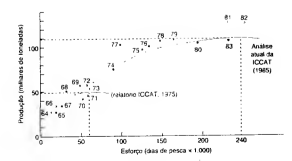


FIGURA 15.17 Relações estimadas entre produção e estorço para o atum-de barba-tana-amarela (*Thunnus albacares*) do Atlântico ocidental, com base nos dados de 1964 a 1973 (ICCAT, 1975) e 1964 a 1983 (ICCAT, 1985) (segundo Hunter *et al.*, 1986. Hilborn & Walters, 1992).

gestores provavelmente terão de enfrenrar uma combinação de desafios que envolvem dificuldades de estimativa, relações ecológicas (neste caso, entre produção e previsibilidade) e fatores socioeconômicos (aqui relacionados à regulação e redução do esforço). Temos avançado bastante em relação aos modelos simples de esforço fixo mencionados na Secão 15.3.3.

As dificuldades práticas de esrimativa dos parametros também estão ilustradas na Figura 15.18, a qual mostra a série temporal de captura total, esforco de pesca e captura por unidade de esforço (CPUE) entre 1969 e 1982 para o atum-debarbatanas-amarelas em todo o Oceano Atlántico. A medida que o esforço aumentou, a CPUE diminuiu, provavelmente como reflexo da diminuição do estoque pesqueiro. Por outro lado, a pesca continuou a crescer ao longo desse período, sugerindo que talvez o estoque ainda não estivesse sendo sobrepescado (isto é a PMS ainda não havia sido atingida). Esses dados aparecem provavelmente da forma disponivel mais comum - a chamada série temporal de "mão única". Mas eles podem sugerir uma PMS e o esforço necessário para atingi-la? Certamente, existem métodos para realizar os cálculos neces-

65" Ma" VBS R . In tide paper to Contain electrical 32-33nd5-0 market us Sall , 8' st

sários, mas esses merodos precisam assumir pressupostos acerca da dinâmica básica da população.

O pressuposto mais usado frequentemente descreve a dinâmica da biomassa do estoque, B, como:

$$\frac{\mathrm{d}B}{\mathrm{d}t} = rB\left(1 - \frac{B}{K}\right) - H \tag{15.2}$$

(Schaefer, 1954), a qual é simplesmente a equação logistica do Capitulo 5 (taxa intrinseca de crescimento, r, capacidade de suporte, K) com a incorporação de uma taxa de exploração. A última pode ser calculada, seguindo a Equação 15.1 (ver Seção 15.3.3), por H=qEB, em que q é a eficiência de exploração, e E. o esforço de exploração. Por definição

$$CPUE=H/E=qB \tag{15.3}$$

Consequentemente:

$$B=CPUF/q$$
 (15.4)

e a Equação 15.2 pode ser reescrita em relação à CPUE com H ou E como variáveis e com r, q e K como parametros. Para este modelo, a PMS é dada por rK/4, e o esforço necessário para atingi-la, por r/2q.

dianalis le sent Lamporat e a melnor - mas as respostas amen sab edu vocartas

Existem inúmeros métodos para se obter estimativas desses parametros a partir de dados de campo: talvez o melhor deles seja o ajuste de curvas a series temporais (Hilhorn & Walters, 1992). No enranto, quando a série

temporal è de mão única, como vimos que ela é frequente-

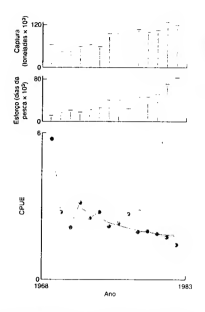


FIGURA 15.18 Alterações na captura total, no esforço de pesca e na captura por unidade de esforço (CPUE), entre 1969 e 1982, para o atumde-barbatanas-amarelas, Thunnus albacares, no Oceano Atlântico A figura também mostra très curvas separadas ajustadas a serie temporal da CPUE pelos métodos descritos no texto, cujos parametros são apresentados na Tabela 15.4 (segundo Hilborn & Walters, 1992)

mente, não há um único conjunto "melhor" de valores dos parâmetros. A Tabela 15.4, por exemplo, mostra os parâmetros para três curvas separadas ajustadas aos dados da Figura 15.18. que fornecem ajustes igualmente bons (a mesma soma de quadrados), mas com valores dos parámetros muito diferentes. De fato, existe um grande número de explicações alternativas igualmente boas para os dados da Figura 15.18. Em algumas delas. por exemplo, a população tem uma baixa capacidade de suporte. mas uma alta taxa intrinseca de crescimento e é explorada eficientemente, e, em outras, ela tem uma alta capacidade de suporre. uma baixa taxa de crescimento e é explorada com menos eficiencia. No primeiro caso, a PMS provavelmente já foi atingida em 1980; no segundo, as capturas provavelmente poderiam ser dobradas com impunidade. Alem disso, em cada um desses casos. assume-se que a população se comporta em conformidade com a Equação 15.2, a qual pode não ter nada a ver com o assunto.

E obvio, portanto, mesmo a partir dessa seleção limirada de exemplos, que existem grandes limitações em relação a avaliação e nos planos de manejo

dos estoques, as quais são impostas por dados inadequados e pela maneira como eles são analisados. Isso não significa, no entanto.

28883 705 1-

mais pivator

#30 0 jas

aumentomia 1.

TABELA 15.4 Estimativas de parâmetros em três ajustes da série temporal de captura por unidade de esforço (CPUE) para o atum-deharbatanas-amarelas mostrada na Figura 15.18. r è a taxa intrinseca de crescimento, K è a capacidade de suporte (abundância de equilibrio na alisência de exploração) e q è a eficiência da exploração. O esforço e medido em dias de pesca, os valores de K e da produção máxima sustentavel (PMS) estão expressos em toneladas (segundo Hillborn & Walters, 1992)

Numero de ajuste	r	K (× 1.000)	q (× 10 <sup>7</sup> )	PMS (x 1.000)	Esforço na PMS (x 1.000)	Soma dos quadrados
1	0,18	2.103	9,8	98	92	3,8
2	0,15	4.000	4.5	148	167	3,8
3	0,13	8.000	2,1	261	310	3.8

um sentimento de desesperança. Decisões de manejo devem ser tomadas, e a melhor avaliação possível dos estoques deve formar a base - embora não a única base - para essas decisões. É lamentivel que não tenhamos um melhor conhecimento, mas o problema seria maior se fizéssemos de conta que sabemos mais. Além disso, análises ecológicas, económicas e do comportamento humano são importantes - como o são todas as análises - para identificar o que não sabemos, tendo em vista que, munidos desse conhecimento, podemos fazer um planejamento para ohter as informações mais úteis de que necessitamos. Esta abordagem tem sido chamada de "manejo adaptativo", pois, mediante uma estratégia "ativamente adaptativa", ela procura determinar uma orientação que ofereça algum balanço entre a aquisição de informação (experimentação direcionada), por um lado, e cautela em relação às perdas na produção de curto prazo e devido à sobrepesca de longo prazo, por outro (Hilborn & Walters, 1992). Na verdade, há um forte argumento que diz que as imperfeições dos dados e da teoria aumentam profundamente a necessidade de ecologos: quem mais pode levar em consideração as incertezas e interpreta-las produzindo recomendações adequadas?

nanejo sem vados quando r ào existem estimativas 3 appartite s

Contudo, é preciso reconhecer de forma realista que o manejo da maioria dos estoques pesqueiros marinhos para obter produções ótimas dificilmente será atingido. Em geral,

existem muito poucos pesquisadores para realizar as pesquisas, e, em muitas partes do mundo, nenhum pesquisador. Nessas situações, uma abordagem precavida na gestão pesqueira poderia envolver a proteção de uma proporção das comunidades costeiras ou de recifes de cotais em unidades de conservação marinhas (Hall, 1998). O termo manejo sem dados tem sido aplicado a situações em que os habitantes das vilas seguem prescrições simples para aumentar a probabilidade da sustentabilidade. Por exemplo, os moradores da Ilha Vanuatu. no Pacífico, aprenderam alguns principios de manejo simples para a exploração do molusco gastropode Tectus niloticus (os estoques deveriam ser explorados a cada três anos e ficat livres de exploração nos anos intermediários), com resultados aparentemente bem-sucedidos (Johannes, 1998).

#### 15.4 A perspectiva metapopulacional no maneio

Um tema reincidente nos capítulos anteriores foi a fragmentação espacial na qual as interações populacionais fre-

quentemente ocorrem. Os gestores ambientais precisam entender as implicações dessa estrutura heterogênea da paisagem para tomar suas decisões. Várias abordagens estão disponíveis para melhorar o nosso entendimento das populacões em paisagens complexas, duas das quais consideraremos nas próximas seções. Em primeiro lugar, paisagens com diferenres graus de perda de hábitats e fragmentação podem ser criadas artificialmente em escalas apropriadas para as populações que pretendemos estudat, e seu comportamento pode ser avaliado por meio de experimentos controlados cuidadosamente (ver Seção 15.4.1 - no contexto do controle biológico de pragas). Segundo, modelos determinísticos simples podem auxiliar na identificação dos fatores que precisam ser levados em consideração no manejo de populações em um hábitat distribuído em parcelas (ver Secão 15.4.2 - no contexto da criação de áreas protegidas para a gestão pesqueira). Também vimos (ver Seção 7.5.6 no contexto de uma reserva fragmentada para proteger uma espécie ameaçada) como modelos de simulação estocastica podem ser usados para comparar cenários de manejo onde existem suhpopulações em uma metapopulação.

#### 15.4.1 Controle biológico em uma paisagem fragmentada

Sabemos que a heterogeneidade espacial pode estabilizar as interações predador-presa (p. ex., Capitulo 10), No. entanto, a dinámica das pragas e de seus agentes de controle biológico pode ficar desestabilizada, produzindo surtos das pragas, se a alteração do

hábitat ocorrer em uma escala que interfira no comportamento de forrageio do agente de controle (Kareiva, 1990)

With e colaboradores (2002) criaram réplicas de paisagens (parcelas) de trevo-vermelho (Trifolium pratense) com 16 x 16 m que diferiam em relação à abundância do trevo (10, 20, 40, 50, 60 e 80% T. pratense). Seu objetivo era avaliar se limiares na estrutura da paisagem aceleravam limiares semelhantes na distribuição de um afideo-praga (Acyrthosephon pisum) e descohrir como a estrutura da paisagem afeta o comportamento de forrageio de duas espécies de joaninhas predadoras de afídeos, umu agente de controle biológico introduzida, Harmonia axyridis, e uma especie nativa, Coleomegilla maculata. A colonização pelos afídeos e pelas joaninhas ocorreu por imigração natural entre as parcelas.

A lacunaridade é um índice de agregação detivado da geometria de fractal que quantifica a variabilidade na distribuição dos tamanhos dos vazios (distâncias entre as patcelas de trevo na paisagem). A distribuição do trevo nas paisagens experimentais mostrou um limiar em 20% de hábitat, indicando que os vazios ficam maiores e mais variáveis abaíxo deste nível (Figura 15.19a). Esse limiar foi semelhante para os afídeos (Figura 15.19b) e foi seguido fortemente pelo agente de controle exótico (H. axyridii), mas não pelo predador nativo (C. maculata) (Figura 15.19c, d).

Embora a joaninha nativa forrageie mais ativamente entre os ramos dentro das parcelas de trevo, em geral ela foi menos móvel e deslocou-se menos entre as parcelas na paisagem do que a joaninha introduzida, a qual mostrou uma maior tendência de voar (Tabela 15.5). Com sua maior mobilidade, a espécie introduzida foi mais eficiente em localizar os afideos quando eles ocorriam em baixa abundância na parcela, um pré-requisito para o controle biológico bem-sucedido (Murdoch & Briggs, 1996).

Resultados como esses tém implicações tanto para a seleção de agentes de controle biológico eficientes quanto para o planejamento de sistemas agrícolas, os quais podem precisar ser manejados para preservar a conectividade dos hábitats e, assim, aumentar a eficiência dos inimigos naturais e/ou dos agentes de controle biológico (Barbosa, 1998).

#### 15.4.2 Planejando redes de reservas para a gestão pesqueira

Ao longo da última década, aproximadamente, foram criadas reservas marinhas costeiras e zonas de exclusão de pesca visando a gestão pesqueira (p. ex., Holland & Brazee, 1996). Este é outro exemplo em que um enrendimento da estrutura da

a yestin nisque i vo uso do ovi es evo i o va o i os o nisuetamia en do oso

paisagem e da dinâmica metapopulacional serão necessários para elaborar estratégias de manejo. É provável que as questões mais fundamentais acerca do planejamento de reservas sejam a fração da região costeira que deveria ser protegida e o ramanho (e número) apropriado de reservas necessarias em relação ao potencial de dispersão da especiealvo. Hastings & Botsford (2003) desenvolveram um modelo deterministico simples para responder a essas questões para uma espécie hipotética com características que provavelmenre a fariam ser beneficiada por zonas de exclusão de pesca: uma espécie com adultos sedentários e larvas com dispersão ativa. A abordagem desses autores baseia-se na ideia de que a alteração no espaçamento e na largura das reservas muda a fração de larvas que é retida dentro das mesmas ou exportada (Figura 15.20). Obviamente, é a exportação de larvas que fornece a base para a produção sustentavel das áreas localizadas fora das reservas.

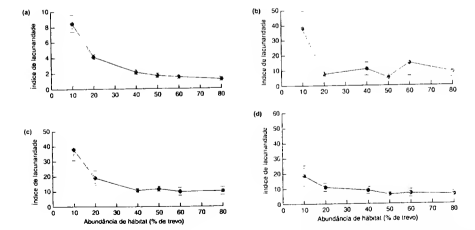


FIGURA 15.19 Padrão de distribuição (indice de lacunaridade – uma medida de agregação) do (a) trevo (isto é, hábitat) e das populações de (b) afídeos-praga, (c) joaninha introduzida (*Harmonia axyndis*), que serve como agente de controle, e (d) joaninha nativa (*Coleomegilla maculata*). As plantas de trevo foram agrupadas nestes experimentos, em vez de serem dispersas ao longo da paisagem. As barras de erro indicam e 1 erro-padrão (segundo With et al., 2002)

TABELA 15.5 Comportamento de lorrageio (caça) de joaninhas introduzidas e nativas em diferentes escalas em paisagens experimentais de trevo. Os valores são médias ± 1 erro-padrão. Cada parcela com 16 x 16 m contém 256 células (1 m² cada); células de trevo são aquelas nas quais o trevo estava presente. Para cada joaninha que realizou pelo menos cinco transições de células, o deslocamento nas parcelas loi quantilicado em relação ao comprimento médio do movimento e à taxa de deslocamento. A taxa de deslocamento é calculada pela divisão do deslocamento liquido (distância em linha reta) pelo comprimento geral do percurso (segundo With et al., 2002)

Escala e medida comportamental	Harmonia axyndis introduzida	Coleomegilla maculata nativa
Dentro das células de trevo Hastes visitadas por minuto	0,80 ± 0,005	1,20 ± 0,07
Entre as células de trevo Células visitadas por minuto Principal tipo de deslocamento	0,22 ± 0,07 Voar	0,10 ± 0,04 Rastejar
Deslocamento nas parcelas  Comprimento médio do deslocamento (m)  Taxa de deslocamento	1,90 ± 0.21 0,49 ± 0.05	1,10 ± 0,04 0,19 ± 0,03

O problema da PMS pode ser enunciado como "determine o nível de retenção de larvas dentro das reservas. F. para preservar a espécie, e ajuste a fração da região costeira em reservas, c. para maximizar o número de larvas que se estabelecem fora delas (disponível para a produção)". Observe que, devido ao fato de F permanecer constante (algo que os modeladores assumiram), uma alteração em c representa uma mudança na largura das reservas. Suponha que um valor de F de 0,35 seja necessário para manter a espécie. A linha continua na Figura 15.20b mostra como c e a largura da reserva precisam mudar para manter um F de 0.35. Os detalhes matemáticos do modelo não precisam nos preocupar embora a maior produção seja obtida quando as reservas têm o menor tamanho possível (a seta na Figura 15.20b) -, pois fazem com que a exportação de larvas para as áreas de pesca seja maximizada, a produção é apenas levemente reduzida a medida que a configuração da reserva se distancia do seu ótimo. Assim, Hastings & Britsford (2003) deduzem que considerações práticas, como o estabelecimento de reservas grandes o suficiente para serem apoiadas, podem representar uma parte principal no planejamento de reservas, contanto que as reservas não sejam tão grandes (além do "cotovelo" da curva da Figura 15.20b) a ponto de reduzir significativamente a produção.

Embora o modelo seja uma simplificação grosseira, principalmente em relação a falta de qualquer incerteza ou heterogeneidade temporal ou espacial, ele é útil para chamar a atenção acerca de algunias considerações gerais importantes e fornece um ponto de partida para modelos nuis sofisticados e especie-específicos para avaliar se as redes de reservas serão úteis para a gestão pesqueira

Em cada seção deste capítulo, procuramos explicar conceitos relativamente simples por meio da adição gradual de mais elementos reais aos exemplos discutidns. Contudo, deventos lembrar que mesmo os exemplos mais complexos aunda carecem de realismo em relação ao conjunto de interações interespecíficas dentro do qual estão inseridas as espécies-alvo. De fato, muitas soluções de manejo devem enfocar níveis mais elevados de organização ecológica – comunidades com muitas espécies e ecossistemas inteiros. Tratamos da ecologia de comunidades e ecossistemas nos Capítulos 16 a 21, antes de considerarmos as aplicações ecológicas neste nível ecológico no Capítulo 22.

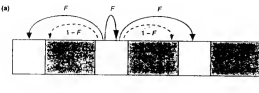
#### Resumo

A sustentabilidade é o conceito central na preocupação crescente em relação ao destino da Terra e das comunidades ecológicas que a ocupam. Neste capítulo, tratamos de dois aspectos-chave do manejo de tecursos naturais – o controle de pragas e o manejo de exploração de populações selvagens. Cada um deles depende de um entendimento das interações populacionais (discutidas nos Capítulos 8 a 14) e cada um tem a sustentabilidade como principal objetivo.

Pode-se imaginar que o objetivo do controle de pragas seja a erradicação total, mas esta em geral é restrita aos casos em que uma nova espécie exótica invadiu uma região e um rápido esforço é investido para eliminá-la completamente. Normalmente, a meta é reduzir a população da praga a um nível no qual não vale mais a pena investir recursos em mais controle (o nível de prejuízo econômico, ou NPE). Dessa forma, podemos ver que a economia e a sustentabilidade estão intimamente ligadas. Quando a população de uma praga atinge uma densidade na qual está causando prejuízo econômico, no entanto, em geral é muito tarde para começar a controlá-la. Então, o limiar econômico (LE) é mais importante. O limiar econômico é a densidade da praga na qual a ação deveria ser realizada para impedi-la de atingir o NPE.

Descrevemos o conjunto de ferramentas representado pelos pesticidas e herbicidas químicos. Eles são uma parte-chave do arsenal dos responsáveis pelo controle de pragas, mas devem ser usados com cuidado devido à possibilidade de "ressurgência da praga-alvo" (quando o tratamento afeta mais os inimigos naturais do que a própria praga) e de "surtos de pra gas secundárias" (quando os inimigos naturais de pragas "em potencial" são fortemente afetados, o que permite que as pragas em potencial se tornem pragas reais). As pragas também são capazes de desenvolver resistência aos pesticidas.

Uma alternativa aos pesticidas químicos é a manipulação biológica dos inimigos naturais das pragas. O controle biológico pode envolver: (i) "introdução", com a expectativa de persistência a longo prazo de um inimigo natural de ourra região geográfica (frequentemente da região de origem da espécie-praga); (ti) manipulação de predadores naturais já presentes ("controle biológico conservacionista"); (iii) liberação periódica de um agente que é incapaz de persistir durante todo o ano, mas que realiza o



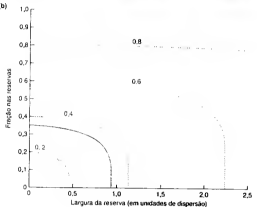


FIGURA 15.20 (a) Representação esquemática de uma rede de reservas marinhas (branco) e áreas de pesca (cinza). A fração da região costeira nas reservas é c, a fração de larvas produzidas nas reservas e F e a iração de larvas produzidas nas reservas que é exportada e 1 - F. (b) A combinação de valores da fração da região costeira em reservas, c, e da largura média da reserva (em unidades de distáncia média de dispersão) produz um valor de 0,35 para a fração de larvas que é retida dentro das reservas, F. juntamente com combinações semelhantes para outros valores de F. A seta indica a configuração que resulta na produção maxima de pesca fora das reservas (segundo Hastings & Botsford, 2003).

controle durante uma ou poucas gerações ("inoculação"); ou (iv) libetação de um grande número de inimigos (os quais não persistirão) para matar apenas aqueles indivíduos da espécie-praga presentes no momento ("inundação", às vezes chamada, pot analogia, de pesticidas biológicos). O controle biológico não é, de fotma alguma, sempre ambientalmente correto. Estão sendo acumulados exemplos em que introduções aparentemente bem-sucedidas de agentes de controle biológico cuidadosamente escolhidos impactaram espécies não-alvo, tanto pela influência sobte espécies não-alvo relacionadas á espécie-praga quanto pela influência sobte outras espécies que interagem em reias alimentates com as espécies não-alvo.

O manejo integrado de pragas (MIP) é uma filosofia prática de manejo que é baseada na ecologia, mas que usa todos os mérodos de controle, incluindo os químicos, quando apropriados. Ela baseia-se fortemente nos fatotes de mortalidade natural, como as condições climáticas e os inimigos naturais.

Sempre que uma população natural é explorada, existe o risco de sobte-exploração. Mas os tesponsáveis pot sua exploração rambém querem evitar a subexploração, na qual consumidores porenciais são privados do produto, e os empregados nessa atividade ficam subempregados. Assim, como em muitas áreas da ecología aplicada, existem impottantes petspectivas económicas, sociais e políticas a considerar.

O conceito de produção máxima sustentável (PMS) tem tepresentado um principio norteador do manejo de exploração. Descrevemos as diferentes abordagens para obter uma PMS adotando uma cota fixa, tegulando o esforço de exploração, explorando uma proporção constante ou permitindo um escape constante - e chamamos a atenção para as limitações de cada uma delas. Abordagens mais confiáveis para a exploração susrentável também são discutidas, incluindo os modelos de estoque dinámico (os quais reconhecem que todos os indivíduos na população explorada não são equivalentes e incorporam a estrurura da população nos modelos populacionais) e abordagens que incotporam, explicitamente, os farores económicos (rratando da produção economicamente ótima, PEO, em vez de simplesmente da PMS). Também observamos que não existem dados disponiveis para muitos dos estoques pesqueiros mundiais, em especial nos países em desenvolvimento; nesses casos, princípios simples de manejo "sem dados" podem representar o melhor que os ecólogos podem propor.

Finalmente, muitas populações (incluindo aquelas de pragas e populações explotadas) existem em ambientes heretogêneos, as vezes como metapopulações. Os gestores ambientais precisam estat cientes dessa possibilidade, por exemplo, na determinação de qual agente de controle biológico usar em uma paisagem agrícola ou no planejamento de uma rede de zonas de exclusão de pesca como patre de uma estratégia de gestão pesqueira.

# Parte 3 Comunidades e Ecossistemas

the state of the s

ambienre físico-químico que fornece condições de sobrevivência e arua tanto como fonte quanto dreno de energia e maréría. No Capitulo 17, abordaremos padrões em grande escala de produtividade primária, os fatores que limitam a produtividade e o seu destino em contextos terrícolas e aquáticos. No Capitulo 18, consideraremos as formas pelas quais a biota acumula, transforma e move a matéria entre os divetsos componentes do sistema.

No Capítulo 19, tetornatemos a algumas interações populacionais básicas estudadas em capítulos anteriores deste livro e consideraremos as maneiras pelas quais a competição, a predação e o patasitismo podem moldar comunidades. No Capítulo 20, teconhecetemos que a influência de uma espécie em particular freqüentemente se ramifica para além de um determinado competidor, presa ou população hospedeira, através de toda a teia alimentare. O estudo de teias alimentares situa-se na interface entre ecologia de comunidade e ecologia de ecossistema, e como tal focaremos tanto em dinâmica populacional de espécies interativas na comunidade quanto nas conseqüências para processos ecossistêmicos, tais como produtividade e fluxo de nutrientes.

No Capítulo 21, tentaremos fazer uma síntese geral dos farores, tanto abióticos quanto bióticos, que determinan a riqueza de espécies. As razões que determinan a variação do número de espécies de um local para outro e de um momento para outro são questões interessantes por si só, além da sua importância prática. Veremos que uma compreensão completa dos padrões de riqueza em espécies rem de ser baseada na compreensão dos rópicos ecológicos vistos em capítulos anteriores deste livro.

Finalmente, na última de nossa trilogia de capírulos abordando aplicações de teorias ecológicas, consideraremos, no Capítulo 22, a aplicação de teorias relacionadas a sucessão, ecologia de teuas alimentares, funcionamento de ecossistemas e biodiversidade. Concluiremos com o reconhecimento de qua aplicações de teorias ecológicas nunca são feitas isoladamente — o uso sustentável de recursos naturais requer que incorporemos perspectivas económicas e sociopolíticas.

#### MITRODUÇÃO

Na natureza, áreas de rerta e volumes de água contém assembléias de diferentes espécies, em diferentes proporções e desempenhando diferentes funções. Essas comunidades de organismos possuem propriedades que são a soma das propriedades dos individuos residenres mais suas interações. As intetações são o que fazem da comunidade mais do que a soma de suas partes. Assim como é um objetivo razoável de um fisiologista estudar o comporramento de diferentes tipos de células e recidos, renrando, após, utilizar o conhecimento de suas interações para explicar o comportamento do organismo inteiro, o ecólogo pode utilizar o conhecimento das interações entre organismos para tentar explicar o comportamento e a estrutura de uma comunidade como um todo. Ecologia de comunidades, portanto, é o estudo de padrões na estrutura e no comportamento de assembléias de espécies. Ecologia de ecossistemas, por ourro lado, é direcionada para a estrutura e o comportamento dos mesmos sistemas, mas com foco no fluxo de energia e maréria.

Consideraremos inicialmente a narureza da comunidade. O interesse dos ecólogos de comunidades é saber como agrupamentos de espécies esrão distribuídos e as maneiras pelas quais tais agrupamentos podem ser influenciados tanto pot fatores absónicos quanto bióricos. No Capitulo 16, iniciaremos com uma explicação de como a estrutura de comunidades pode ser medida e descrita. Focalizaremos então os padrões de estrutura de comunidades no espaço, no rempo e, de forma mais complexa, mas mais realista, em um contexto espaço-temporal.

Comunidades, assim como entidades biològicas, necessiram de maréria para sua construção e energia para suas atividades. Examinaremos as formas pelas quais uma grande vatiedade de consumidores e seus alimentos são agregados em uma reia alimentar de elementos interarivos, através da qual a energia (Capírulo 17) e a maréria (Capírulo 18) são movidas. Essa abordagem ecossistêmica envolve produtores primários, decompositores e derritívoros, um compartimento de matéria orgánica morra, herbívoros, carnívoros e parasitas além do

#### 468 PARTE 3 - COMUNIDADES E ECOSSISTEMAS

No prosseguimento de uma analogia introduzida anteriormente, o estudo da ecologia no nível comunidade/ecossistema é um pouco parecido com o de fazer diferentes relógios. Pode ser feita uma coleção e uma classificação dos conteúdos de cada um. Poderemos reconhecer características em comum na maneira que são construidos e padrões na maneira que se comportam. Entretanto, para entender como funcionam, eles devem ser desmontados, estudados e remontados novamente. Entenderemos a natureza de comunidades narurais quando soubermos como recriar aquilo que, inadverridamente muitas vezes, temos desmontado.

## Capítulo 16 A Natureza da Comunidade: Padrões no Espaço e no Tempo



Os ecofisiologistas e os ecólogos comportamentais trabalham primariamente com organismos individuais. Os indivíduos coexistentes de uma mesma espécie possuem caracreristicas como densidade, razão sexual, estrutura eriria, raxas de naralidade e imigração, mortalidade e emigração - que são únicas para populações. Explicamos o comportamento de uma população em termos do comportamento dos individuos que a constiruem. Por sua vez, arividades em nível populacional têm consequência para o próximo nivel acima - o de comunidade. A comunidade e uma assembleia de populações de espécies que ocorrem juntas no espaço e no tempo. A ecologia de comunidades procura entender a maneira como agrupamentos de espécies são distribuídos na natureza e as formas pelas quais tais agrupamentos podem ser influenciados pelo ambiente abiótico (Parte 1 desre livro) e pelas interações entre as populações das especies (Parte 2). Um desafio para ecólogos de comunidades é discernir e explicar padrões emergenres dessa ampla gama de influências.

1000 Halds -1 A1 J0 -1 41 J1 Em termos bastante gerais, as espécies que se reûnem para formar uma comunidade são dererminadas por: (i) restrições em dispersão; (ii) restrições ambientais; e (iii) dinâmicas internas

(Figura 16.1) (Belyea e Lincaster, 1999). Os ecologos procuram regras de montagem de comunidades. Discutiremos tais regras neste capítulo e em diversos outros (particularmente Capítulos 19 a 21).

on fill defined a file of the second of the

Uma comunidade é composta por individuos e populações e, como tal, podemos identificar e estudat propriedade coletinas diretas, como diversidade em espécies e biomassa da comunidade. Entretanto, já vimos que organismos da mesma espécie ou de espécies diferentes interagem entre si em processos de mutualismo, parasinsmo,

ptedação e competição. A natureza da comunidade é obviamente mais do que a soma de suas espécies constituintes. Assim como nos casos em que estamos interessados no comporramento de misturas complexas, existem propriedades emergentes que aparecem quando a comunidade é o foco de atenção. Um bolo possui características emergentes de textura e sabor que não são aparentes nos ingredientes. No caso de ecologia de comunidades, os limites de similaridade entre espécies competidoras (ver Capítulo 19) e a estabilidade de reias alimentates frente à perturbação (ver Capítulo 20) são exemplos de propriedades emetgentes.

A ciência em nível de comunidades impõe problemas desestimuladores, pois os bancos de dados podem ser enormes e complexos. Um primeiro passo em geral adorado é procurar

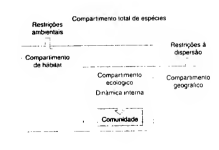
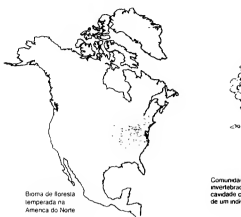


FIGURA 16.1 Relações entre cinco tipos de compartimentos de espécies: o compartimento do total de espécies em uma regido, o compartimento geografico (espécies com possibilidade de chegarem em um focal), o compartimento de hábitat (espécies capazes de persistirem sob as condições abióticas do local), o compartimento ecológico (o conjunto superposto de espécies que podem tanto chegar quanto persistir) e a comunidade (o compartimento que permanece em face de interações bióticas) (adaptada de Belyea e Lancaster, 1999, Booth e Swanton, 2002)





Comunidade de invertebrados em uma cavidade cheia de água de um individuo de taia

Flora e fauna do intestino de um cervo

FIGURA 16.2 Podemos identificar uma hierarquia de hábitats, aninhados um dentro do outro: um bioma de floresta temperada na América do Norte, uma mata de faia-bordo em New Jersey; uma cavidade em aivore contendo água; ou o intestino de um mamífero. Em qualquer uma dessas escalas, existem comunidades e compete ao ecólogo escother qual delas estudar.

padrões nas propriedades coletivas e emergentes da comunidade. Os padrões são consistências reperitivas, como o repetido encontro de agrupamentos de formas de crescimento similates em locais diferentes, ou tendências repetidas em tiqueza em espécies ao longo de diferentes gradientes ambientais. O reconhecimento de padrões leva, por sua vez, à construção de hipóteses sobre as suas causas. As hipóteses podem então ser testadas por meio de observações adicionais ou por experimentação.

Uma comunidade pode ser definida em qualquer escala dentro de uma hierarquia de hábitats. Em um extremo, podem ser reconhecidos em uma escala global padrões gerais na distribuição de tipos de comunidades. O bioma de florestas temperadas é um exemplo: sua amplitude de distribuição na América do Norte é mostrada na Figura 16.2. Nessa escala, os ecólogos geralmente reconhecem que o clima é o fator mais importante na determinação dos limites de tipos de vegetação. Em uma escala mais detalhada, o bioma de floresta temperada em New Jersey é representado por comunidades de duas espécies de árvores em parricular, faia e bordo, juntamente com um grande número de outras espécies menos conspicuas de plantas, animais e microrganismos. O estudo de comunidades pode ser focado nesta escala. Em uma escala ainda mais detalhada, pode-se esrudar a distinta comunidade de invertebrados que habitam cavidades que contêm água em indivíduos de faia, ou ainda a flora e fauna intestinal de cervos na floresta. Entre essas diversas escalas de estudo de comunidades, nenhuma é mais legítima do que outra. A escala de investigação apropriada depende dos tipos de questões que estão sendo propostas.

Os ecólogos de comunidades às vezes consideram todos os organismos presentes em uma átea, embora isso raramente seja possível sem uma equipe grande de taxonomistas. Outtos restringem suas atenções a um único grupo taxonômico dentro de comunidades (p. ex., aves, insetos ou árvores) ou a um grupo com uma atividade em particular (p. ex., herbívoros ou detritívoros)

O restante deste capítulo contém seis seções. Iniciaremos explicando como a estrutura de comunidades pode ser medida e descrita (Seção 16.2). Após, focalizaremos os padrões de estrutura de comunidades: no espaço (Seção 16.3), no tempo (Seções 16.4 a 16.6) e finalmente em um contexto combinando espaço-tempo (Seção 16.7).

Uma forma de caracterizar uma comunidade é simplesmente contar ou listar as espécies presentes. Parece um procedimento fácil e objetivo descrever e compara comunidades por meio de suas 'riquezas' em espécies (isso é, o número de espécies presentes). Na prática, enttetanto, isso é sutpreendentemente difícil, em parte devido a problemas taxonômicos, mas também porque em geral apenas uma suba-

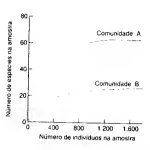


FIGURA 16.3 A relação entre riqueza em especies e número de indivíduos em duas comunidades hipoteticas. A comunidade A possui uma riqueza total em especies consideravelmente superior à da comunidade 8.

mostra dos organismos em uma área pode ser contada. O número de espécies registradas depende, portanto, do número de amostras obtidas, ou do volume do hábitat que foi explorado. As espécies mais comuns provavelmente setão observadas nas primeiras amostras e. conforme mais amostras são obtidas, espécies mais raras vão sendo adicionadas à lista. Em que ponto deve-se cessar a amostragem? Idealmente, o investigador deve continuar com a amostragem até o número de espécies alcançar um plató (Figura 16.3). No mínimo, as riquezas em espécies de diferentes comunidades devem ser comparadas usando-se um mesmo tamanho de amostragem (em termos de área de hábitat explorado, tempo gasto na amostragem ou, a melhor situação, número de indivíduos ou módulos incluidos nas amostras). A análise de riqueza em espécies em situações contrastantes aparece de modo proeminente no Capítulo 21.

#### 16.2.1 Índices de diversidade

- - - ·

Um aspecto importante da estrutura de comunidades é completamente ignorado quando a composição da comunidade é descrita simplesmente em termos

do número de espécies presentes. Ignora-se a informação de que algumas espécies são raras e outras comuns. Considere uma comunidade de 10 espécies com número igual de individuos para cada uma delas. Considere também uma segunda comunidade. também consistindo em 10 espécies, mas com mais de 50% dos indivíduos pertencentes á espécie mais comum e menos de 5% em cada uma das outras nove espécies. Cada comunidade possui a mesma riqueza em espécies, mas a primeira, com uma distribuição mais 'equitativa' de abundâncias. é claramente mais diversa do que a segunda. Riqueza e equabilidade combinam-se para determinar a diversidade de uma comunidade.

Conhecer o número de indivíduos presentes em cada espécie pode também não ser suficiente para uma resposta completa. Se a comunidade é definida de forma bem restritiva (p. ex., a comunidade de aves canoras de uma mata), as contagens de números de indivíduos em cada espécie podem set suficientes para muitos propósitos.

Entretanto, se estamos interessados em todos os animais de matas, a enotme disparidade em tamanho significa que

simples contagens podem ser enganadoras. Surgem também problemas se tentatmos contar plantas (e outros organismos modulares). Devemos contar o número de caules, folhas, ramos, rametas ou genetas? Uma forma de contotnar esse problema é descrever a comunidade em termos de biomassa por espécie por unidade de área.

A medida mais simples para caracterizar a comunidade, e que leva em consideração tanto o padrão de abundância (ou biomassa) quanto a riqueza de espécies, é o indice de diversidade de Simpson. Ele é calculado obtendo-se, para cada espécie, a proporção de indivíduos ou biomassa em relação ao total da amostra, isto é, a proporção P, para a r-ésima espéc e.

indice de Simpson, 
$$D = \frac{1}{\sum_{i=1}^{n} p_i^2}$$
, (16.1)

em que S é o número total de espécies na comunidade (isto é, a riqueza). Como desejado, para uma dada riqueza, D aumenta com a equabilidade, e para uma dada equabilidade, D aumenta com a riqueza.

A equabilidade também pode ser quantificada (entre 0 e 1), obtendo-se a proporção entre o índice de Simpson e o valor máximo que este assumiria caso os indivíduos fossem distribuídos uniformemente entre as espécies. De fato,  $D_{mp} = 5$ . Portanto:

equabilidade, 
$$E = \frac{D}{D_{\text{no.}}} = \frac{1}{\sum_{s=1}^{s} p_s^2} \times \frac{1}{S}$$
 (16.2)

Um outro indice frequentemente utilizado e que possur essencialmente as mesmas propriedades é o de Shannon, H. Novamente, utiliza-se o conjunto de valores de P. Assim,

diversidade, 
$$H = -\sum_{i=1}^{\infty} P_i \ln P_i$$
 (16.3)

e:

equabilidade, 
$$J = \frac{H}{H_{max}} = \frac{-\sum_{i=1}^{c} P_i \ln P}{\ln S}$$
 (16.4)

Um exemplo de análise de diversidade é dado pelo incrivel estudo de longa duração que vem sendo feito desde 1856 em

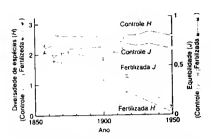


FIGURA 16.4 Diversidade de espécies (H) e equabilidade (J) de uma parcela-controle e de uma parcela que recebeu fertilizantes no experimento 'Parkgrass' em Rothamsted (segundo Tilman, 1982).

uma area de campo em Rothamsted, Inglatetra. Parcelas experimentais vêm recebendo tratamentos com fertilizanres aplicados uma vez ao ano, enquanto parcelas que não recebem fertilizantes são mantidas como controle. A Figura 16.4 mostra como a diversidade de espécies (H) e a equabilidade (J) das espécies de plantas mudaram entre 1856 e 1949. Enquanto a area sem fertilizantes permaneceu essencialmente inaltetada, a area adubada mostrou um progressivo declínio em diversidade e equabilidade. Uma possível explicação seria que a alta disponibilidade de nuttientes ocasionou altas taxas de crescimento populacional, fazendo com que as espécies mais produtivas dominassem a area e, talvez, excluíssem competitivamente as outras espécies.

#### 16.2.2 Diagramas de abundâncias relativas

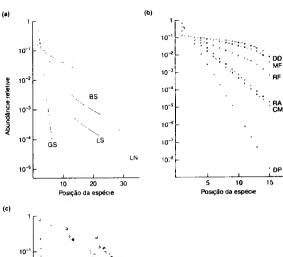
Naturalmente, as tentativas de descrever a estrurura complexa de comunidades por um único atriburo, como riqueza, diversidade ou equabilidade, podem ser criticadas, devido á gtande petda de informações valiosas. Um quadro mais complero da distribuição de abundáncias das espécies em uma comunidade utiliza o conjunto completo de valores de P, por meio de diagramas nos quais se insetein os valntes de P em relação ao posto de dominância das espécies. Assim, primeiro insere-se o valor de P da especie mais comum, seguido pela segunda especie mais comum, e assim sucessivamente até a inclusão da especie mais rara. Diagramas de abundâncias telativas (rankabundance diagrams) podem ser feitos para número de individuos, átea coberta por indivíduos sésseis ou pela biomassa com que cada espécie contribui para a comunidade.

Algumas das divetsas equações que têm sido ajustadas a diagtamas de abundáncia telariva são mostradas na Figura 16.5. Destas, duas rêm origem estatística (log-série e log-normal) e não possuem qualquer base sobre como as espécies interagem entre si.

As demais levam em consideração aspectos das relações entre as condições, os recursos e os padrões de abundâncias das espécies (modelos nicho-otientados) e provavelmente são mais úteis em auxiliat a compteender os mecanismos envolvidos na organização de comunidades (Tokeshi, 1993). Ilustraremos a diversidade de abordagens pelas descrições das bases de quatro modelos nicho-orientados de Tokeshi (ver Tokeshi, 1993, pata um tratamento completo). O modelo de domináncia por ocupação (dominance-preemption), que produz a menos equirável distribuição de espécies, conta com sucessivas espécies ocupando uma porção dominante (50% ou mais) do espaço de nicho restante; a primeira, espécie mais dominante, ocupa mais de 50% do espaço de nicho disponível, a seguinte mais de 50% do que restou, e assim sucessivamente. Una distribuição um pouco mais equitativa é representada pelo modelo fração-aleatoria (random fraction model), em que sucessivas especies invadem e ocupam uma porção arbittária do espaço de nicho de qualquer espécie já presente. Neste caso, independentemente do status de dominancia, todas as espécies estão sujeitas à divisão de nicho com igual probabilidade. O modelo fracionario de MacArthur (MacArthur fraction model), por outro lado, assume que espécies com maiotes nichos tem maior probabilidade de ser invadidas por novas espécies; isso resulta em uma distribuição mais equitativa do que o modelo fraçãoalearoria. Por ultimo, o modelo de decaimento de dominancia (dominance-decay model) é o invetso do modelo de dominancia por ocupação, em que o maior nicho em uma dada assembleia sempre está sujeito a uma subsequente divisão (aleatotia). Desse modo, neste modelo espeta-se que a próxima espécie a invadir a comunidade colonize o espaço de nicho ocupado pela espécie mais abundante, produzindo a mais equitavel distribuicão de espécies de todos os modelos.

Os diagramas de abundáncias relativas, assim como os índices de riqueza, diversidade e equabilidade, devem ser vistos como abstrações da estrurura altamente complexa das comunidades que podem ser úteis quando

fazemos comparações. Em principio, a ideia é que, encontrando o modelo que melhor se ajusta aos dados, este poderia fornecer indicios dos processos subjacentes e, talvez, de como tais processos estes variam de uma amostra para outra. O progresso até o momento, entretanto, tem sido limitado, tanto devido aos problemas de interpretação quanto às dificuldades praticas em testar qual modelo melhor se ajusta aos dados (Tokeshi. 1993). Enrreranto, alguns estudos tém tido sucesso em focat a arenção em mudanças de dominância/equabilidade em relação a mudanças ambientais. Assumindo que uma sétie geométrica pode ser apropriadamente aplicada, a Figura 16.5c mostra como a dominância aumenta regulatmente enquanto a riqueza de espécies decresce durante o experimento de longa duração em campos de Rothamsted descrito anteriormente. A Figura 16.5d mostra como a tiqueza de espécies de invertebrados e a equahilidade foram maiores em uma planta de macho com arquitetura complexa, Ranunculus yezoensis, e que



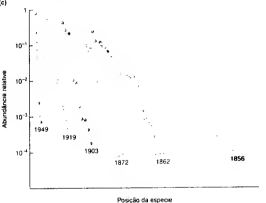


FIGURA 16.5 (a, b) Padrões de abundâncias relativas de vários modelos. Dois deles são baseados em distribuicões estatisticas (LS e LN), enquanto os demais podem ser descritos como nicho-orientados. (a) BS = vara quebrada (broken stick); GS = série geométrica; LN = log-normal; LS = log-série. (b) CM = composto; DD = decaimento de dominância; DP = dominância por ocupação; MF = fracionário de MacArthur; RA = mistura aleatória; RF = fração aleatôna (c) Mudança no padrão de abundâncias relativas (com uma série qeométrica ajustada) de espécies de plantas em um campo experimental sujeito à adição continua de fertilizantes desde 1856 até 1949 (fa-c) segundo Tokeshi, 1993). (Continua)

provê mais nichos potenciais, do que em uma planta estruturalmente simples, Sparganium emersum. Os diagramas de abundáncias relativas de ambas são mais ptóximos do modelo fracao-aleatoria do que do modelo fracionário de MacArthur. Por fim, a Figura 16.5e mostra como assembléias de bacrérias colonizando lâminas de microscopia (biofilmes) em um lago mudam de uma distribuição log-normal pata um padrão de sétie geométtica conforme o biofilme envelhece.

12.00

A composição taxonômica e a diversidade de espécies são apenas duas das muitas formas possíveis de descrever uma comunidade. Uma alternativa (não necessatiamente a melhor, mas bem diferente) é descrever comunida-

des e ecossistemas em termos de produto em pe e taxa de produção de biomassa pelas plantas, e seu uso e conversão pot

microrganismos hererotróficos e animais. Estudos orientados dessa forma podem inicialmente descrever a teia alimentat e, após, definir a biomassa em cada nível trófico. Alem disso. podem descrever os fluxos de energia e matéria, provindas do ambiente físico, que passam por organismos vivos e retornam para o ambiente físico. Tal abordagem pode possibilitar a detecção de padrões entre comunidades e ecossistemas que não possuem qualquer semelhança taxonômica. Essa abordagem será discurida nos Capítulos 17 e 18.

Um considerável esforço tem sido empregado para entender a ligação entre tiqueza em espécies e funcionamento de ecossistemas (produtividade, decomposição e dinámica de nutrientes). Enrender o papel da riqueza em espécies nos processos ecossistêmicos é de patticular importáncia na compreensão de como os humanos respondem a perda de biodiversidade. Discuriremos esse importante tópico na Seção 21.7.

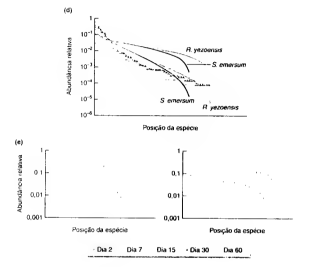


FIGURA 16.5 (continuação) (d) Comparação de padrões de abundancias relativas de espécies de invertebrados associados à planta de riachos estruturalmente complexa Ranunculus vezoensis (A) e à planta simples Sparganium emersum ( ); linhas ajustadas representam o modelo fracionario de MacArthur ( ... a de cima para R. veznensis e a de baixo para S. emersum) e o modelo fração-aleatoria (---, a de cima para R. yezoensis e a de baixo para S emersum) (segundo Taniqushi et al 2003) (e) Padrão de abundâncias rela tivas (baseado em um indice de biomassa) de assembléias de bacterias em biofilmes de lagos com diferentes idades (os símbolos, da esquerda para a direita. representam os dias 2, 7, 15, 30, 60) (segundo Jackson et al., 2001).

16.3. Padrēks ha comunidadas no espaco

#### 16.3.1. Analise de gradiente

A Figura 16.6 mostra as diversas formas de descrever a distribuição da vegetação empregadas no clássico estudo das Montanhas Great Smoky (Tennessee), EUA, onde especies de arvores dão a vegetação sua característica principal. A Figura 16.6a mostra as características associações de árvores dominantes nas escarpas da montanha, desenhadas como se as comunidades rivessem limites bem-definidos. A escarpa da montanha na verdade prové uma ampla gama de condições para crescimento de plantas. Duas dessas condições, altitude e unidade, podem ser particularmente importantes na determinação da distribuição de várias espécies de árvores. A Figura 16.6b mostra as associações dominantes figuradas em termos dessas duas dimensões ambientais. Finalmenre, a Figura 16.6c mostra a abundância individual de cada espécie de árvore (expressa como a porcentagem de todos os caules de arvores presentes) em relação a apenas um gradiente de umidade.

A Figura 16.6a e uma auálise subjetiva indicando que a vegetação de áreas em particular difere de forma característica da de outras áreas. Isaso poderia implicar que as várias comunidades são finamente delimitadas. A Figura 16.6b

da a mesma impressão. Observe que

ambas as Figuras, 16.6a e b, são baseadas na descrição da vegetação. Entretanto, a Figura 16.6c refina o foco, concentrando-se no padrão de distribuição de cada espécie individualmente. Fica imediatamente óbvio que existe considerável sobreposição em suas distribuições – não existem limites bem-delimitados. As várias espécies de árvores são vistas agora como alinhadas ao longo do gradiente, com as caudas de suas distribuições sobrepondo-se. Os resultados dessa 'análise de gradiente' mostra que os limites de distribuição de cada espécie 'não terminam subitamente, mas lentamente'. Muitos outros estudos de gradientes mostram resultados similares

Talvez a principal crítica à análise de gradientes como um modo de detectar padrões em comunidades é que a escolha do gradiente é quase sempre subjetiva. O pesquisador procura por a ambiente que parece ser importante par

subjetiva. O pesquisador procura por alguma característica do ambiente que parece ser importante para os organismos e depois organiza os dados das espécies de interesse ao longo do gradiente daquele fator. Ele não é necessariamente o fator mais apropriado para se escolher. O fato de algumas espécies de uma comunidade poderem ser atranjadas em uma sequiência ao longo de um gradiente de algum fator ambiental não prova que esse fator escolhido é correlacionado com o que realmente interessa na vida das espécies envolvidas. A análise de gradiente é apenas um pequeno passo no caminho da descrição objetiva de comunidades.

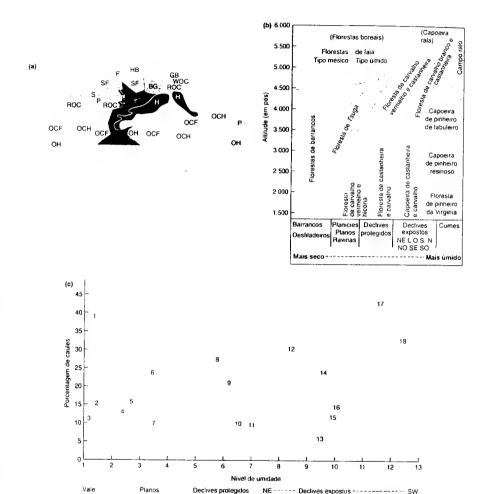


FIGURA 16.6 Três descrições contrastantes das distribuições de àrvores dominantes características nas Montanhas Great Smoky, Tennessee (a) Distribuição topográfica de tipos de vegetação sobre uma face-leste montanhosa idealizada e um vale. (b) Diagrama idealizado com o arranjo de tipos de vegetação de acordo com elevação e aspecto. (c) Distribuições de populações de árvores (porcentagem de caules presentes) ao longo de um gradiente de umidade. Tipos de vegetação: BG = clareira de faia; CF = floresta de barranco; F = floresta de abeto. GB = campo rato, H = floresta de Tsuga; HB = capoeira rata; OCF = floresta de castanheira e carvalho; OCH = capoeira de castanheira e carvalho e hicoria; P = floresta de prineiro e urzaf, ROC = floresta de carvalho vermelho e castanheira; S = floresta de espruce, SF = floresta de espruce e abeto. WOC = floresta de carvalho branco e castanheira. Espécies mais importantes. 1 = Halesia monticula; 2 = Aesculus octandra; 3 = Tilia heterophylla, 4 = Betula alleghariensis; 5 = Liriodendron tulipitera; 6 = Tsuga canadensis; 7 = B. lenta; 8 = Acer rubrum; 9 = Comus florida; 10 = Carya alba; 11 = Hamamells virginiana; 12 = Quercus montana; 13 = Q. alba; 14 = Oxydendrum arboreum; 15 = Pinus strobus; 16 = Q. coccinea; 17 = P. virginiana; 18 = P. rigida (segundo Whittaker, 1956).

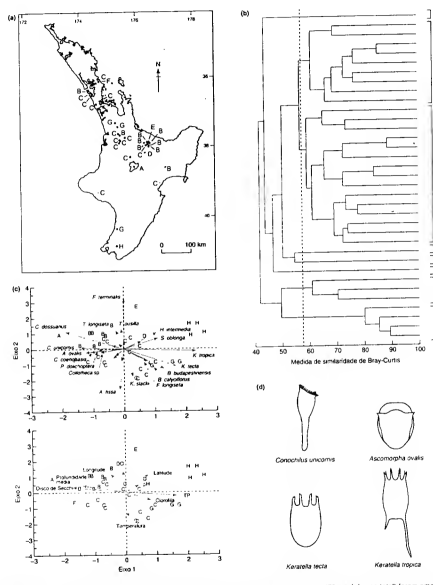


Figura 16.7. (a) Trinta e um lagos na liha do Norte, Nova Zelándia, onde comunidades de rotiferos (78 espécies no total) foram amostradas e descritas. (b) Resultado da análise de agrupamento (classificação) dos dados de composição de espécies dos 31 lagos (com base na medida de similandade de Bray-Curtis); comunidades mais similares entre si são agrupadas, e oito grupos podem ser identificados (A a H), (c) Resultado da análise de correspondência canónica (ordenação). As posições no espaço de ordenação são mostradas para os tagos (indicados com as letras A a H, que correspondem ao resultado da classificação), para as espécies de rotiferos (setas taranjas no painel superior) e para os fatores ambientais (setas taranjas no painel inferior) (d) Silhuetas de quatro espécies de rotiferos (segundo Duggan et al., 2002)

#### 16.3.2 Classificação e ordenação de comunidades

Técnicas estatísticas objetivas têm sido desenvolvidas com o intuito de remover a subjetividade na descrição de comunidades. Essas técnicas permitem que os dados obtidos de estudos de comunidades identifiquem por si só padrões, sem a influência de idéias pré-concebidas do pesquisador sobre quas espécies tendem a se associar ou qual variável ambiental é mais fortemente correlacionada com as distribuições das espécies. Uma de tais técnicas é a classificação.

Totals to come and the come and

A classificação começa com a pressuposição de que comunidades consistem em entidades relativamente discretas. Ela produz grupos de comunidades relacionadas por meio de um processo conceitualmente similar à classificação taxonômica. Em taxono-

mia, individuos similares são agrupados em espécies, espécies similares em gêneros, e assim sucessivamente. Na classificação de comunidades, aquelas com composição de espécies semeihantes são agrupadas em subconjuntos, estes podendo ser posteriormente combinados caso seja de interesse (ver Ter Braak e Prentice, 1988, para detalhes do procedimento).

As comunidades de rotiferos de diversos lagos na Ilha do Norte, Nova Zelândia (Figura 16.7a), foram submetidas a uma técnica de classificação chamada análise de agrupamento (Duggan et al., 2002). Oito grupos ou classes foram identificados (Figura 16.7b), cada um baseado simplesmente no conjunto de espécies presentes e suas abundâncias. A distribuição espacial de cada grupo de comunidades de rotiferos dos lagos da Nova Zelândia é mostrado na Figura 16.7a. Observe que existe pouca relação espacial consistente; as comunidades em cada grupo estão dispersas por toda a ilha. Isso ilustra um ponto positivo de classificação. Os métodos de classificação mostram a estrutura dentro de uma série de comunidades sem a necessidade de indicar, a priori, alguma variável ambiental supostamente relevante, um procedimento necessário na análise de gradiente.

Tract of the control of the control

Ordenação é um traramento matemático que permite que comunidades sejam organizadas em um gráfico de modo que aquelas mais similares entre si em composição de espécies e abundância relativa apareçam em locais próximos. Por outro lado, aquelas comunidades que diferem muito na importância relativa das espécies

compartilhadas, ou que possuem composições de espécies algo distintas, serão posicionadas em locais distantes. A Figura 16.7c mostra a aplicação de uma técnica de ordenação chamada análise de correspondência canônica (canonical correspondence analysis, CCA) às comunidades de rotiferos (Ter Brask & Smilauer, 1998). A CCA também possibilira que padrões de comunidades sejam examinados em relação a variáveis am-

bienrais. Obviamente, o sucesso do método neste caso depende da amostragem de variáveis ambientais apropriadas. Esse é um detalhe importante no procedimento – talvez não tenhamos medido os atributos do ambiente que são mais relevantes. As relações entre a comunidade de rotiferos e diversos fatores físico-químicos são mostradas na Figura 16.7c. O elo entre classificação e ordenação pode ser compreendido notando-se que comunidades aglomeradas nos grupos A a H, obtidas a partir da classificação, são separadas de forma relativamente distinta no gráfico de ordenação da CCA.

As comunidades das classes A e B tendem a associar-se a águas bastante transparentes ('profundidade do disco de Secchi'), enquanto aquelas dos grupos G e H estão associadas com



altas concentrações de fósforo total e clorofila; os grupos restantes aparecem em posições intermediárias. Os lagos sujeitos a um grande aporte de fertilizantes usados na agricultura ou que recebem esgoto são descritos como eutróficos. Eles tendem a ter alta concentração de fósforo, levando a níveis mais elevados de clorofila e menor transparência (uma maior abundância de células de fitoplâncton). Evidentemente, as comunidades de rotiferos são muito influenciadas pelo nível de eutrofização ao qual o lago esta sujeito. Espécies de rotiferos características de condições particularmente eutróficas, como Kenatella tecta e K. tropica (Figura 16.7d), foram fortemente representadas nos grupos G e H, enquanto aquelas associadas com condições mais naturais, como Conochilus unicornis e Ascomorpha ovalis, foram comuns nos grupos A e B.

O nível de eutrofização, entreranto, não é o único fator significarivo na explicação da composição das comunidades de rotiferos. O grupo C, por exemplo, embora característico de concentrações intermediárias de fósforo, pode ser diferenciado ao longo do cixo 2 de acordo com a concentração de oxigênio dissolvido e a temperatura do lago (ambas relacionadas negativamente devido à solubilidade do oxigênio diminuir com o aumento da temperatura).

O que esses resultados indicam? Primeiro, e mais especificamente, as correlações com fatores ambientais, reveladas pelas análises, fornecem algu-

mas hipóteses a serem testadas sobre as relações entre composição da comunidade e fatores ambientais subjacentes. (Lembre que correlação não necessariamente implica em uma relação causal. Por exemplo, oxigênio dissolvido e composição da comunidade podem variar juntos devido a uma resposta comum a outro fator ambiental. Uma ligação causal direra só pode ser provada por meio de experimentação controlada.)

Um segundo e mais genérico ponto é relevante para a discussão da natureza da comunidade. Os resultados enfatizam que, sob um conjunto particular de condições, é provável a ocorrência de uma associação previsível de espécies. Isso mostra que ecólogos de comunidades possuem mais do que um conjunto arbitrário e mal-definido de espécies para estudar.

dara Grija.

. 7.65 . . .

#### 16.3.3 Problemas de límites em ecologia de comunidades

Talvez existam comunidades separadas umas das outras por limites claros e bent-definidos, em que grupos de espécies distribuem-se de forma adjacente, sem se interpretarem. Se elas existem, elas são excepcionais. O encontro do ambiente terrestre com o ambiente aquático pode parecer um limite bem-definido, mas sua artificialidade é indicada por lontras e ras que

regularmente o atravessam, e os muitos insetos aquáricos que passam sua vida larval na água, mas que o estágio alado adulto vivem na terra ou no ar. Na terra, ocorrem limites relativamente bem-delimitados entre tipos de vegetação sobre rochas ácidas e básicas onde se encontram afloramentos, ou onde estão justapostas rochas do tipo serpentina (um termo aplicado a um mineral rico em silicato de magnésio) e não-serpentina. Entretanto, mesmo em tais situações, minerais são lixiviados e ultrapassam os limites, que se tornam progressivamente mais ténues. A afirmação mais segura que podemos fazer sobre limites de comunidades é que provavelmente eles não existam. embora alguns sejam muito mais bem-delimitados que outros. Um ecólogo pode titar mais proveito enfocando as formas pelas quais as comunidades se interpenetram do que procurando por limites cartográficos finos.

No primeiro quarto do século XX, houve consideravel debate sobre a natureza da comunidade. Clements (1916) idealizou a comunidade como um tipo de superorganismo, cujas espécies componentes seriam muito unidas, ranto no presente

quanto durante suas histórias evolutivas compartilhadas. Portanto, populações e comunidades individuais compartilhariam relações entre si de forma semelhante áquelas observadas entre células, tecidos e organismos.

O conceito individualista imaginado por Gleason (1926) e outros autores ao contrário, via as relações entre espécies coexistentes apenas como resultado de suas similaridades quanto a exigências e toleráncias (e parcialmente devido ao acaso). Adotando essa visão, fronteiras de comunidades não precisariam ser bein-delimitadas, e associações de espécies seriam muito menos previsíveis do que poderíamos esperar do conceito de superorganismo.

A visão atual é próxima do conceito individualista. Os resultados de análises diretas de gradiente, ordenação e classificação indicam que uma dada localidade, em virtude principalmente de suas caracrerísticas físicas, possui uma associação de espécies razoavelmente ptevisível. Entretanto, uma dada espécie que ocotra em uma associação previsível, provavelmente também ocorre com outros grupos de espécies sob condições diferentes em outros locais.

Um ponto adicional deve ficar claro quando consideramos a questão da heterogeneidade e dos limites ambientais. A heterogeneidade espacial na distribuição de comunidades pode ser vista



FIGURA 16.8 Determinantes de heterogeneidade espacial de comunidades de organismos de solo incluindo bacterias, fungos nematordes, ácaros e colêmbolos (segundo Ettema e Wardle, 2002)

denrro de uma série de escalas aninhadas. A Figura 16.8, por exemplo, mostra padrões de heterogeneidade espacial em consunidades de organismos de solo acontecendo em escalas de hecrares a milímetros quadrados (Ettema e Wardle, 2002). Na escala maior, esses organismos tefletem padrões em fatores ambientais relacionados à topografia e à distribuição de difetentes comunidades vegetais. Porém, no outro extremo, podem estar presentes padrões em escala menot, resultantes da localização individual de raízes ou propriedades locais do solo. As fronteiras entre esses padrões das diferentes escalas provavelmente também são ténues. Se comunidades possuem ou não

fronteiras bastante ou pouco definidas é uma questão importante, embora ela não seja a consideração fundamental, Ecologia de comunidades é o estudo do nivel de organização de comunidades e não o estudo de uma unidade espacial ou

temporalmente definível. Ela trata da estrutura e atividade da assembléia de espécies, em geral em um ponto no espaço e no tempo. Não é necessário haver limites discretos entre comunidades para se estudar ecologia de comunidades.

Assim como as importancias relativas das espécies variam no espaço, os padrões de abundância podem mudar no tempo. Em ambos os casos, uma espécie ocotrerá apenas onde e quando: (i) elas forem capaz de alcançar uma localidade; (ii) existir condições e recursos apropriados; e (iii) não forem impedidas por competidores, predadores e parasitos. Uma seguência temporal no aparecimento e desaparecimento de espécies, portanto, necessitaria que condições, recursos e/ou a influência de inimigos variassem com o tempo.

Para muitos organismos, particularmente aqueles de vida curta, suas importâncias relativas mudam com a época do ano.

visto que indivíduos passam seu ciclo de vida em um contexto de mudança sazonal. Às vezes, a composição da comunidade muda devido a uma mudança física externa, como o aterramento de um marisma que acaba sendo substituído por uma floresta. Em outros casos, padrões temporais são simplesmente tellexos de mudanças em tecursos-chave, como o que ocorre na sequência de organismos heterotróficos associados com depósitos fecais ou carcaças á medida que estas vão sendo decompostas (ver Figura 11.2). A explicação para tais padrões temporais é um tanto diteta e, portanto, não nos deteremos no assunto aqui. Também não aptofundaremos a discussão sobre variações de abundância de espécies em comunidades de um ano para o outro, visto que populações individuais respondem a uma infinidade de fatores que influenciam a reptodução e a sobrevivéncia (abordados nos Capítulos 5, 6 e 8 a 14).

Enfocaremos os padrões de mudanças na comunidade que acontecem após uma perturbação, definida como um evento discreto que remove organismos (Townsend & Hildrew, 1994) ou interfere na comunidade por meio de influência na disponibilidade de espaço ou recursos alimentares, ou por mudanças no ambiente físico (Pickett e White, 1985). Tais petturbacões são comuns em todos os tipos de comunidades. Em florestas, elas podem ser causadas por ventos fortes, terremoros. elefantes, madeireiros ou simplesmente pela morte de uma árvore devido a doenças ou idade avançada. Agentes de perturbação em campos incluem geadas, animais fossociais e os dentes, paras, excrementos ou carcaças de animais pastadores. Em costões tochosos ou tecifes de corais, as perturbações podem resultar da ação de ondas fortes durante futações, tsunamis, batimento de troncos ou barcos ancorados, ou pelas nadadeiras de mergulhadores pouco cuidadosos.

#### 16.4.1 Comunidades controladas por fundação e por dominância

Podemos postular dois diferentes tipos fundamentais de resposta de comunidades a perturhações de acordo com as relações competitivas exibidas pelas espécies componentes -- controladas por fundação ou controladas por

domináncia (Yodzis, 1986). As comunidades controladas por fundação ocorreção se diversas espécies forem aproximadamente equivalentes em suas capacidades de colonizar uma clateira deixada por uma perturbação, forem bem-adaptadas ao ambiente abiótico e puderem se manter no local até sua morte. Nesse caso, o resultado de uma perturhação é essencialmente uma loteria. A ganhadora é a espécie que por acaso consigachegar e se estabelecer primeiro no local perturbado. As dinamicas de comunidades controladas por fundação são discutidas na Seção 16.7.4.

As comunidades controladas por dominância são aquelas em que algumas espécies são competitivamente superiores a outras, de modo que um colonizador micial de uma clareira

aberra por uma perrurbação não pode necessariamente se manter nela. Nesses casos, as perturbações nodem levar a sequências razoavelmente previsíveis de espécies, pois diferentes espécies rém diferentes estratégias de exploração de recursos - espécies iniciais

são boas colonizadoras e crescem rapidamente, enquanto espécies tardias podem tolerar níveis baixos de recursos e crescer até a maturidade na presença de espécies iniciais, excluindo estas últimas competitivamente. Essas situações são conhecdas pela expressão sucessão ecológica, definida como um padrão de colonização e extinção de populações de espécies não sazonal. direcionado e continuo em um dado local

#### 16.4.2 Sucessões primária e secundária

Nosso enfoque é nos padrões sucessionais que ocorrem após a exposição de novas áreas. Se a área exposta não havia sido previamente influenciada por comunidades, a següência de espécies é denominada de sucessão pri-

mária. Escorrimento de lava e planícies de pedra-pomes causadas por erupções vulcânicas (ver Seção 16.4.3), crateras criadas após o impacto de meteoros (Cockell & Lee, 2002), subsrratos expostos após o retraimento de geleiras (Crocker &: Major, 1955) e dunas recentemente formadas (ver Seção 16.4.4) são exemplos. Nos casos em que a vegetação de uma átea foi parcial ou completamente removida, mas petmanecem solos bein-desenvolvidos, com sementes e esporos, a sequencia de espécies que se sucede é chamada sucessão secundária. A perda localizada de árvores devido a doenças, ventos fortes, fogo ou tombamento pode ocasionat a sucessão secundária, assim como o abandono após cultivo em propriedades rurais (a chamada sucessão em campos abandonados - ver Seção 16.4.5).

As sucessões em áteas recentemente expostas tipicamente levam divetsas centenas de anos para atingir sua conclusão. Enrretanto, um processo precisamente análogo ocorre entre animais e algas sobre paredes rochosas recém-desnudadas na zona marinha do infralitoral, embora essa sucessão ocorra dentro de mais ou menos uma década (Hill et al., 2002). O período de vida

como pesquisador de um ecólogo é suficiente para abranger uma sucessão no infraliroral, mas não para aquela seguindo o retrainiento de geleiras. Felizmente, entretanto, informações podem ser obtidas mesmo das mais longas esculas temporais. Com frequencia, estágios sucessionais no tempo podem estar representados por gradientes de comunidades no espaço. O uso de mapas históricos, datação com carbono ou outras técnicas possibilitam estimar a idade da comunidade desde a exposição da área. Uma série de comunidades presentes hoje em

dia, mas correspondentes a diferentes períodos de tempo desde o início da sucessão, podem ser usadas para inferir o processo de sucessão. Entretanto, deve-se julgar com cautela se as diversas comunidades dispersas no espaço realmente representam os vários estagios de sucessão. Devemos lembrar, pot exemplo, que em áreas temperadas do hemisfério norre a vegetação pode ainda estar sofrendo recolonização e respondendo a mudanças climáticas da última era glacial (ver Capítulo 1).

#### 16.4.3. Sucessão primária em lavas vulcânicas

A sucessão primária em derrames basálticos vulcânicos na Ilha Miyakejima, Japão, foi inferida a partir de uma cronosseqüência conhecida (16, 37, 125 e > 800 anos de idade) (Figura 16.9a). No derrame de 16 anos de idade, o solo era bem esparso e não

continha nitrogênio; a vegetação inexistia, exceto por alguns

individuos baixos de amieiro (Alnus sieboldiana). Nas patcelas mais antigas, 113 táxons foram registrados, incluindo samambaias, ervas perenes, lianas e árvores. De maior importância nessa sucessão primária foram: (i) o sucesso em colonização da lava nua por amieiro, planta fixadora de nitrogênio; (ii) a facilitação (por meio da melhora na disponibilidade de nitrogênio) de Prunus speciosa, intermediária na sucessão, e Machilus thunbergii, arbórea perenifôlia sucessional tardia (iii) a formação de uma floresta mista com tendência a excluir A sieboldiana e P speciosa; e (iv) finalmente, a substituição de Mathunbergii por Castanopsis sieboldii, uma espécie arbórea de ciclo mais longo (Figura 16.9b).

#### 16.4.4. Sucessão primária em dunas costeíras

Uma cronossequência extensa foi obrida a partir de dunas em topos de montes litorâneos na costa do Lago Michigan, nos EUA. Treze topos de idade conhecida (30 a 440 anos de idade

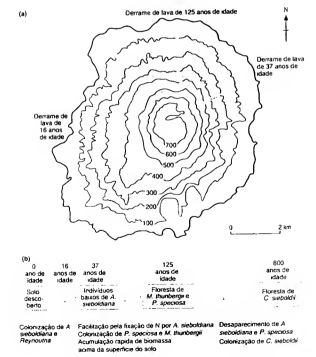
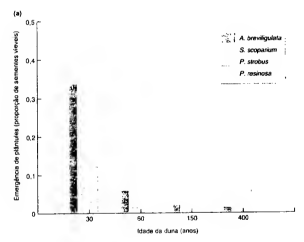


FIGURA 16.9 (a) A vegetação foi descrita para derrames de lava ocorndos há 16, 37 e 125 anos na Ilha Miyake; jma. Japão. A análise do derrame de lava de 16 anos toi não-quantitativo (nenhum sitio amostraje em outros derrames são indicados como circulos laranja Os locais fora dos três derrames possuem pelo menos 800 anos (b) Características principais da sucessão primána em relação ao tempo desde o derrame 26 lava (segundo Kamijo et al., 2002)

de) mostram um padrão claro de sucessão primária em direção à floresta (Lichter, 2000). A gramínea das dunas Ammophila breviligulata domina os topos das dunas, mais jovens e ainda móveis, embora os arbustos Prunus punila e Salix spp. também esrejam presentes. Dentro de 100 anos, espécies são substituídas por arbustos perenifólios tais como Juniperus communis e pela gramínea cespitosa das pradarias Schizachyrium scoparium. Coniferas como Pinus spp., Larix laricina, Picea strobus e Thuja occidentalis iniciam a colonização das dunas dos topos após 150 anos, e um misto de floresta de Pinus strobus e P resinosa desenvolve-se entre 225 e 400 anos. Árvores caducifólias como o carvalho (Quercus rubra) e o bordo (Acer rubrum) não se tornam componentes importantes da floresta antes de 440 anos.

É comum pensar que espécie sucessionais iniciais em dunas facilitam espécies tardias pela adição de matéria orgânica ao solo e pelo aumento da disponibilidade de umidade e nitrogênio (assim como na sucessão primária vulcânica). Entretanto, adições experimentais de sementes e experimentos com transplantes de plântulas têm mostrado que espécies tardias são capazes de germinar em dunas jovens (Figura 16.10a). Enquanto o solo mais desenvolvido de dunas antigas pode propiciar melhor desempenho de espécies sucessionais tardias, o sucesso de colonização em dunas jovens é restrito principalmente por limitação na dispersão de sementes e predação de sementes por roedores (Figura 16.10b). A breutigulata em geral coloniza dunas jovens e ativas por meio de crescimento vegetativo horizontal. S. scoparium, uma das dominantes em dunas ainda abertas, precedentes ao desenvolvimento



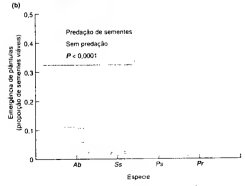


FIGURA 16.10 Plántulas emergentes (médias - EP) de sementes de espécies características de diterentes estajos sucessionais adicionadas a dunas de quatro idades (b) Plántulas emergentes de quatro aspécies (Ab = Ammophila brewligulata; Ss = Schizachyrium scoparium, Ps = Prinus sirobus, Pr = Prinus resinosa) na presença e na ausência de roedores predadores de sementes (segundo Lichter, 2000).

de floresta, possui raxas de germinação e estabelecimento de plánrulas não melhores que Pinus, embora suas sementes não seiam predadas. Alèm disso, S. scoparium possui a vantagem de atingir rapidamente a maturidade e poder continuar a produzir semenres em uma taxa alta. Essas espécies iniciais acabam sendo excluídas competitivamente conforme árvores se estabelecem e crescem. Lichter (2000) considera que a sucessão em dunas é descrita melhor em termos de dinâmicas transitórias de colonização e deslocamento competitivo, e não como o resultado de facilitação por espècies iniciais (melhorando as condições de solo) seguidas por deslocamento competitivo.

### 16.4.5 Sucessão secundária em campos abandonados

A sucessão em campos abandonados têm sido particularmente bem-esrudada ao longo da parte leste dos EUA. onde muitas propriedades foram abandonadas por fazendeiros que se mudaram para o oeste anós a expansão

de fronteira, no século XIX (Tilman, 1987, 1988). A majoria das florestas mistas de coníferas e latifoliadas pré-coloniais destruida, mas a regeneração foi rápida. Em muitos locais, estão disponíveis para estudo muitos sírios abandonados por diferentes periodos, e para os quais existem tegistros. A sequencia típica de vegetação dominante é ervas anuais, plantas herbáceas perenes, arbustos, árvores sucessionais iniciais e árvores sucessionais tardias.

> A sucessão em campos abandonados também tem sido esrudada no produtivo Plato Locss, na China, que durante milênios tem sido afetado por

atividades humanas, de modo que restam poucas áreas com vegetação natural. O governo chinês iniciou alguns projetos de conservação focados na recuperação de ecossistemas impactados. Uma grande questão é saber se a vegeração clímax do Plató serà estepe ou floresta. Wang (2002) esrudou a vegetação em quatro parcelas abandonadas por fazendeiros por diferentes períodos conhecidos (3, 26, 46 e 149 anos). Ele foi capaz de avaliar a idade de suas parcelas de maneira poucousual. Cemitérios na China são sagrados, e arividades humanas são proibidas ao seu redor - registros nas lápides indicam por quanto tempo a área deixou de ser usada para produção agrícola. De um total de 40 espécies de plantas identificadas, diversas foram consideradas dominantes em quatro estágios sucessionais (em termos de abundância relativa e coberrura relativa do solo). No primeiro estagio (fazendas abandonadas recentemente), Artemisia scoparia e Seraria viridis foram as mais características; aos 26 anos, Lespedeza davurica e S. viridis dominaram; aos 46 anos, Supa bungeana, Bothriochloa ischaemun, Artemisia gmelinii e L. davurica forani as mais imporrantes; e. aos 149 anos, B. ischaemun e A. gmelinii foram dominantes (Figura 16 11) As espècies sucessionais iniciais eram



FIGURA 16.11 Variação na importância telativa de seis especies durante sucessão em campos abandonados no Plato Loess na China (segundo Wang, 2002).

anuais e bianuais com grande produção de sementes. Após 26 anos, a erva perene L. davurica, com sua capacidade de se expandir lareralmente por meio de crescimento vegerativo e um bem-desenvolvido sistema de raízes, substituiu A. scoparia, A. parcela de 46 anos de idade foi caracterizada pela maior riqueza de espécies e pela diversidade de estrarègias de història de vida, sendo dominada por estilos de vida perenes. A dominancia de B. ischaemun em 149 anos foi relacionada à sua natureza perene, à capacidade de se expandir por meio de clones e à grande capacidade competitiva. Assim como nos estudos de Tilman (1987, 1988) na América do Norte, a quantidade de nitrogênio no solo aumentou durante a sucessão e pode rer facilitado algumas espécies na sucessão. Wang concluiu que a graminea B. ischaemun è a espècie climax naqueles hábirats do Platô Loess, e que, portanto, parece provável que a vegetação renda a ser a estepe, e não a floresta.

### 14.5 Probabilidanus is an ililu del is is adalya tip tra tragettik

Um modelo de sucessão desenvolvido por Horn (1981) lancou alguma luz sobre o processo de sucessão. Esse auror percebeu que em comunidades florestais hiporéticas seria possível prever mudanças na composição de árvores, considerando dois aspectos. Primeiro,

seria necessario conhecer, para cada espècie de àrvore, a probabilidade de que, dentro de um intervalo de tempo em particular, um indivíduo fosse substituido por outro da mesma espécie ou de ourra espécie. Segundo, uma composição inicial teria de ser assumida.

Horn considerou que a representatividade proporcional das vàtias espécies de indivíduos jovens estabelecidas abaixo de

TABELA 16.1 Uma matriz de transicão de árvore-nor-árvore de 50. anos segundo Horn (1981). A tabela mostra a probabilidade de substituição de um individuo por outro da mesma ou de outra espécie apos 50 anos

Ocupante atual	Ocupante após 50 anos						
	Bétula cinzenta	Blackgum	Bordo vermelho	Faia			
Betula cinzenta	0,05	0,36	0,50	0.09			
Blackgum	0,01	0,57	0.25	0.17			
Bordo vermelho	0.0	0,14	0,55	0.31			
Faia	0,0	0,01	0.03	0.96			

uma àrvore adulta tefletia a probabilidade de uma árvore individual ser substituida por uma daquelas espécies. Utilizando essa formulação, ele estimou a probabilidade de após 50 anos, um local hoje ocupado por uma dada especie ser ocupado por outra espècie ou, ainda, sei ocupado pela mesma espècie (Tabela 16.1). Assim. por exemplo, ha 5% de chance de um local ocupado atualmente pela hétula cinzenta ainda ter essa espécie após 50 anos, enquanto há 36% de chance de ele ser ocupado por blackgum. 50% pelo bordo vermelho e 9% pela faja.

Iniciando com a distribuição observada das espécies de dossel em uma mata em New Jersey, EUA, que tinha 25 anos. Horn modelou as mudanças em composição de espécies ao longo de diversos séculos. Esse processo é ilustrado de forma simplificada na Tabela 16.2 (que trata de apenas quatto das espècies presentes). O avanço desse tipo hiporético de sucessão possibilita fazer diversas previsões. O bordo vermelho deve dominar rapidamente, enquanto a bétula cinzenta desaparecerá. A faia deverá aumentar devagar, até tardiamente ser dominante, e blackgum e bordo vetmelho devem persistit em baixas abundâncias. Todas essas previsões são comparadas com o que acontece em uma sucessão real (coluna final).

O aspecto mais interessante do modelo de Horn, conhecido como cadeia de Markov, é que, em rempo suficiente, ele converge para um estado estacionário com composição de espécies estavel e que é independente da composição inicial da floresta. O re-

sultado final è inevitivel (ele só depende da matriz de probabilidades de substituição) e será alcançado não importando se o ponto inicial era 100% betula cinzenta ou 100% faia, 50% blackgum e 50% bordo vetmelho ou qualquer outra combinação (assumindo que existam áreas adjacentes que forneçam sementes das espècies não presentes no inicio). Korotkov e colaboradores (2001) usatam uma abordagem similat u modelagem de Markov, a fim de prever o tempo necessário para se atingir o estado de climax a partir de diferenres estágios sucessionais de campos antigos, culminando em floresta misra de coniferas e latifoliadas na Rússia Central. A partir do abandono do campo até o climax, eles previram serem necessários 480 a 540 anos, enquanto a partir de um estágio intermediário de floresta de bétula com sub-bosque de espruce deveriam ser necessários 320 a 370 anos até o climax.

TABELA 16.2 Porcentagens de composição em espécies previstas para uma floresta constituida inicialmente por 100% de betula cinzenta (segundo Horn, 1981)

	h	dade					
Espécie	0	50	100	150	200	00	Dados da floresta ant ga
Bétula cinzenta	100	5	1	0	0	0	0
Blackgum	0	36	29	23	18	5	3
Bordo vermelho	0	50	39	30	24	9	4
Faia	0	9	31	47	58	86	93

Visto que modelos de Matkov parecem ser capazes de 2etar previsões um tanto acuradas, eles poderiam ser ferramentas úteis na formulação de planos de manejo de florestas. Entretanto, os modelos são simplistas, e os pressupostos de que as probabilidades de transição permanecerão constantes no espaço e no rempo e que não serão aferadas por farores historicos, como a condição biótica inicial e a ordem de chegada das espécies, são provavelmente errôneos em muiros casos (Facelli e Pickett, 1990). Hill e colaboradores. (2002) avaliaram a questão de variação espaço-reniporal nas probabilidades de substiruição de espécies em um processo de sucessão de comunidades entre-marés incluindo esponjas, anemonas do mar, poliquetas e algas encrustantes. Nesse caso, as sucessões previstas e os resultados finais fotam semelhantes, independentemente do uso de probabilidades medias de substituição ou probabilidades realísticas sujeitas a variações espaciais e temporais. O resultado de todos os três modelos foram bastante semelhantes á estrutura da comunidade observada (Figura 16,12).

### in wasterlanda in olimpia olimpia y 300 53 50 LB

Apesar das vantagens dos modelos simples de Markov, uma reoria de sucessão idealmente deve não apenas prever, mas tumbém explicar. Para ranto. precisamos considerar a base biológica dos valores de substiruição no modelo. Temos duas abordagens alternativas a con-

### 16.6.1 Balanço entre competição-colonização e mecanismos sucessionais de nicho

Rees e colaboradores (2001) avaliaram de forma conjunta diversas abordagens experimentais, comparativas e teóricas para produzir generalizações sobre dinâmica de vegetação. Plantas iniciais do processo de sucessão possuem uma série de características correlacionadas, incluindo alta fecundidade, boa capacidade de dispersão, crescimento rápido (quando os recursos são abundantes) e crescimento lento e baixa sobrevivência quando os

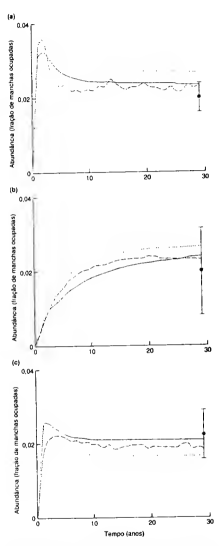


FIGURA 16.12 Simulação da dinámica de recuperação (modelos de cadeia de Markov) de três espécies constituintes de uma comunidade entre-mares a partir de 100% de rocha nua com probabilidades de substituição variando no espaço, no tempo ou com probabilidades fixas: (a) o briozoário Crista eburnea, (b) a anemona do mar Metridium senile e (c) alga coralina encrustante. Os pontos no film de cada diagrama (± 95% intervalo de contiança) são as abundancias observadas em um local no Golfo do Maine, EUA (segundo Hill et al., 2002)

recursos são escassos. As espécies tardias na sucessão em geral possuem características opostas, incluindo capacidade de crescer, sobreviver e competir quando os recursos são escassos. Na ausência de perturbação, especies tardias reduzem os recursos para niveis abaixo do que aqueles requeridos por espécies iniciais, excluindo-as por meio de comperição. As espécies iniciais persistem por duas tazões: (i) porque sua capacidade de dispersão e alta fecundidade permitem colonização e estabelecimento em locais recentemente perrurbados antes da chegada de especies rardias; ou (ii) potque crescimento rápido em condições com alta disponibilidade de recursos possibilita, remporariamente, a exclusão competitiva de especies tardias mesmo que ambas cheguem ao mesmo rempo. Rees e colaboradores chamam o primeiro mecanismo de balanço competição-colonização e o segundo de nicho sucessional (condições iniciais faciliram especies iniciais devido a seus tequerimentos de nicho). O balanço competição-colonização e fortalecido por um inevitavel aspecto fisiológico. Diferenças muito grandes em produção per capita de sementes entre espécies de plantas são inversamente correlacionadas com variações igualmente muiro grandes em tamanho de sementes; plantas que produzem sementes pequenas rendem a produzir muito mais que plantas que produzem sementes grandes (ver Seção 4.8.5). Portanto, Rees e colaboradores (2001) ressaltam que espécies com sementes pequenas são boas colonizadoras (muiros propagulos). mas comperidores fracos (poucos recursos alimenrares nas sementes), e o contrário para espécies com sementes grandes.

### 16.6.2 Facilitação

auditorianoia tu rac lacão - mis nem sampre

Casos de balanço competição-colonização e/ou relações de nicho sucessio-

nal são proeminentes em praticamente todos os casos de sucessão descritos, incluindo rodos aqueles da seção anterior. Adicionalmente, vimos casos em que espécies iniciais podem mudar o ambiente abiórico de tal forma (p. ex., aumento de nitrogenio no solo) que facilitam o estabelecimento de espécies rardias. Porranto, a facilitação deve ser adicionada à lista de fenómenos envolvidos em alguns processos de sucessão. Não podemos dizer o quão comum esse mecanismo é. Entretanto. o inverso com certeza não é incomum: portanto, muitas espécies de plantas alteram o ambiente de modo a torna-lo mais adequado a si proprias (Wilson e Agnew, 1992). Assim, por exemplo, a vegeração lenhosa pode armazenar agua a parrir de cerração ou arenuar geadas, melhorando as condições para o crescimento das especies em questão, enquanto os relvados herbaceos podem interceptar agua corrente superficial e crescer melhor no solo umido que é criado.

### 16.6.3 Interações com ínimigos

Rees e colaboradores (2001) ressaltaram que, em consequência do balanço comun dispei importante para predaca: ne sementes?

petição-colonização, o recrutamento de plantas competitivamente dominantes deve ser dererminado em grande medida pela taxa de chegada de suas sementes. Isso significa que herbívoros que reduzem a produção de sementes provavelmente teduzem a densidade de competidores dominantes mais intensamente do que de especies subordinadas. Lembre que isso é exatamenre o que aconreceu no esrudo de dunas descriro na Seção 16.4.4. Em uma tendéncia similar, Carson e Roor (1999) mostraram que após a remoção de inseros predadores de semenres, a varade-ouro (Solidago altissima), em geral aparece após cinco anos em uma sucessão de campos antigos, se tornou dominante apos apenas trés anos. Isso aconteceu devido ao fato de, na ausência de predadores de sementes, ela poder excluir comperirivamente especies iniciais de maneira mais rápida.

Assim, alem do balanço competição-colonização, do nicho sucessional e da faciliração, deventos adicionar um quarto mecanismo - interação com inimigos - se quisermos entender compleramente a sucessão vegetal. Abordagens experimentais, como aquelas empregadas na compreensão do papel de predadores de sementes, também têm mostrado que a natureza de teias alimentares no solo (Gange e Brown, 2002), a presença e a perturbação da serrapilheira (Ganade e Brown, 2002), e a presença de mamiferos que consomem vegeração (Cadenasso et al., 2002) às vezes são importantes na dererminação da següência sucessional.

## 16.6.4 Hipótese da razão de recursos

a nipotesa de Tilman spora razão de roudisos 60131.28 nabilitades compatiti. Es Judites.

È valido examinarmos um exemplo adicional de nicho sucessional sendo responsável por substituição de espécies. O alamo tremedor (Populus tremuloides) è uma árvore que, no processo de sucessão na América do Norre, aparece antes do carvalho verme-

lho (Quercus rubra) ou do bordo sacarino (Acer saccharum). Kaelke e colaboradores (2001) compararam o crescimento de plantulas das três especies quando plantadas ao longo de um gradiente de disponibilidade de luz, desde o sub-bosque florestal (2.6% da luz total) até pequenas clareiras (69% da luz total). O alamo sobressaiu-se em relação aos demais quando a disponibilidade relativa de luz excedia 5%. Entretanto, houve uma inversão de ordem em locais muiro sombreados; neste caso carvalho e bordo, típicos de estágios sucessionais rardios, cresceram mais e sobreviveram melhor do que o alamo (Figura 16.13). Em sua hipótese da razão de recursos, Tilman (1988) enfatizou o papel de capacidades competitivas flutuantes conforme as condições mudam lentamente com o rempo. Ele lançou a hipotese de que a dominancia de espécies em qualquer ponto do processo de sucessão é muito influenciada pela disponibilidade relativa de dois recursos: não apenas luz (como demonstrado por Kaelke et al., 2001), mas também por um nutriente limitante no solo (geralmente nitrogênio). No inicio da sucessão, as plântulas estão sujeitas a habitats pobres

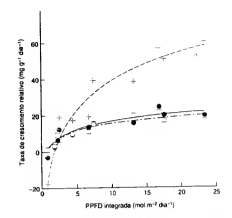


FIGURA 16.13 Taxa de crescimento relativo (durante a estação de crescimento julho a agosto de 1994) de alamo tremedor (+), carvalho vermelho (●) e bordo sacarino (□) em relação à densidade de fluxo de lotons fotossintéticos (photosynthetic photon flux density, PPFD) (segundo Kaelke et al., 2001).

em nutrientes, embora com grande disponibilidade de luz. Como consequência da entrada da serrapilheira e da atividade de organismos decompositores, a disponibilidade de nurrientes aumenta com o tempo - podemos esperar que isso seja particularmente marcante em sucessão primária que inicia com solos bastante pobres (ou mesmo sem nada de solo). Entretanto, a biomassa total de plantas rambém aumenta com o tempo e, em consequência, a penetração de luz que chega ao solo diminui. As ideias de Tilman estão ilustradas na Figura 16.14 para cinco espécies hipotéticas. A espécie A possui a menor exigência de nutrientes e a maior demanda por luz que chega ao solo. È uma planta curta, com forma de crescimento prostrado. A espécie F., que é um comperidor superior em situações cnm muitos nurrientes e pouca luz, possui a menor demanda por luz e a maior exigência de nutrientes. É uma planta alta e ereta. As espécies B. C e D são intermediárias quanto as suas exigências, e cada uma atinge seu pico de abundância em diferentes pontos ao longo do gradiente nutriente-luz. Existe espaço para testes experimentais adicionais da hipotese de Tilman.

### 16.6.5 Atributos vitais

Noble e Slatyer (1981) também se inreressaram em definir as caracteristicas que determinam a posição de uma espécie na sucessão. Éles chamaram

atributos via si segundo Noble e

alem ca

оправидаце

sympathiya.

essas características de atributos vitais. Os dois mais importantes são relacionados a: (i) o metodo de recuperação apos uma

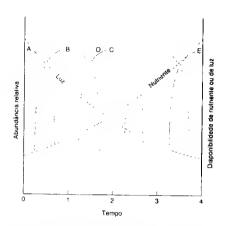


FIGURA 16.14 A hipotese da razão de recursos na sucessão segundo Tilman (1988) Assume-se que cinco especies hipoteticas de plantas são diferenciadas quanto a suas exigências de um nutnente de solo em quantidades limitantes e luz. Durante a sucessão, o hábitat inicia com um solo pobre em nutriente, mas com alta disponibilidade de luz, mudando gradualmente para um habitat com solo rico, mas com baixa disponibilidade de luz na superficie do solo. As capacidades competitivas relativas mudam conforme a variação nas condicões, fazendo com que primeiro uma e depois outra espécie passe a

perturbação (quatro classes são definidas: disseminação vegetativa, V; pulso de plantulas do banco de sementes. S; pulso de plantulas dispersas abundantemente de áreas próximas, D; sem qualquer mecanismo especial, com apenas dispersão moderada de um pequeno banco de sementes, N); e (ii) a capacidade de individuos se reproduzirem em face a competição (definida em termos de tolerância, T, em um extremo e intolerancia, I, no outro). Assim, por exemplo, uma espécie pode ser classificada como SI se perturbações desencadeiam um pulso de plântulas a partir do banco de sementes, e se as plantas são intolerantes à competição (sendo incapaz de germinar e crescer quando em competição com indivíduos mais velhos ou mais avançados, tanto de sua própria especie quanto de outras). As plântulas de tal espécie poderiam se estabelecer apenas imediatamente apos uma perturbação, quando competidores são raros. Com certeza, um pulso de plântulas ajusta-se bem com tal existencia pioneira. Um exemplo é a planta annal Ambrosia artemisiifolia, que frequentemente aparece no início da sucessão em campos abandonados. Em contraste, a faia americana (Fagus grandifolia) poderia ser classificada como VT (capaz de regenerar vegetativamente a partir de fragmentos de raizes, e tolerante a competição, visto ser capaz de se estabelecer e reproduzir quando em competição com individuos mais velhos ou mais avançados de sua propria especie ou de outras) ou NT (se nenhum fragmento permanecer, ela invaditia lentamente a

área pot meio de dispersão de sementes). Em ambos os casos, ela acabaria substituindo outras espécies e formaria com outras a vegetação 'climax'. Noble e Slatyer argumentam que seria possível classificar todas as espécies em uma área de acordo com esses dois atributos vitais (aos quais talvez se pudesse adicionar longevidade como um terceiro). Dada essa informação, previsões bastante precisas podem ser feitas sobre a següência da sucessão.

Fogos iniciados por taios produzem perturbações naturais regulares em muitos ecossistemas em regiões áridas do mundo. Duas síndromes de resposta ao fogo, analogas as duas classes de recuperação após perturbação propostas por Noble e Slatver, podem ser identificadas. As plantas com capacidade de rebrotamento possuem sistemas de raízes bem-desenvolvidos e bastante profundos e são capazes de sobreviver na forma de individuos. Por outro lado, individuos de plantas sem capacidade de rebrotamento em geral morrem após queimadas, embora consigam se restabelecer por germinação de sementes cuja dormência é quebrada pelo fogo (Bell, 2001). A proporção de espécies que podem ser classificadas como rebrotadoras é maior em florestas e em vegetação arbustiva no sudoeste da Austrália Ocidental (clima tipo Mediterraneo) do que em regiões mais áridas do continente. Bell sugere que isso se deve ao fato de comunidades da Austrália Ocidental setem mais frequentemente sujeitas a queimadas do que as outras áreas, de acordo com a hipótese de que intervalos curtos entre queimadas (em média, 20 anos ou menos em muitas áteas da Austrália Ocidental) promovem o sucesso de plantas rebrotadoras. Por outro lado, intervalos maiores entre queimadas possibilitam o acúmulo de maior biomassa combustivel, fazendo com que as queimadas sejam mais intensas, matando as plantas rebrotadoras e favorecendo aquelas com estratégia de tecuperação por meio de sementes.

Considerando de um ponto de vista evolutivo, pode-se sugerir que certos atriburos vitais são de provável ocorrência conjunta com frequência maior do que se poderia esperat ao acaso. Podemos presumir duas alternativas que podem aumentar a eficacia de um organismo na sucessão (Harper, 1977): (i) a espécie reage a pressão de seleção da competição e desenvolve características que possibilitem-na persistit pot mais tempo na sucessão, isto e, ela responde a seleção K: ou (ii) ela pode desenvolver mecanismos mais eficientes de escape da sucessão e descobrir e colonizar outros locais adequados onde a sucessão esteja em estágio inicial, isto é, ela responde à selectio r (ver Seção 4.12). Portanto, de um ponto de vista evolutivo, devemos esperar que bons colonizadores sejam competidores fracos e vice-versa. Isso é evidente na Tabela 16.3, que lista algumas características fisiológicas que tendem a ser compartilhadas em plantas iniciais e tardias na sucessão

### 16.6.6 O papel dos animais na sucessão

A estrutura de comunidades e a sucessão que se passa dentro delas tem sido tratada como um assunto essencialmen-

TABELA 16.3 Características fisiológicas de espécies de plantas sucessionais iniciais e tardias (segundo Bazzaz 1979)

Atributo	Plantas sucessionais iniciais	Plantas sucessionais tardias
Dispersão de sementes no tempo	Bem dispersadas	Pouco dispersadas
Germinação de sementes	•	
aumentada por		
luz	Sim	Não
temperaturas flutuantes	Sim	Não
NO <sub>3</sub> alto	Sım	Não
inibida por		
luz vermelho-distante	Sim	Não
concentração alta de CO <sub>2</sub>	Sim	Não?
Intensidade de saturação da luz	Alta	Baixa
Ponto de compensação da luz	Alto	Baixo
Eficiência em intensidade luminosa baixa	Baixa	Alta
Taxas fotossintéticas	Altas	Baixas
Taxas de respiração	Altas	Baixas
Taxas de transpiração	Altas	Baixas
Resistências estomática e do mesofilo	Baixas	Altas
Resistència ao transporte de água	Ваіха	Alta
Recuperação a partir de limitação de recursos	Rápida	Lenta
Taxas de obtenção de recursos	Rápidas	Lentas?

te botánico. Existem razões óbvias para isso. As plantas geralmente fornecem a major parte da biomassa e a estrutura física das comunidades; além disso, elas não se escondem ou fogem, facilitando a construção de lista de espécies, determinação de abundância e detecção de mudanças. A enorme contribuição que as plantas fazem determinando as características da comunidade não se deve apenas ao seu papel como produtotas primárias, mas também como resultado da lentidão de sua decomposição. As plantas não contribuem apenas com biomassa para a comunidade, mas também são as majores contribuintes de necromassa. Assim, a menos que a atividade de microrganismos e detritivoros seja rápida, a matéria vegetal motta acumula como serrapilheira ou turfa. Alem disso, a dnminância de árvores em tantas comunidades acontece porque estas acumulam materia morta; a maior parte do tronco e galhos é constituída por tecidos mortos. A tendência, em muitos hábitats, de árvores sucederem vegetação herbácea vem em grande parte de sua capacidade de manter uma capa com folhas (e sistemas de raízes) sobre um esqueleto de sustentação predominantemente constituído de tecido morto (o cerne da madeira).

> Corpos de animais decompñem muito mais tapidamente, embora existam situações em que suas carcaças, assim como as de plantas, podem determinar a estrutura e a sucessão de uma comunidade. Isso acontece quando o

esqueleto do animal resiste à decomposição, como é o caso da acumulação de esqueleto calcificado durante o crescimento de corais. Um recite de coral, assim como uma floresta ou uma turfeira, obtem sua estrutura e determina sua sucessão por meio do acúmulo de seu passado morto. Corais formadares de recifes, assim como árvores em florestas, obtêm sua dominancia em suas respectivas comunidades por manterem suas partes assimiladoras sobre tecido morto progressivamente mais

alto. Em ambos os casos, os organismos possuem um efeito quase supremo sobre o ambiente abiótico e "controlam" as vidas dos outros organismos dentro dele. As comunidades de recifes de corais (dominadas por um animal, embora com uma planta simbionte) são tão estruturadas, diversificadas e dinámicas quanto uma floresta tropical.

O fato de as plantas dominarem a maioria da estrutura e sucessão da comunidade não significa que animais sempre seguem a comunidade ditada pelas plantas. Isso geralmente acontece, é claro, pois as plantas fornecem o ponto inicial para todas as teias alimentares e determinam muito das caracteristicas do ambiente físico em que os animais vivem. Existem. enfreranto, siruações em que animais determinam a estrutura da comunidade de plantas. Já vimos que insetos e roedores predadores de sementes podem desacelerar a sucessão em campos abandonados e dunas por causarem maior mortalidade de sementes de plantas tardias na sucessão. Um exemplo particularmente marcante do papel de animais, em uma escala bastante ampla. vem das savanas em Ndara, no Quênia. A vegetação de savana geralmente é controlada por pastadores. A exclusão experimental de elefantes de uma parcela da savana durante 10 anos mais que triplicou a densidade de árvores (trabalho de Owevegha-Afundaduula, publicado em Deshmukh, 1986).

Mais frequentemente, entretanto, animais são seguidores passivos da sucessão que ocorre entre plantas. Isso certamente é o caso em espécies de aves passeriformes na sucessão de campos abandonados (Figura 16.15). Fungos micorrizicos arbusculares (ver Seção 13.8.2), que mostram uma sequência clara de substituição de espécies em solos associados com uma sucessão em campos abandonados (Johnson et al., 1991), também podem ser segnidores passivos das plantas. Porém, isso não significa que as aves, que se alimentam de sementes, ou os fungos, que afetam o crescimento e a sobrevivência das plantas, não influenciam o curso da sucessão. Eles provavelmente influenciam.

Tordo corte, americano Ave canora (warbler) cristada Tangará de verão Ave canora das pradanas Cardeal Pardal do campo Pardal manchado Tipo de Сатро Capoeira Scutellosnora son Glomus spo Acaulospora elegans

FIGURA 16.15 Acima: distribuição de espécies de aves ao longo de um gradiente de sucessão na região Piedmont da Geórgia, EUA. A intensidade da con indica abundância relativa das aves. (segundo Johnston e Odum, 1956; de Gathreaux, 1978 ) Abaixo: distribuição de micornzas arbusculares-vesiculares nos solos associado a uma sucessão em campos abandonados em Minnesota. A intensidade da cor indica abundância relativa de esporos das espécies nos gé neros Scutellospora, Glornus e Acaulospora (segundo Johnson et al., 1991)

### 16.6.7 Conceito de climax

A sucessão chega a um fim? É claro que um equilibrio esravel irá ocorrer se indivíduos que morrem são substituídos um-a-um por jovens da mesma especie. Em um nível um pouco mais complexo, modelos de Markov (ver Seção 16.5) mostram que uma composição de espécies estacionária deve, em teoria, ocorrer caso as probabilidades de substituição (de uma espécie por ela próptia ou por qualquer uma das outras) permanecerem constantes no tempo.

O conceiro de clímax possui uma longa hisrória. Um dos pioneiros no estudo da sucessão, Frederic Clements (1916), defende a hipórese de que um climax único irá predominar em uma dada região climárica, sendo o ponro final de roda sucessão, não imporrando se o processo iniciou-se a partir de uma duna, um campo antigo abandonado ou mesmo um lago pequeno que gradualmente foi arerrado e progressivamente tendeu a aringir um clímax rerrestre. Essa visão de monoclí-

max desafiou muitos ecólogos, entre os quais Tansley (1939). foi proeminente. A escola policlimax de pensamento reconhecia que o climax local poderia ser determinado por um faror ou combinação de fatores: clima, condições de solo, ropografia, fogo, erc. Portanto, uma única área climática poderia facilmente conter diversos ripos específicos de climax. Posteriormenre. Whirraker (1953) propos sua hipótese de padrões de clímax. Ela consistia em uma continuidade de tipos de climax, variando gradualmente ao longo de gradientes ambienrais e não necessariamente separáveis em unidades discretas de climaces. (Esta é uma extensão da abordagem de Whitraker para análise de gradienres de vegeração, discuridas na Secão 16.3.1.)

De fato, è dificil identificar uma comunidade climácica estável no campo. Em geral, não podemos fazer nada mais do que dizer que a raxa de mudanca na sucessão diminuiu ao ponto da di mujant 981 1 17 201 1 - 119 10 2 31 nie . .\*\*\* nie - de qualquer mudança set imperceptível para nós. Nesse conrexto, a sucessão em substraro tochoso da região entre-marés ilustrada na Figura 16.12 é incomum pelo faro de a convergéncia pata um climax rer levado apenas alguns poucos anos. A sucessão em campos abandonados pode levar 100 a 500 anos aré chegar a um "climax". Entretanto, durante esse período, a probabilidade de ocorrência de queimadas ou furacões é tão alta que raramente o processo de sucessão chega a se completar. Se levatmos em consideração que comunidades florestais em regiões temperadas do norte, e provavelmente também nos trópicos, ainda estão se recuperando da última glaciação (ver Capítulo 1), é questionável a ideia de que vegetações atinjam o climax frequentemente na natureza.

# Tour a libbad at least the same of the sam ornamica de manchas

Uma flotesta (ou um campo) que parece ter aringido uma estrutura de comunidade estável quando estudada em uma escala de hecrares, sempre será um

mosaico de sucessões em miniatura. Continuamente árvores caem ou uma touceira de grama morre, abrindo uma nova clareita, na qual uma nova sucessão se inicia. Um dos trabalhos mais influentes na história da ecologia foi intirulado Padrões e processos em comunidades de plantas (Watt, 1947). Alguns dos padrões de uma comunidade são causados por processos dinâmicos de mortes, substituições e micro-sucessões que em uma visão muito ampla podem ficar obscurecidos. Pottanto, embora possamos distinguit padrões na composição de comunidades no espaço (ver Seção 16.3) e no tempo (ver Seção 16.4), com frequência faz mais sentido considerar espaço e tempo conjuntamente.

Já vimos que perrurbações que abrem clareiras são comuns em rodos os tipos de comunidades. A formação de clareiras é obviamente de considerável importancia para espécies sesseis

ou sedentárias que necessitam de espaço livre. Entretanto, elas também tém se mostrado importantes para espécies vágeis. como invertebrados em leitos de tiachos (Marthaei e Townsend, 2000). O conceiro de dinámica de manchas de comunidades vé o hábirat como um mosaico, com manchas sendo perturbados e recolonizados por indivíduos de diferenres especies. Implícito na visão de dinâmica de manchas é o papel fundamental de perturbações como um mecanismo de reinicialização (Pickett e White, 1985). Uma mancha individual sem migtação é, por definição, um sistema fechado, e qualquet extinção causada pot perrurbação seria permanente. Entreranto, extinções dentro de uma mancha em um sistema aberto não reptesentam necessariamente o fim da história, devido á possibilidade de reinvasão proveniente de outras manchas.

Fundamental para a perspectiva de dinâmica de manchas é o reconhecimento da importância da inigração entre manchas de hábitats. Isso pode envolver indivíduos adultos, embora muito frequenremente o processo de maior importáncia seja a dispersão de propágulos de imarutos (sementes, esporos, larvas) e seu recrutamento em populações dentro de manchas de hábitats. A ordem de chegada e o nível relativo de recrutamento de espécies individuais podem determinar ou modificar a narureza e o resultado de interações interespecificas da comunidade (Booth e Brosnan, 1995).

Na Secão 16.4.1, identificamos dois tipos fundamentalmente diferentes de siruações dentro de comunidades: aquelas em que algumas espécies são competidores muito superiores são controladas por dominância (equivalente à sucessão) e aquelas em que rodas as espécies possuem habilidades comperitivas equivalentes são controladas por fundação. Dentro da abordagem de dinâmica de manchas, as dinâmicas dessas duas siruações são diferentes e serão examinadas a seguir.

# 16.7.1 Comunidades controladas por dominância

Em modelos de dinâmica de manchas em que algumas espécies são competitivamente superiores as outras, o efeito da perturbação é trazer a comunidade de

ominanda s .... : 111

volta a um estágio inicial de sucessão (Figura 16.16). O espaço aberto é colonizado por um ou mais grupos de espécies oportunistas e características do início do processo de sucessão (p1, p3, etc., na Figura 16.16). Com o passar do tempo, mais espécies aparecem, frequentemente aquelas com baixa capacidade de dispersão. Estas acabam amadurecendo e dominando o estágio inrermediário de sucessão (m<sub>1</sub>, m<sub>2</sub>, erc.), enquanto muitas ou mesmo todas as espécies pioneiras são extintas. Ainda mais tarde, a comunidade readquire o estágio clímax quando todos os comperidores mais eficientes (c,, c,, etc.) eliminam seus vizinhos. Nessa sequência, a diversidade é inicialmente baixa, aumenta no estágio intermediário e em geral declina novamente no climax. A clareira essencialmenre sofre uma minissucessão.

Algumas perturbações são sincronizadas, ou esrão em fase, sobre grandes áreas. Uma queimada em uma floresta pode destruir uma grande fração

da comunidade climax. A área como um todo procede através de uma sucessão praticamente sincronica, com a diversidade aumentando durante a fase inicial e em seguida diminuisido, devido á exclusão competitiva conforme o clímax é aringido Ourras perturbações são muito menotes e produzem uni mosaico de manchas de hábitats. Se estas perturbações não são sincronizadas, a comunidade resultante é formada por um mosaico de manchas em diferentes estágios de sucessão. Uni mosaico em clímax, produzido por perrurbações não-sincronizadas, é muito mais rico em espécies do que uma área grande não-perturbada durante um longo periodo e ocupada por apenas uma ou poucas especies dominantes climácicas. Towne

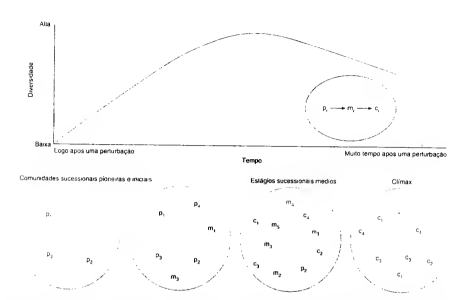


FIGURA 16.16 Minissucessão hipolética em uma clareira. A ocupação da clareira é razoavelmente previsivel. No início, a diversidade é baixa e é composta pela chegada de algumas poucas espécies pioneiras (p.); ela atinge o máximo em estágio intermediário da sucessão, quando coexistem, em mistura, especies pioneiras, sucessionais intermediarias (m.) e climacicas (c.): e então diminui novamente devido à exclusão competitiva causada pelas espécies climácicas

(2000) monitorou as plantas que se estabeleceram em pradarias onde grandes ungulados foram mortos (principalmente bisão, Bos bisan). Os carniceiros removeram a maior parte dos tecidos das carcaças, embora quantidades consideráveis de fluidos corporais e produtos da decomposição tenham se infilrrado no solo. A descarga de nutrienres combinada com a morte da vegeração anterior produziu áreas perrurbadas sem competidores nas quais os recutsos eram excepcionalmente abundantes. As manchas também eram excepcionais porque o solo não foi perturbado (como teria sido no caso de um campo cultivado ter sido abandonado ou um rexugo rer feiro mineis); portanto, as plantas colonizadoras não se desenvolveram a partir do banco de sementes local. A narureza incomum das manchas perturbadas tudica que muitas das espécies pioneiras são raras nas pradarias como um rodo, e, ainda, que locais com carcaças contribuem para a diversidade de espécies e hererogeneidade da comunidade durante muiros anos

# 16.7.2 Freqüência de formação de clareiras

A influência de perrurbações sobre a comunidade depende muito da frequência com que clareiras são

aberras. Nesse contexto, a hipótese da perturbação intermediária (Connell, 1978; ver rambém a contribuição pioneira de Horn, 1975) propõe que a maior diversidade e mantida em níveis infermediários de perturbação. Imediatamente após uma perturbação severa, propágulos de umas poucas especies pioneiras chegam ao espaço aberto. Se perturbações posteriores ocorrem frequentemente, as clareiras não progredição alem do esrágio de pioneiras na Figura 16.16, e a diversidade da comunidade como um rodo será baixa. Conforme os intervalos enrre perrurbações aumenram, a diversidade também aumenta. pois existe rempo disponível para invasões de mais especies Em frequências muiro baixas de perturbação, a maior parre da comunidade alcançará e se manterá em climax, com exclusão competitiva produzindo baixa diversidade. Isso e mostrado esquematicamente na Figura 16.17, que ilustra o padrão de riqueza em espécies esperado resultante de frequências alta. intermediária e baixa de formações não-sincronizadas de clareiras, em manchas separadas e na comunidade como um rodo

A influência da frequência de formação de clareiras foi estudada no sul da Califórnia por Sousa (1979a, 1979b), em uma comunidade de algas associadas a maraçães de difetentes ramanhos na região entremarés. A



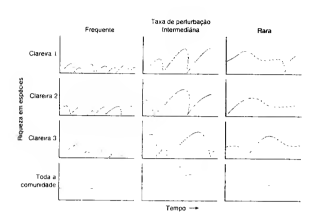


FIGURA 16.17 Representação diagramática da riqueza em especies ao longo do tempo em três clareiras e na comunidade como um todo, em très frequencias de perturbação. As perturbações não são sincronizadas. As linhas tracejadas indicam fases de exclusão competitiva quando o climax esta proximo de ser atingido.

ação de ondas perturba mais frequentemente os mataçães pequenos do que os grandes. Utilizando uma següência de forografias. Sousa estimou a probabilidade de que um dado maração seria movido durante o curso de um més. A classe composta por matacâes pequenos (que necessitam de uma força menor que 49 N para serem movidos) tinha uma probabilidade mensal de movimentação de 42%. A classe intermediária (que necessirava de uma força de 50 a 294 N) tinha uma probabilidade de movimenração muito menor, 9%. A última classe, composta principalmente por maraçães grandes (que necessitavam de forças > 294 N) tinha uma probabilidade de movimentação de 0.1% por mês. A "suscetibilidade a perturbações" dos matacães teve de ser avaliada em termos da força necessária para movê-los, e não simplesmenre da área da superficie superior. Isso porque algumas rochas que pareciam ser pequenas na verdade eram parres de mataçães majores parcialmente enterrados, enquanto alguns mataçães grandes tinham formas irregulates e eram movidos com forças relativamente brandas. As tres classes de mataçães, (< 49, 50 a 294 e > 294 N) podem ser vistas como fragmentos expostos a frequências decrescentes de perrurbação por rolagem causada por ondas durante tempestades.

A riqueza em espécies aumentou durante esrágios iniciais de sucessão, quando houve colonização por algas verdes pioneiras do géneto Ulva e por várias outras algas, mas declinou novamente no climax devido à exclusão competitiva infligida pela algavermelha perene Gigartina canaliculata. É importante observar que a mesma sucessão ocorreu em pequenos marações que foram artificialmente estabilizados. Portanto, variações nas comunidades associadas à superficie de matacaes de diferentes tamanhos não eram devidas simplesmente a efeitos de tamanho, mas sim

devido a diferenças na frequência com que eles eram perturbados.

Comunidades em matacães não-

classes de tamanho/suscetibilidade a perrurbações foram avaliadas em quarro ocasiões. A Tabela 16.4 mostra que a porcentagem de espaço nu diminuiu de matacaes pequenos para grandes, indicando o efeito de maior frequência de perturbação em matacães pequenos. A riqueza média de espécies foi menor nos maracães pequenos regularmente perturbados. Estes eram geralmente dominados por Ulva spp. (e cracas, Chthamalus fissus). Os majores valores de riqueza em especies foram consistentemente registrados na classe de matacaes intermediários. A maioria rinha uma mistura de ttês a cinco especies abundantes de rodos os estágios sucessionais. Os matacães maiores rinham uma média de riqueza em espécies menor que a classe intermediária, embora uma monocultura tenba ocorrido em apenas poucos matacaes. G. canaliculata cobriu a maior parre da superfície das rochas.

Esses resultados oferecem forte suporte para a hipótese da perrurbação infermediária, desde que estejamos interessados na frequência de aparecimento de clareiras. Entretanto, devemos ser cuidadosos e não esquecer o fato de que isso é um processo altamente estocistico. Apenas por acaso alguns matacães pequenos não foram revirados durante o periodo de estudo. Estes poucos foram dominados pela espécie climas. G. canaliculata. No sentido oposto, dois maracães grandes, na avaliação feita em maio, foram revirados e dominados pela pioneira Ulva. Em média, entretanto, a riqueza em espécies e a composição em espécies seguiram o padrão previsro.

Esse estudo abordou uma única comunidade conven enremente composta por manchas identificaveis (matacaes) que se tornavam clareiras (quando revirados por ondas) em intervalos curros, intermediários e longos. A recolonização ocorreu principalmente a partir de propágulos derivados de outros fragmentos na comunidade. Devido ao padrão de perrurbação, essa comunidade de marações mista é mais diversa do que semanipulados em cada uma das rrês - ria outra composta apenas por matacães grandes.

TABELA 16.4 Padrão sazonal de espaço nu e riqueza de espécies em matacães em três classes, categorizados segundo a força (em Newtons) necessaria para move-los (segundo Sousa, 1979b)

necessaria para more k				Aiqueza em especies	
Datas do censo	Classe do matacão (N)	Porcentagem de espaço descoberto	Média	Erro-padrão	Amplitude
Novembro de 1975	< 49	78,0	1,7	0,18	1-4
	50–294	26,5	3,7	0,28	2-7
	> 294	11,4	2,5	0,25	1-6
Maio de 1976	< 49	66,5	1.9	0,19	1-5
	50–294	35,9	4,3	0,34	2-6
	> 294	4,7	3,5	0,26	1-4
Outubro de 1976	< 49	<b>6</b> 7, <b>7</b>	1,9	0,14	1-4
	50-294	32,2	3,4	0,40	2-7
	> 294	14,5	2,3	0,18	1-6
Maio de 1977	< 49	49,9	1.4	0,16	1-4
	50-294	34,2	3,6	0,20	2-5
	> 294	6,1	3,2	0,21	1-5

1144 - 1021004 BE  $y = -2\pi x^2 + 2\pi x + 2\pi x$ 192178

Pertutbações em riachos frequentemente acontecem na forma de movimentos do leito durante períodos de alta vazão. Devido a diferencas no re-

gime de fluxo e no substrato do leito de riachos, algumas comunidades de riachos são pertutbadas com mais frequência e de forma mais ampla de que outras. Essa variação foi avaliada em 54 trechos de tiachos no Rio Taieri, na Nova Zelândia (Townsend et al., 1997), registrando-se a frequência com que pelo menos 40% (escolhido arbitrariamente) do leito se movem e a potcentagem media de movimento (avaliada em cinco ocasiões durante um ano, usando partículas pintadas do tamanho daquelas no leito do riacho em questão). O padrão de riqueza em espécies de insetos seguiu aquele previsto pela hipótese de perturbação intermediátia (Figura 16.18). É provavel que a baixa riqueza em altas frequências e intensidades de petturbação reflitam a incapacidade de muitas espécies persistirem em tais situações. Se a baixa tiqueza em baixas frequências e intensidades de perturbação é decortente da exclusão competitiva, como proposto pela hipótese de perturbação intermediária, é algo que ainda petmanece pot ser testado.

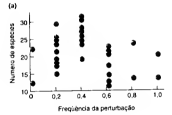
### 16.7.3 Formação e ocupação de clareiras

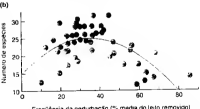
Clareiras de diferentes tamanhos podem influenciar na estrutura da comunidade de formas distintas, devido aos mecanismos contrastantes de recolonização. Os centros de grandes clarei-

at the notified dola nacho dit cloreira

ras possuem maior probabilidade de ser colonizados pot espécies que produzem propágulos que se dispersam por grandes distancias. Tal mobilidade è menos importante em clareitas pequenas, onde a maioria dos propágulos recolonizadores será produzida pot indivíduos estabelecidos nas adjacências. As menores clareiras podem ser colonizadas simplesmente por movimentos laterais de indivíduos do entorno.

Os leitos de mexilhões da zona entremarés constituem excelentes oportunidades ao estudo de processos de formação e pteenchimento de clareiras. Na ausência de perturbações, os leitos de mexilhões podem petsistir como monocultutas extensas. Mais frequentemente, eles são mosaicos em continua





Frequência da perturbação (% media do leito removido)

FIGURA 16.18 Relação entre riqueza em espécies de invertebrados e (a) frequência de perturbação - avaliada como o número de ocasiões durante 1 ano em que mais de 40% do leito foi movido (análise de vanáncia significativa com P < 0.0001); e (b) intensidade de perturbação porcentagem media do leito que foi movido (regressão polinomial ajustada, relação significativa com P < 0,001) em 54 nachos estudados na bacia do Rio Taien, Nova Zelândia. Os padrões são essencialmente os mesmos; intensidade e frequência de perturbação são fortemente correlacronadas (segundo Townsend et al., 1997)

mudança de muitas espécies que habitam clareiras criadas pela ação de ondas. As clateitas podem apatecer virtualmente em qualquet lugat e podem existir durante anos como ilhas em um mar de mexilhões. O tamanho dessas clareiras pot ocasião de sua formação varia desde um simples mexilhão até centenas de metros quadrados. Em geral, um mexilhão ou um grupo de mexilhões torna-se fragil ou machucado devido a doenças, ptedação, idade avançada ou, mais frequentemente, pelo efeito de ondas dutante tempestades ou pelo batimento de troncos. O preenchimento de clateitas inicia assim que elas são formadas.

e forma da sare/ra

Em um estudo experimental envolvendo leitos do mexilhão Brachidontes solisianus e B. darwinius no Btasil. Tanaka e Magalhães (2002) avaliaram

os diferentes efeitos de tamanho de fragmento e a razão entre perimetro : área na dinâmica de sucessão. Em um experimento sobre um costão moderadamente exposto, eles criaram clareiras quadradas com diferentes áreas (devido as formas identicas, quadtados maiores tinham razões menores de perímetro : área) (Tabela 16.5). Em uma prata próxima e fisicamente muito semelhante, eles criaram manchas de quatro fotmas diferentes e escolheram áreas para cada um de forma a produzirem tazões de petímetro : area identicas (Figura 16.19a). Observe que um círculo possui o maior perimetro por unidade de área entre qualquer tipo de fotma. Os tamanhos das clareiras estavam dentro da amplitude de variação obsetvada em clareiras naturais, e não eram diferentes entre as duas praias (Figura 16.19b).

25 01.23130 00 7.318 1.45 em leiros de mexicoes

Altas densidades da lapa" herbívora Collisella subrugosa foram obsetvadas nas clareiras menores durante os seis meses após a formação das clateiras (Figura 16.19c). Clareitas peque-

nas, comparadas a clateiras médias e grandes, tamhém foram mais tapidamente colonizadas por meio de migração lateral das duas espécies de mexilhões, mas com predomínio de B. darwinus. Apos seis meses, as clareiras maiores tinham altas densidades da craca Chthamalus bistituatas e abrigavam mais lapas em suas bordas, enquanto as áreas centrais tinham mais Brachidontes, recrutados a partir de larvas (Figura 16.19d). As clareiras com razões perimetro : área identicas tiveram padrões de colonização muito semelhantes, apesar das diferenças em tamanho, o que enfatiza que as dinâmicas de colonização são determinadas principalmente pela distância das fontes adjacentes de colonizadores.

As lapas são provavelmente associadas as hordas de manchas, pois nestes locais elas estão menos vulneraveis a predadores visualmente orientados. A relação negativa entre a distribuição de lapas e cracas pode ser devida ao fato do primeiro deslocar esta última do substrato. Tanaka e Magalhães concluíram que o mexilhão B. darwinus é um colonizador mais efetivo de manchas perturbadas do que B. solisiamo e sugerem

' N. de T. Também conhecida popularmente por chapeuzinho-chinés

TABELA 16.5 Medidas de área, perímetro e razão perimetro : área de clareiras experimentais criadas em dois experimentos em costões semino sudeste do Brasil (segundo Tanaka e Magalhães, 2002)

	Area (cm²)	Perimetro (cm)	Pazão perimetro : área
Efeitos do tamanho			
da mancha			
Quadrado	25	20	0,8
Quadrado	100	40	0,2
Quadrado	400	80	0.2
Efeitos da forma			
da mancha			
Quadrado	100,0	40,0	0,4
Circulo	78.5	31,4	0.4
Retângulo	112.5	45.0	0,4
Setor	190,1	78,6	0.4

que B. darwinius dominaria gradualmente o costão inteiro se não fossem os eventos ocasionais de recrutamento maciço de

O padrão de colonização de clareiras em leitos de mexilhões é repetido em quase todos os deem ain was talhes durante a colonização de clarei-

ras criadas por animais cavadores de túneis ou manchas mortas pot urina em tegiões campesttes. Inicialmente, a clateira recebe folhas pendentes de plantas adjacentes. O processo de colonização então inicia, por meio de avanços clonais a partir das bordas, fazendo com que clateiras muito pequenas sejam fechadas muito rapidamente. Em clareiras maiores, novos colonizadores podem apatecer na forma de sementes dispersas, ou germinar a partit do banco de sementes no solo. Após 2 a 3 anos a vegetação começa a adquitir as características que tinha antes da formação da clareira.

As clareiras criadas em flotestas variam muito em tamanho. Clareiras induzidas pot raios em florestas de mangue na República Do-

minicana, por exemplo, variam de 200 a 1.600 m² ou mais (Figura 16.20).

e amilioresta ua manque

Raios quase sempte matam grupos de árvores em um circulo de 20 a 30 m, restando arvores mortas em pe por vátios anos. Em uma floresta dominada por mangue vetmelho (Rhizophora mangle) e mangue branco (Laguncularia racemosa), e com alguns mangues pretos (Avicennia germinans), Sherman e colahoradores (2000) compataram o desempenho das três espécies em clareiras abertas por raios e sob a copa da floresta. A densidade de plântulas em clareiras e em floresta intacta não diferiu. embora a densidade de plantas jovens e a taxa de crescimento de todas as tres espécies tenham sido muito maiores nas clareiras (Tabela 16.6). Entretanto, a regeneração de clareiras foi dominada por R. mangle, pois a sua taxa de mortalidade nesse ambiente é muito menor do que as das outras especies. Sherman e colaboradores (2000) vetificatam que a vegetação rasteira (peat mat) da floresta geralmente desaparecia apos danos por raios, resultando em aumento no nivel de água parada. Eles sugerem que o sucesso de R. mangle em clareiras é devido à sua alta tolerância a condições de alagamento.

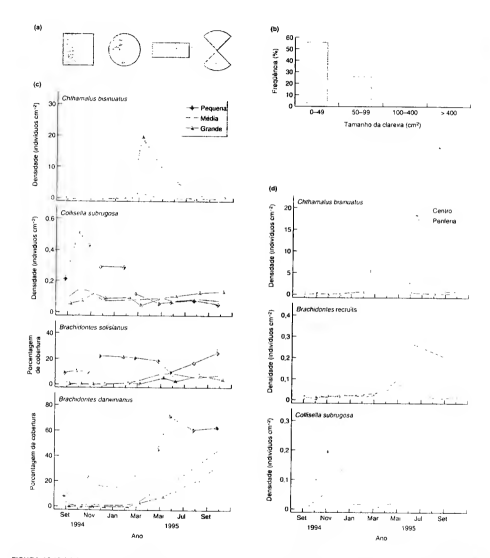


FIGURA 16.19 (a) As quatro formas usadas no experimento de mancha-forma: quadrado, circulo, retángulo e "setor" (ver Tabela 16.5) (b) Distribuição de tamanhos de clareiras naturais no leito de mexilhões. (c) Abundância média (± EP) de quatro espécies colonizadoras em clareiras experimentais pequenas, médias e grandes. (d) Recrutamento de três espécies na perifena (dentro de 5 cm a partir da borda da clareira) e no centro de clareiras de 400 cm² (segundo Tanaka e Magalhães, 2002)

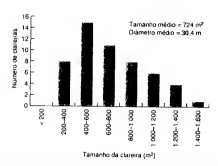


FIGURA 16.20 Distribuição de frequências de ctareiras criadas por raios em uma floresta tropical de manques na República Dominicana isegundo Sherman et al., 2000).

Outros organismos além de plantas também podem ser super-representados em clareiras. Em um estudo de floresra tropical pluvial na Costa Rica, Levey (1988) observou que aves nectarivoras e frugívoras eram mais abundantes em clareiras abertas por queda de arvores, refletindo o fato de plantas de sub-bosque em clareiras tendetem a produzir mais frutos durante um período mais longo do que indivíduos coespecificos frutificando sob uma copa fechada.

### 16.7.4 Comunidades controladas por fundação

Em comunidades controladas por dominância, discutidas na Secão 16.7.1. havia a dicotomia familiar de seleção re K, na qual a capacidade de colonização e o status competitivo eram inversamente relacionados. Em comunidades controladas por fundação, por

outro lado, todas as espécies são boas colonizadoras e possuem essencialmente a mesma capacidade competitiva; portanto, dentro de uma mancha aberta por uma perturbação, espera-se que ocorra uma loteria competitiva e não uma sucessão previsível. Se muitas especies são aproximadamente equivalentes em suas capacidades para invadir clareiras, são igual-

menre tolerantes às condições abióricas e podem impedir que ourras especies se estabelecam durante seu período de vida. então a probabilidade de baver exclusão competitiva é bastante reduzida em ambientes em que clareiras aparecem de maneira continua e aleatória. Uma condição adicional para a coexistência é que o número de jovens que invadem e ocupam as clareiras não seja consistentemente major em populações parenrais que produzem maior prole. Caso isso aconteça, a especie mais produtiva iria monopolizar o espaço mesmo em um ambiente continuamente perturbado.

Se essas condições idealizadas são cumpridas, è possível prever como a ocupação de uma séria de clareiras mudara ao longo do tempo (Figura

36843 T. T

16.21). Em cada ocasião que um organismo morre (on é morro) a clareira é reaberta para invasão. Todas as substituições imaginaveis são possíveis, e a riqueza de especies será mantida em um nivel alto. Algumas comunidades de peixes de recifes nos rrópicos podem se encaixar nesse modelo (Sale, 1977, 1979). Elas são extremamente diversas. Por exemplo, o número de espécies de peixes na Grande Barreira de Corais varia desde 900, no sul, até 1.500, no norte, com mais de 50 espécies residentes sendo registradas em uma única mancha de recife de 3 m de diâmerro. É provável que apenas uma proporção dessa diversidade seja devida a partição de recursos alimentares e espaço - de fato, as dietas das muitas especies coexistenres são basranre semelbanres. Nessa comunidade, espaço habiravel livre parece ser o faror limitante crucial. Tais espaços são produzidos de forma imprevisivel no espaço e no tempo quando uma espécie morre ou é morta. As estratégias de vida das espécies se encaixam nesse ripo de situação. Elas se reproduzem frequentemente, algumas vezes ao longo de todo o ano, e produzem numerosas formas dispersoras, como ovos ou larvas. Pode-se dizer que as espécies competem em uma loteria por espaço habitavel em que larvas são os tiquetes, que os pr.meiros a chegarem no espaço livre conquistam o local, crescem rapidamente e o dominam durante todo o seu período de vida

Très espécies herbívoras de peixes pomacentrideos co-ocorrein na face superior do Recife Heron, parte da Grande Baireira de Corais a lesre da Austrália. Dentro de manchas, o espaço disponível é ocupado por uma serie de rerritórios conriguos que geralmente não se sobrepõem, cada um com área de até 2 m², manrido por individuos de Eupamacentrus apicalis. Plectroglyphidodon lacrymatus e Pomacentrus wardi. Os individuos mantêm os territórios durante as fases juvenil e adul-

TABELA 16.6 Tamanho inicial e taxas de crescimento e de mortalidade, durante o período de um ano, de plantas jovens de três especies de mangue em clareiras abentas por raios e em llorestas de mangue com dossel intacto (segundo Sherman et al., 2000)

	Diāmetro inicial <b>da</b> planta jovem (cm ± EP)			mento-aumento o (cm ± EP)	Mortalidade (%)	
	Clareiras	Dossel	Clareiras	Dossel	Clareiras	Dossel
Rhizophora mangle Laguncularia racemosa	1.9 ± 0,06 1.7 ± 0.11	2.3 ± 0.06 1.8 ± 0.84	0,58 ± 0,03 0.46 ± 0.04	0,09 ± 0,01 0,11 ± 0.06	9 32	16 40
Avicennia germinans	1.3 ± 0.25	1,7 ± 0,45	0,51 ± 0,04	0,11 ± 0,00	56	88

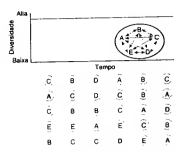


FIGURA 16.21 Loteria competitiva hipotética: ocupação de clareiras que periodicamente se tornam disponiveis. Cada uma das especies A a E possui a mesma probabilidade de ocupar uma clareira, independentemente da identidade do ocupante anterior A riqueza em especies permanece aita e relativamente constante.

ta, defendendo-os contra uma ampla gama de espécies ptedominantemente herbívoras, incluindo coespecíficos. Parece não existir tendencia de um espaço inicialmente mantido por uma espécie ser ocupado, após sua morte, pela mesma espécie. Também não existe qualquer evidência de uma sequência sucessional (Tabela 16.7). P. wardi tanto rectutou quanto perdeu indivíduos em uma taxa maior do que a das duas outras espécies, embora todas as trés espécies pareçam ter recrutado em um nível suficiente para compensar suas taxas de perdas e manter uma população de indivíduos reprodutivos residenres.

Desse modo, a manutenção da alta diversidade em recifes depende, ao menos em parte, da imprevisibilidade do suprimento de espaço habitável; e

contanto que todas as espécies ganhem em alguns momentos e em alguns locais, elas continuarão a produzir larvas para o plàncton e, portanto, pata a loteria dos novos sítios. Uma situação análoga foi proposta para os altamente diversos campos gredosos da Grá Bretanha (Grubb, 1977) e mesmo para árvores em clareiras de florestas temperadas e tropicais (Busing & Brokaw, 2002). Qualquer pequena clareira que aparece é rapidamente explorada - por una semente, em um campo, e, com frequencia, por uma planta jovem em uma floresra. Nesses ca-

TABELA 16.7 Número de indivíduos de cada espécie observada ocuparido locais, ou parte de locais, que ficaram desocupados devido à perda de especies residentes durante o inter-periodo imediatamente anterior aos censos. Os locais desocupados devido á perda de 120 residentes foram reocupados por 131 peixes; a espécie do novo ocu pante não é dependente da espécie do residente antenor

	Reocupado por					
Residente perdido	E. apicalis	P lacrymatus	P. ward			
Eupomacentrus apicalis	9	3	19			
Plectroglyphidodon lacrymatus	12	5	9			
Pomacentrus wardi	27	18	29			

sos, os tíquetes da loteria são plantas jovens ou sementes (tanto no ato de dispersão quanto como componentes do banco de sementes persistentes no solo). Quais sementes ou plantas iovens se desenvolvem em plantas estabelecidas e, portanto, quais especies ocupam a clareira, pode depender de um elemento aleatorio, visto que muitas espécies se sobrepõem em suas necessidades de crescimento. As plantas que obtêm sucesso estabelecem-se rapidamente, mantendo o domínio sobre o fragmento durante seu período de vida de maneira similar aos peixes de recifes descritos acima.

## 16.8 Conclusões: a necessidade de una perspectiva da paisagem

A hipótese de lotería e a noção de comunidades controladas por fundação foram passos importantes no desenvolvimento de nossa compreensão das variadas dinamicas de comunidade que podem ocorrer. Entretanto, elas devem

ser vistas não como regras rígidas e rápidas ás quais as comunidades estão sujeitas, mas sim como extremos em um continuum entre controles por dominância e fundação. Comunidades reais podeni estar proximas a um ou outro extremo deste continuum, embora na realidade as espécies ou manchas componentes possam ser controladas por domináncia ou fundação dentro da mesma comunidade. Por exemplo, Syms e Jones (2000), em um estudo de manchas de tecifes na Grande Barreira de Corais, reconheceram que mais da metade da variação em composição de espécies de peixes dentro de recifes não póde ser explicada, sendo, portanto, atribuida a fatores estocásticos como aqueles enfatizados na hipótese de loteria. Entretanto, uma ptoporção significativa da variação pode ser explicada por necessidades específicas de hábitat das espécies constituintes.

De maneira geral, nenhuma comunidade é verdadeiramente o sistema homogêneo e temporalmente invatiável descrim pela matemática simples do modelo de Lotka-Volterra e exem-

plificado por experimentos de microcosmos em laboratório. embora algumas sejam menos variáveis do que outras. Na maioria das enmunidades reais, a dinámica das populações será espacialmente distribuída, e a variação temporal estará presente. Em um sisrema fechado composto por apenas uma mancha, extinções de espécies podem ocorrer devido a duas razões bem diferentes: (i) como resultado de instabilidade biótica causada por exclusão competitiva, superexploração e outras interações entre espécies fortemente desestabilizadoras; ou (ii) como resultado de instabilidade ambiental causada pot perturbações imprevisiveis e mudanças em condições. Quando integramos fragmentos instáveis desses dois tipos em um sistema aberto de uma grande paisagem (consistindo em muitas manchas em diferentes fases), podem resultar comunidades ricas em espécies (DeAngelis e Waterhouse, 1987). Isso é a principal mensagem emergente da perspectiva de dinámica de manchas e de sua correspondente em escalas maiores, a "ecologia de paisagem" (Wiens et al., 1993), enfatizando a importáncia da escala espacial em que observamos comunidades e a natureza aberra da maioria delas. Observe a forte ligação entre a visan de dinâmica de manchas para otganização de comunidades e a teoria de metapopulações, que trata dos efeitos na dinámica de populações quando a dividimos em fragmentos (ver Seção 6.9). Em um modelo combinando dinámicas de exrinção-coloniza ção (a abordagem de metapopulações) com a dinámica de sucessão em manchas, Amarasekare e Possingham (2001) mostraram que a persistência de uma espécie na paisagem depende: (i) da taxa líquida em que manchas adequadas surgem em relação á capacidade de colonização da espécie; assim como (ii) da longevidade dos estágios dotmentes (p. ex., banco de sementes) em relação à frequência de perturbação.

O desenvolvimento futuro de idéias sohre dinámica de manchas provavelmente abordará as consequências de múltiplas classes de perturbação.

Steinauer e Collins (2001) fizeram uma contribuição inicial mostrando que perturbações causadas por depósito de urina e pastejo por bisão (Bos bison) interagem entre si. As abundâncias de quatro espécies comuns de gramíneas, e de todas elas combinadas, aumentaram em manchas com urina em pradarias não-pastejadas. Entretanto, a abundância da gramínea Andropogon gerardii, e de todas as gramineas combinadas, diminuiu em manchas com urina em pradarias pastejadas. A mudança de dinâmica reflete o fato de bisões preferirem pastejar em manchas com urina. Adicionalmente, áteas pasrejadas iniciadas em fragmentos com utina tendem a se expandit para bem além da área com deposição de urina, aumentando o ramanho e a severidade da perturbação por pasrejo.

Por fim, assim como podemns facilmente ver como as dinámicas de comunidades podem variar de acordo com a ordem em que espécies colonizadoras aparecem apos uma perturba-

ção, podemos observar que a ordem em que diferentes tipos de perturbações ocorrem rambém podem aferar o resultado final. Fukamı (2001) avaliou esse tópico introduzindo duas classes de perturbações (secas ou adição de larvas de mosquitos predadores) em várias sequências em microcosmos de protistas e pequenos metazoários (análogos a comunidades narurais em ocos de bambus quebrados) em laboratório. Sequencias diferentes de perturbações levatam os microcosmos a trajetorias sucessionais diferenres, algumas vezes resultando em divergentes composições finais de comunidades (tanım em riqueza em espécies quanto em abundáncia relativa das espécies componentes). Isso é ilustrado graficamente por diagramas de ordenação (ver Seção 16.3.2) que mostram a sequencia de posições das comunidades no mesmo espaço de nrdenação em que foram aplicados experimentos com diferenres sequências de petturbações (Figura 16.22). Talvez seja frequentemente o caso de necessitarmos saber a história de perturbações para

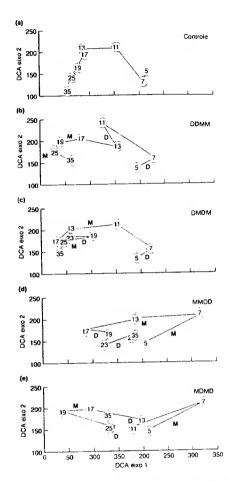


FIGURA 16.22 Mudanças temporais na composição de especies e abundancia relativa de microcosmos compostos por uma mistura de protistas e metazoarios. A mudança é expressa em diagramas de ordenação produzidos por uma tecnica chamada análise de correspondencia destendenciada (detrended correspondence analysis. DCA) (Lembre que ordenação é um tratamento matematico que possibilita que comunidades sejam organizadas em um diagrama de tal forma que aquelas mais semelhantes em composição em especies e abundancia relativa sejam posicionadas em locais próximos. Por outro lado, comunidades que diferem substancialmente na importancia relativa de um grupo similar de espécies, ou que possuem grupos de espé cies muito diferentes, sejam posicionadas em locais distantes.) Os pontos no diagrama são dados médios dos escores de ordenação obtidos em dias diferentes do experimento (do dia 5 ate o dia 35). A letra D indica períodos de perturbação por seca, e a letra M, perturba cão por mosquitos (a a e) Resultados do controle e das perturbações impostas em diferentes seqüèncias (segundo Fukami, 2001).

prevermos as respostas das comunidades às perturbações a serem impostas no futuro (como mudanças globais de clima).

### Resumo

A comunidade é uma assembléia de populações de espécies que ocorrem juntas no espaço e no tempo. A ecologia de comunidades procura entender a maneira pela qual grupos de espécies são distribuídos na natureza, e como eles são influenciadas pelo ambiente abiótico e por interações entre espécies.

Iniciamos explicando como a estrutura de comunidades pode ser medida e descrita, em termos de composição de espécies, riqueza em espécies, diversidade, equabilidade (regularidade) e diagramas de abundância relativa.

O estudo de padrões de comunidades no espaço progrediu das subjerivas "análises de gradientes" para abordagens matemáricas objetivas ("classificação" e "ordenação"), as quais permitem a exploração sistemática das relações entre composição de especies e farores abióticos. Observamos que a maioria das comunidades não é definida por limites nítidos, em que um grupo de espécies e abruptamente reposto por outro. Adicionalmente, uma dada especie que ocorre em uma associação previsível possivelmenre também ocorrerá com outro grupo de espécies sob condições diferentes em outros locais.

Assim como as importâncias relativas das espécies variam no espaço, os padrões de abundâncias variam no tempo. Uma espécie em particular pode ocorrer em locais onde ela é capaz de chegar, onde existam condições apropriadas e recursos e onde competidores, predadores e parasitos não impeçam sua ocorrência. Uma sequencia remporal no aparecimento e desaparecimento de espécies, portanto, necessita que condições, recursos e/ou influência de inimigos variem com o tempo. Enfatizamos e explicamos padrões de comunidades após uma perturbação. Algumas vezes esses padrões são previsiveis (sucessão, controle de dominância); em outras, são alramente estocásticos (controle por fundação).

Embora possamos discernir e frequentemente explicar padrões em composição de comunidades no espaço e no tempo. é desejável considerar espaço e tempo conjuntamente. O conceito de dinámica de manchas de comunidades interpreta a paisagem como em mosaico, com manchas sendo perturbados e recolonizados por indivíduos de varias especies. Implicitos nessa visão são os papeis criticos de perturbação como um mecanismo de reinicialização, e de migração entre fragmentos de hábitat. As dinámicas de comunidades em paisagens em mosaico de manchas são fortemente influenciadas pela frequencia de formação de clareiras e pelo tamanho e forma destas clareitas em relação as propriedades de colonização e competição das espécies envolvidas.

# Capítulo 17 O Fluxo de Energia Através dos **Ecossistemas**



Todas as entidades biológicas necessitam de maréria para sua construção e energia para suas atividades. Isto é vetdadeiro não apenas para os organismos individualmente, mas também para as populações e comunidades que eles formam na natureza. A imporrancia intrínseca dos fluxos de energia (Capítulo 17) e de matéria (Capitulo 18) significa que os processos das comunidades são fortemente vinculados ao ambiente abiórico. O termo ecossistema é usado para denotar a comunidade biológica junto com o ambiente abiótico em que ela está estabelecida. Assim. os ecossistemas normalmente incluem produrores primários, decomposirores e detritívoros, uma certa quantidade de matéria orgânica morta, herbívoros, catnivoros e parasitos mais o ambiente fisicoquímico que proporciona as condições para a vida e atua como uma fonte e um dreno para energia e matéria. Portanto, como acontece com todos os capírulos na Parte 3 desre livro, nosso rratamento se apóia no conhecimento de organismos individualmente em relação às condições e aos recursos (Parte 1), junto com as diferentes interações que as populações têm entre si (Parre 2).

Um artigo clássico de Lindemano (1942) lançou os fundamentos de uma ciencia denominada energética ecológica. Ele tentou quantificar o conceito de cadeias e reias alimenta-

res, considerando a eficiência de rransferência entre niveis tróficos - da radiação incidente recebida por uma comunidade, passando por sua captação por plantas verdes em forossíntese, até sua utilização subsequente por herbívoros, carnívoros e decompositores. () artigo de Lindemann foi um catalisador importante para o Programa Biológico Internacional (IBP, International Biological Programme), que, com a visão voltada para o bem estar humano, tinha como proposito compreender a base biológica da produtividade de áreas continentais, de água doce e marinha (Worthington, 1975). O IBP propiciou aos biólogos de todo o mundo a primeira oportunidade de trabalharem juntos na direção de um objetivo comum. Mais recen-

remente, um outro tema premente estimulou novamente a ação da comunidade ecológica. O desmatamento, a queima de comhustiveis fosseis e outras influências humanas difusas estão causando mudanças drásticas no clima global e na composição armosférica, podendo, por sua vez, influenciar os padrões de produtividade em escala global. Muiro do rrabalho em curso sobre produtividade tem um objetivo principal de fornecer a base para prever os efeitos de mudanças no clima, composição atmosférica e uso da terra sobre ecossistemas tertestres e aquáticos (aspectos que serão trarados no Capítulo 22).

Nas décadas seguintes ao clássico trabalho de Lindemann, ocorreu um avanço progressivo em tecnologia para estimar a magnitude da produtividade. Os primeiros cálculos em ecossistemas terrestres envolveram medi-

ções sequenciais da biomassa de plantas (geralmente apenas as partes acima da superfície do solo) e estimarivas da eficácia de transferencia de energia entre níveis tróficos. Em ecossistemas aquáticos, as estimativas de produção se basearam em mudanças nas concentrações de oxigênio ou dioxido de carbono medid is em ambientes experimentais fechados. A crescenre sofisticação das medições, in situ, das concentrações de clorofila e dos gases envolvidos na fotossintese, associada ao desenvolvimento de técnicas de sensoriamento remoto por imagem de satélire, permitem atualmente a extrapolação de resultados locais para a escala global (Field et al., 1998). Assim, os sensores de satélite podem medir a cobettura vegetal sobre o conti-

nente e as concentrações de clorofila no mar, a partir das quais

as raxas de absorção da luz são calculadas e, baseado em nosso

entendimento sobre a fotossíntese, estas são convertidas em

estimativas de produtividade (Geider et al., 2001). Antes de prosseguir, é necessário definir alguns novos termos. Os corpos dos organismos vivos em uma unidade de área constituem uma colhetta em pé de biomassa. Por biomas-

Strain as 5

sa entendemos a massa de organismos por unidade de área de solo (ou por unidade de área ou unidade de volume de água) e ela è geralmente expressa em unidades de energia (p. ex., J m<sup>-2</sup>) ou matéria orgânica seca (p. ex., t ha-1) ou carbono (p. ex., g C m<sup>-2</sup>). A grande maioria da biomassa em comunidades è quase sempre formada por plantas, que são os produtores primarios de biomassa devido à sua quase unica capacidade de fixar carbono na fotossintese. (Falamos em "quase única" porque a fotossintese bacteriana e a quimiossintese podem também conttibuir na formação de biomassa.) A biomassa inclui os corpos dos otganismos, mesmo que partes deles estejam mortas, o que e importante lembrar-se quando consideramos comunidades florestais, cuia biomassa predominante è constituída do cerne e da casca morta das árvores. A fração viva de biomassa representa o capital ativo capaz de provocar interesse sob forma de novo crescimento, e a fração morra é incapaz de novo crescimento. Na prática, incluimos na biomassa todas aquelas partes, vivas ou mortas, que estão vinculadas ao organismo vivo. Eles deixam de ser biomassa quando se desprendem e se tornam serrapilheira, húmus ou turfa.

mod ur fördes falld v ex haar t khamis ka grinding A produtividade primaria de uma comunidade é a raxa com que a biomassa é produzida por unidade de área pelos vegerais, os produtores primários. Ela pode ser expressa em unidades de energia (p. ex., J m<sup>-2</sup> dia<sup>-1</sup>) ou

de matétia orgânica seca (p. ex., kg ha lanol) ou carbono (p. ex., g C m' anol). A fixação rotal de energia pela fotossintese é referida como produtividade ptimária bruta (PPB). Uma parte deste total é continuamente respirada pelos vegerais (autótrofos) e é perdida pela comunidade como calor respiratório (RA – respiração autorófica). A diferença entre PPB e RA é conhecida como produtividade primária liquida (PPL) e representa a taxa real de produção de nova biomassa que fica disponível para o consumo de organismos heterotróficos (bactérias, fungos e animais). A taxa de produção de biomassa por heterótrofos é denominada produtividade secundária.

Lador Lifty (s. 1974).

Uma outra maneira de considerar o fluxo de energia em ecossistemas envolve o conceito de produtividade liquida do ecossistema (PLE, usando as mesmas unidades da PPB ou PPI.). Isto reconhece que o carbono fixado na PPB pode sair do sistema como

carbono inorgánico (geralmente dióxido de carbono) via respiração autotrófica (RA) ou, após consumo pelos heterótrofos, via respiração heterotrófica (RH) — esta última consistindo em respiração por bactérias, fungos e animais. A respiração do ecosistema (RE), na sua totalidade, é a soma de RA e RH. A PLE, então, é igual a PPB-RE. Quando PPB excede RE, o ecossistema fixa carbono mais rapidamente do que o libera e, portanto, atua como um dreno de carbono. Quando RE excede PPB, o carbono é liberado mais tapidamente do que é fixado, e o ecossistema é uma fonte liquida de carbono. Pode parecer paradoxal que a taxa de tespiração du ecossistema supere

a PPB. No entanto, é impottante observar que um ecossistema pode receber matéria orgânica de outras fontes além da sua própria fotossintese – via impottação de matéria orgânica morta produzida em outro local. A matéria orgânica produzida pela fotossintese dentro dos limites de um ecossistema é conhecida como *autóctone*, e a importada é denominada *alóctone*.

A seguir, trataremos primeiro dos padrões de produtividade primária em grande escala (Seção 17.2), antes de considerar os fatores que limitam a produtividade em comunidades terrestres (Seção 17.3) e aquáticas (Seção 17.4). Depois, retornaremos ao destino da produtividade primária e consideraremos o fluxo de energia através de teias alimentares (Seção 17.5), enfatizando a importância relativa de sistemas pastejadores e decompositores (no Capitulo 20, voltaremos às teias alimentares e suas interações populacionais detalhadas). Por fim, retornaremos às variações, sazonais e de prazo mais longo, no fluxo de energia através dos ecossistemas.

## 17.2 Padrões de produtividade primária

A produção primária liquida do planeta é estimada em cerca de 105 petagramas de carbono por ano (1 Pg = 10<sup>15</sup> g) (Geider *et al.*, 2001). Deste total, 56.4 Pg C ano<sup>1</sup> são produzidos em ecossistemas terrestres, e 48.3 Pg C ano<sup>1</sup>, em ecossistemas aquáticos

Big limith descriptions and code of the co

(Tabela 17.1). Assim, embora os oceanos cubram cerca de dois rerços da superfície do globo, eles são responsáveis por menos do que a metade da sua produção. Por outro lado, as florestas pluviais tropicais e as savanas representam cerca de 60% da PPL terrestre, refletindo as grandes áreas cobertas por estes biomas e seus niveis elevados de produtividade. Toda atividade biologica é essencialmente dependente da radiação solar recebida, mas a radiação solar sozinha não determina a produtividade primaria. Em termos bem amplos, o ajuste entre radiação solar e produtividade está longe de ser perfeito, porque a radiação incidente pode ser capturada eficientemente só quando a água e os nutrientes estão disponíveis e as temperaturas estão na faixa apropriada ao crescimento vegetal. Muitas áreas de terra recebem radiação abundante, mas carecem de quantidades adequadas de água, e a maioria das áreas oceánicas è deficiente em nutrientes minerais.

## 17.2.1. Tendências latitudinais na produtividade

Nos biomas florestais do mundo, pode ser observada uma tendência latitudinal de produtividade crescente, partindo das condições boreais, passanginda ni, uude Rorestas pampos eltugos seguellem pitureo marea ra

do pelas temperadas, até as tropicais (Tabela 17.2). No entanro, existe também uma variação considerável, devido principalmente as diferenças na disponibilidade de água, topografia TABELA 17.1 Produção primána líquida (PPL), por ano, para os principais biomas e para o total do planeta (em unidades de petagramas de C)

Aquáticos	PPL	Terrestres	PPL
Oceanos tropicais e subtropicais	13.0	Florestas pluviais tropicais	17,8
Oceanos temperados	16.3	Florestas caducifólias latiloliadas	1,5
	6.4	Florestas mistas de latifoliadas e de folhas aciculares	3,1
Oceanos polares	10,7	Florestas perenilólias de folhas aciculares	3,1
Costeiros Mansmas/estuários/plantas marinhas	1,2	Florestas caducilólias de folhas aciculares	1.4
	0.7	Savanas	16,8
Recifes de coral	0,1	Campos perenes	2,4
		Arbustos latiloliados com solo descoberto	1,0
		Tundra	0.8
		Deserto	0,5
		Cultivos	8,0
Total	48.3	Total	56,4

local e alterações associadas ao microclima. A mesma tendência latitudinal (e vatiações locais) é observada na produtividade acima da superficie do solo de comunidades campestres (Figura 17.1). Observe as diferenças consideraveis na importància relativa da ptodutividade acima e abaixo da superficie do solo nos diferentes biomas campestres. Tecnicamente, é difícil estimar a produtividade abaixo da superficie do solo, e os primeiros registros da PPL muitas vezes ignoraram ou subestimaram os valores reais. No que se refere às comunidades aquáticas, é evidente uma tendência latitudinal em lagos (Brylinski e Mann, 1973), mas não em oceanos, onde com mais frequencia a produtividade pode ser limitada por uma escassez de nutrientes - produtividade muito alta ocorre em comunidades marinhas onde há ressurgências de águas ricas em nutrientes, mesmo em latitudes elevadas e temperaturas baixas.

As tendências gerais relacionadas à latitude sugerem que a radiação (um tecurso) e a temperatura (uma condição) podem muitas vezes limitar a produtividade de comunidades. Todavia, outros fatores freqüentemente restringem a produtividade dentro de limites ainda mais estritos.

TABELA 17.2 Produtividade primária bruta (PPB) de florestas em difierentes latitudes na Europa, na América do Norte e na America do Sulestimada pela soma da produtividade líquida do ecossistema e respiração do ecossistema (calculadas a partir dos fluxos de CO<sub>2</sub> medidos nos dosséis dessas florestas — apenas uma estimativa de floresta tropical foi incluída pelos revisores) (dos dados de Falge et al., 2002).

Tipo de floresta	Gama das estimativas da PPG (g C m <sup>-2</sup> ano <sup>-1</sup> )	Mėdia das estimatīvas (g C m <sup>-2</sup> ano
Floresta fluvial tropical	3 249	3 249
Floresta decidua temperada	1 122-1 507	1 327
Floresta de coniferas temperada	922-1.924	1 499
Fioresta caducifolia temperada fria	903-1 165	1.034
Floresta boreal de coniferas	723-1.691	1 019

# 17.2.2 Tendências sazonais e anuais na produtividade primária

As grandes amplitudes na produtividade na Tabela 17.2 e os amplos intervalos de confiança na Figura 17.1 enfarizam a variação considerável que

621-151071X

existe em uma determinada categoria de ecossistemas. É imporrante observar rambém que a produtividade varia anualmente em um único local (Knapp e Smith, 2001). Isto é ilustrado na Figura 17.2 para uma lavoura em clima temperado. um campo tropical e uma savana tropical. Sem dúvida, tais flutuações anuais refletem a variação, anualmente em dias sem nuvens, na temperatura e na pluviosidade. Em uma escala temporal menor, a produtividade reflete variações sazonais nas condições, especialmente em relação às consequências da temperatura para a duração da estação de crescimento. Por exemplo, o período em que a PPB diária é alta persiste pot mais tempo em siruações remperadas do que em boteais (Figura 17.3). Além disso, a estação de crescimento é mais extensa, mas a amplitude da mudança sazonal é menor em perenifolias de coniferas do que nas suas correlatas caducifólias fonde a estação de crescimento é encurtada pela queda de folhas no ourono).

### 17.2.3 Produções autóctone e alóctone

Todas as comunidades bióticas dependem de um fornecimento de energia para suas atividades. Na maioria dos ecossistemas terrestres, esse forneci-

1 to 10 to 5

mento recebe contribuição in situ da fotossintese de plantas vetdes – esta é uma produção autóctone. No entanto, existem exceções, particularmente onde animais coloniais depositam fezes provenientes de alimento consumido a uma certa distância da colônia (p. ex., colônias de morcegos, aves marinhas em zonas costeiras) – o guano é um exemplo de materia orgânica alóctone (material orgânico morto fotmado fora do ecossistema).

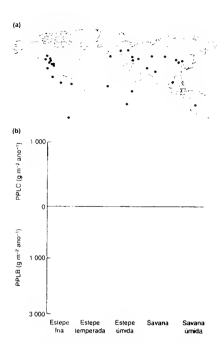


FIGURA 17.1 (a) Posição dos 31 locais de estudo dos biomas cam pestres incluídos nesta análise. (b) Produtividade primária líquida acima da superficie do solo (PPLC) e produtividade primária liquida abaixo da superficie do solo (PPLB) para cinco categorias de biomas campestres (PPLB não-disponível para estepe temperada). Os valores em cada caso são médias para 4-8 estudos. A técnica envolveu o somatório de incrementos na biomassa de plantas vivas, materia morta permanente e serrapilheira entre amostras no período de esludo (média de 6 anos) (de Scurlock et al., 2002)

Em comunidades aquáticas, a entrada autóctone é propotcionada pela fotossíntese de plantas de grande porte e algas fixas localizadas em águas superficiais (zona litoral), e por fito-

plancton, em agua aberta. Entretanto, uma parte substancial da matèria orgânica em comunidades aquáticas provém do material aloctone que chega em rios, via átea subterrânea ou carregada pelo vento. A importância relativa das duas fontes autóctones (litoral e planctónica) e a fonte alóctone de material orgánico em um sistema aquático dependem das dimensões do corpo d'água e dos tipos de comunidade terrestre que depositam material organico nestes ambientes.

Um riacho pequeno que corre arravés de uma bacia hidrográfica arborizada obtém a maioria da sua entrada de energia da serrapilheira proveniente da vegetação do entorno (Figura 17.4). A sombra das árvores impede qualquer crescimento significativo de algas planctônicas ou fixas ou de plantas superiores aquáticas. À medida que o riacho se alarga a jusante, a sombra das árvores fica restrira ás margens e a produção primária autóctone aumenta. Ainda mais adiante a jusante, em águas mais profundas e turvas, a contribuição das plantas superiores enraizadas é muito menot, e o papel do fitoplâncron microscópico se totna mais importante. Quando os grandes rios se acham canalizados dentro de uma planície de inundação, com meandros e banhados associados, a matéria organica dissolvida ou particulada de origem alóctone pode ser transportada para o rio durante episódios de inundações (Junk et al., 1989; Townsend, 1996).

A sequência desde lagos pequenos e rasos até lagos grandes e profundos compartilha algumas das características do contínuo do rio há pouco discutidas (Figura 17.5). Um ligo pequeno provavelmente obterá uma grande parte da sua energia das áreas rerrestres circundantes, porque seu perimetro è grande em relação à sua superficie. Além disso, os lagos pequenos costumam ser rasos. de modo que a produção litoral inferna é mais importante do que a do fitoplâncton. Por outro lado, um lago grande e profundo obterá pouca matéria orgánica do exterior (perimetro pequeno do lago em relação á sua área de superfície) e a produção litoral, limitada ás margens rasas, será também baixa. As entradas de matéria orgânica na comunidade poderão ser atribuidas, então. quase completamente, à fotossíntese do fitopláncton.

Os estuários são frequentemente sistemas altamente produtivos, tecebendo material alóctone e um suprimento rico de nutrientes dos rios que os alimentam. A contribuição autóctone mais importante para a sua base energética è variável. O fitoplâncton tende a dominar nas bacias estuarinas grandes com um intercâmbio restrito com o mar aberto e com perimetros pequenos de marismas em telação á átea. As algas marinhas, ao contrário, dominam em algumas bacias abertas com conexões extensas com o mar. Por outro lado, as comunidades da plataforma continental obtêm uma parte da sua energia de fontes terricolas (especialmente através de estuários) e sua pouca profundidade permite muitas vezes uma produção significativa por parte das comunidades litorais de algas. De fato, alguns dos sistemas mais produtivos se encontram entre os bancos de algas marinhas e os recifes.

Por tim, de certo modo, o oceano aberto pode ser descino como o maior e mais profundo "lago". A entrada de material organico proveniente de comunidades terrestres è desprezível, e a grande profundidade impossibilità a fotossíntese na obscuridade do fundo matinho. Os organismos fitoplanctónicos são, portanto, importantíssimos como produtores primários

### 17.2.4 Variações na relação entre produtividade e biomassa

Podemos relacionar a produtividade de uma comunidade com a biomassa da colheita em pé que a produz la rava de interesse do capital). Alternativamente, podemos considerar a colheita em pé como a biomassa que é man-

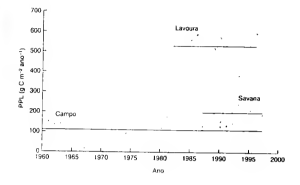


FIGURA 17.2 Variação interanual na produtividade primaria líquida (PPL) em um campo em Queensland, Austrália. (PPL acima da superfície do solo), uma lavoura em lowa, EUA, (PPL total, acima e abaixo da superfície do solo) e uma savana tropical no Senegal (PPL acima da superfície do solo) As linhas horizontais pretas indicam a PPL média para todo o periodo de estudo (segundo Zheng et al., 2003)

tida pela produtividade (o recurso de capital que é mantido pelos ganhos). Globalmente, existe uma drástica diferença na biomassa total existente nos continentes (800 Pg), em comparação aos oceanos (2 Pg) e água doce (< 0,1 Pg) (Geider et al., 2001). Tomando por base a área, a biomassa continental varia de 0,2 a 200 kg m<sup>-2</sup>; nos oceanos, ela varía de menos do que 0.001 a 6 kg m<sup>-2</sup>, e na água doce geralmente ela é infetior a 0.1 kg m<sup>-2</sup> (Geider et al., 2001). Os valores médios da produtividade primària líquida (PPL) e da biomassa da colheita em

pé (B), para uma gama de tipos de comunidades, são plotados na Figura 17.6. É evidente que um determinado valor da PPL é produzido por uma biomassa menor, quando se comparam sistemas terrestres não-florestais com florestas, e a biomassa envolvida é ainda menor, quando são considerados sistemas aquáticos. Assim, as razões PPL:B (quilogramas de matéria seca produzida por ano por quilograma de colheira em nel apresentam médias de 0.042 para florestas, 0,29 para outros sistemas tetricolas e 17 para comunidades aquáticas. É quase

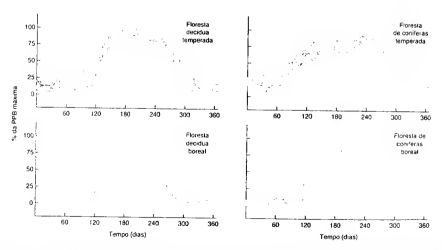


FIGURA 17.3 Desenvolvimento sazonal da produtividade primária bruta (PPB) máxima diána para florestas caducifólias e de coniferas em locais temperados (Europa e America do Norte) e boreais (Canada, Escandinavia e Islandia). Os símbolos diferentes em cada gráfico se relacionam a florestas distintas. A PPB diária está expressa como a porcentagem do máximo alcançado em cada floresta durante 365 dias do ano (segundo Falge et al., 2002)

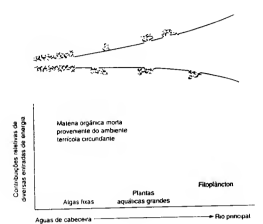


FIGURA 17.4 Variação longitudinal na natureza da base energetica em comunidades fluviais.

certo que a razão principal disso se baseia no fato de uma grande proporção de biomassa flotestal esrar morta (e permanecer assim por um longo tempo) e também que muito do tecido de sustenração vivo não é fotossintético. No campo e em comunidade arbustiva, uma proporção maior da biomassa esrá viva e envolvida na fotossíntese, embora a metade dela ou mais possa ser formada de raizes. Em comunidades aquáticas, particularmente quando a produtividade é devida principalmente ao fitoplancton, não há tecido de sustentação, não existe necessidade de raizes para absorver água e nutrientes, as células mortas não se acumulam (elas geralmente são ingeridas antes de morrer) e a saída forossintética por quilograma de biomassa é, portanto, muito elevada. Outro fator que ajuda a explicar as elevadas razões PPL:B em comunidades fitoplanctónicas é a renovação tápida da biomassa (os tempos de renovação da biomassa em oceanos e em ambientes de água doce apresentam medias de 0.02-0.06 anos, comparados a 1-20 anos em continentes: Geider et al., 2001). A PPL anual mostrada na figura é, na verdade, produzida por algumas gerações fitoplanetonicas sohiepostas, e a biomassa da colheita em pé é apenas a média presente em um determinado instante.

As razões da PPL em relação à biomassa tendem a diminuir duranre a sucessão. Isto aconrece porque as espécies pioneiras na sucessão são representadas por plantas herbáceas, de cres-

cimento rápido e com uma quantidade relativamente pequena de tecido de sustentação (ver Seção 16.6). Assim, no inicio da sucessão, a razão PPL:B é alta. Já as espécies que dominam mais tarde a sucessão, em geral, são de crescimento lenro, mas posteriormente alcançam um tamanho considerável e acabam monopolizando o espaço e o suprimento de luz. Sua estruruta envolve um grande investimento em tecidos de sustenração

não-fotossinterizantes e mortos, e, como consequência, sua razão PPL:B é baixa.

Quando a atenção é dirigida às árvores, observa-se um padrão comum em que a PPL acima da superfície do solo aringe um pico no inicio da sucessão e, depois, gradualmente, declina em rorno de 76%, com uma redução média de 34% (Tabela 17.3). Sem dúvida, as reduções são resultantes de uma mudança de recidos fotossintetizantes para respitatótios. Alem disso, a limitação de nutrientes pode ter um significado maior mais rarde na sucessão, ou os ramos mais longos e os caules mais altos das árvotes maduras podem aumentar a resistência à corrente de transpiração e, assim, limitar a fotossíntese (Gower et al., 1996). Árvotes características de estágios diferentes da sucessão exibem padrões distintos de PPL de acordo com a idade da floresta. Em uma floresra subalpina de coniferas, por exemplo, o pinheiro-de-casca-branca (Pinus albicaulis), do inicio de sucessão alcançou um pico de PPL acima da superficie do solo em mais ou menos 250 anos e depois declinou; o abero subalpino (Abies lusiocarpa), tolerante à sombra e tardio na sucessão, alcançou seu máximo apos 400 anos (Figura 17,7). A espécie tardia no processo de sucessão alocou quase o dobto de biomassa em suas folhas, em relação à espécie inicial, e manteve uma alta razão fotossíntese:respiração em uma idade mais avancada (Callaway et al., 2000).

# 

A luz solar, o dióxido de carbono (CO3), a água e os nutrientes do solo são os recursos necessários para a produção primaria na terra, e a temperatuta (uma condição) tem uma fotre influencia sobre a raxa de fotossintese. O CO, geralmente está

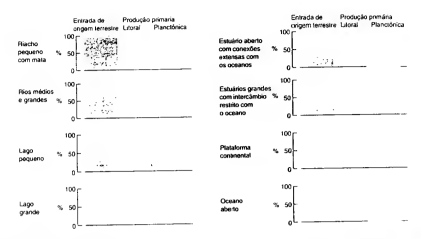


FIGURA 17.5 Variação da importância da entrada de matéria orgánica de origem terrestre e da produção primária litoral e planctônica em comunidades aquáticas contrastantes

presente nos gases atmosféricos com uma concentração de aproximadamente 0,03%. A mistura e a difusão turbulentas impedem que a concentração do CO, varie muito de local para local, exceto na vizinhança imediata de uma folha. O CO, provavelmente desempenha um pequeno papel na determinação de diferenças entre as produtividades de comunidades diferentes (embota seja possível prever que os aumentos globais na concentração do CO, tenham efeitos profundos p. ex., DeLucia et al., 1999). Por outro lado, a qualidade e quantidade de luz, a disponibilidade de água e de nutrienres e a temperatura variam drasticamente de um incal para outro. Todos esres fatores são candidatos ao papel de limitante. Qual deles de fato estabelece o límite para a produrividade primária?

### 17.3.1 Uso ineficiente da energia solar

Dependendo da posição, algo entre 0 e 5 joules de energia solar atinge cada metro quadtado da superfície da Terra a cada minuto. Se toda essa energia fosse convertida em biomassa vegetal pela fo-

tossintese (ou seja, se a eficiéncia fotossintética fosse de 100%), haveria uma extraordinária geração de material vegetal, de uma ou duas ordens de grandeza maior do que os valores registrados. No entanto, grande patte dessa energia solar não está disponível para ser utilizada pelas plantas. Em especial, somente cerca de 44% da radiação de ondas curras incidentes ocotrem em comprimentos de onda apropriados para a forossíntese. Contudo, mesmo quando isto acontece, a produtividade fica bem abaixo do

máximo possível. A eficiência forossintética tem dois componentes - a eficiência com que a luz é interceptada pelas folhas e a eficiência com que a luz interceptada é convertida pela fotossínrese em nova biomassa (Stenberg et al, 2001). A Figura 17.8 mostra a amplirude de eficiências forossintéticas liquidas em termos globais (porcentagem da entrada da radiação fotossinteticamente ativa - PAR, photosynthetically active radiation - incorporada a PPL acima da superficie do solo), em sere florestas de coníferas, sete florestas caducifólias e oito comunidades de deserto, estudadas como parte do Programa Biológico Internacional (ver Seção 17.1). As comunidades de coniferas tiveram as eficiências mais altas, mas situadas apenas entre 1 e 3%. Para um nível similar de entrada de radiação, as florestas caducifolias alcançaram 0,5-1% e, apesar de receberem mais energia, os desertos foram capazes de converrer em biomassa somente 0,01-0,2% da PAR.

O fato de a radiação não ser eficientemente usada, entretanto, não implica por si só que ela não limite produtividade da comunidade. Precisariamos saber se, ao aumentar as intensidades de radiação, a produri-

vidade cresce ou permanece inalterada. Alguma evidência apresentada no Capítulo 3 indica que a intensidade de luz durante parre do dia é inferior ao otimo para a forossintese do dossel. Além disso, no pico das intensidades luminosas, na maioria dos dosseis, as folhas mais inferiores ainda situam-se em sombra telativa, e è muito provável que fotossinretizariam mais rápido se a inrensidade de luz fosse mais alta. Para as plantas C4, parece que nunca é alcançada a saturação da inrensidade de radiação e, portanto, a produ-

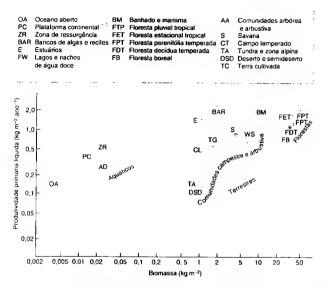


FIGURA 17.6 Relação entre valores médios de produtividade primaria liquida e valores médios de biomassa da colheita em pê, para uma gama de ecossistemas (dados baseados em Whittaker, 1975).

tividade pode de lato ser limitada pot uma escassez da PAR. mesmo sob radiação natural mais intensa.

Não há dúvida, entretanto, de que a radiação disponível seria usada mais eficientemente se outros recutsos fossem abundantes. Os valores de produtividade muito mais altos tegistrados em sistemas agricolas atestam esta afirmativa.

### 17.3.2 Água e temperatura como fatores críticos

A Figura 17.9 ilustra a relação entre a PPL de uma ampla gama de ecossistemas no plató tibetano e a pluviosidade e temperatura. A água é um recur-

so essencial para a constituição das células e para a fotossíntese. Grandes quantidades de água são petdidas na transpiração - especialmente porque os estômatos precisam ficar abettos pot longos períodos pata a entrada do CO<sub>2</sub>. Não sutpreende que a precipitação de uma região esteja intimamente cortelacionada com sua produtividade. Em tegiões átidas, existe um aumento aproximadamente linear na PPL com o aumento da precipitação, mas em climas florestais mais úmidos obsetva-se um plato, além do qual a produtividade não continua a crescer. Observe que uma grande quantidade de precipitação não è necessariamente equivalente a uma grande quantidade de

água disponível para as plantas; toda a água superior à capacidade de campo será drenada, se houvet possibilidade. Na Figura 17.9, também pode ser vista uma relação positiva entre produtividade e temperatura anual media. No entanto, podem ser esperados padrões complexos, porque, por exemplo, temperaturas mais altas estão associadas á perda mais rápida de água através da evapotranspiração; a escassez de agua pode, então, tornarse limitante mais rapidamente.

Para detalhar a telação entre produtividade, precipitação e temperatura, é mais recomendável concentrar-se em

um único tipo de ecossistema. A PPL acima da superficie do solo foi estimada em alguns locais do pampa argentino, ao longo de dois gradientes de precipitação no sentido oesre para leste. Um desses gradientes localizava-se em região montanhosa e, o outro. na planície. A Figura 17.10 mostra a relação entre um indice de PPL acima da superfície do solo (PPLC) e precipitação e tempetatura para os dois conjuntos de locais. Há relações fortemente positivas entre PPLC e ptecipitação, mas as inclinações das relações diferiram entre os dois gradientes ambientais (Figura 17.10a).

As relações entre PPLC e remperatura são similates para dois outros gradientes ambientais (duas transecções elevação no sentido norte para sul) na Figura 17.10b - ambos exibem um padrão em forma de "domo". Isto provavelmente resulta dos dois efeitos da tempetatura crescente: um efeito positivo sobre o comTABELA 17.3 Produtividade primaria líquida acima da superfície do solo (PPLC) para sequências etárias de florestas em biomas diferentes (segundo Gower et al., 1996)

		Faixa das idades das unidades em anos (nº de unidades	P	PPLC (t massa seca ha-' ano-')			
Bioma/espécies	Local	mostrado entre parênteses)	Pico	Mais velha	° de mudança		
Boreal			<del></del> -				
Larix gmelinii	Yakutsk, Siberia	50-380 (3)	4.9	2,4			
Picea abies	Russia	22–136 (10)	6,2	2,6	-51 -58		
Temperado frio							
Abies baisamea	New York, USA	0-60 (6)	3.2	1,1	-66		
Pinus contorta	Colorado, USA	40-245 (3)	2,1	0.5	-06 -76		
Pinus densiflora	Mt Mino, Japan	16-390 (7)	16,1	7.4			
Populus tremuloides	Wisconsin, USA	8-83 (5)	11,1	10.7	-54 -4		
Populus grandidentata	Michigan, USA	10-70	4,6	3.5	-4 -24		
Pseudotsuga menziesii	Washington, USA	22-73 (4)	9,9	5,1	-24 -45		
Temperado quente							
Pinus elliottii	Florida, USA	2-34 (6)	13,2	8.7			
Pinus radiata	Puruki, NZ (Tahi)	2-6 (5)	28.5	28.5	-34		
	(Rue)	2-7 (6)	29.2	23.5	0		
	(Toru)	2–8 (7)	31.1	31,1	-20 0		
Tropical							
Pinus caribaea	Afaka, Nigéria	5-15 (4)	19,2	10.5			
Pinus lesiya	Meghalaya, India	1-22 (9)	30.1	18,5	-4		
Floresta pluvial tropical	Amazônia	1-200 (8)	13.2	21,1 7,2	-33 -45		

primento da estação de crescimento e um efeito negativo através do aumento da evapotranspiração em temperaturas mais altas. Uma vez que a tempetatura é o principal fatot que testtinge a produtividade na extremidade fria dos gradientes, espera-se um aumento da PPL à medida que nos deslocamos dos locais mais frios para os mais quentes. No entanto, existe um valor térmico acima do qual a estação de crescimento não se prolonga e o efeito dominante da temperatura crescente é agora o de aumentar a evapotranspiração, teduzindo, assim, a disponibilidade de água e diminuindo a PPL (Epstein et al., 1997).

> A escassez de água tem efeitos diretos sobre a taxa de ctescimento vegetal, mas ela também provoca o desenvolvimento de uma vegetação menos

densa. A vegetação esparsa intercepta menos luz (grande parte da qual incide sobre o solo descoberto). Este desperdício de radiação solar é a causa principal da produtividade baixa em muitas áteas áridas, e não a reduzida taxa fotossintética de plantas afetadas pela seca. Chega-se a essa conclusão pela comparação da produtividade por unidade de peso da biomassa foliar, em vez de fazê-lo por unidade de área do solo, para os estudos mostrados na Figura 17.8. A floresta de coniferas produziu 1,64 g g<sup>-1</sup> ano<sup>-1</sup>, a floresta caducifólia, 2.22 g g<sup>-1</sup>, ano <sup>1</sup> e, o deserto, 2,33 g g<sup>-1</sup> ano <sup>1</sup>.

### 17.3.3 A drenagem e a textura do solo podem modificar a disponibilidade de água e, portanto, a produtividade

Na Figura 17.10, observa-se uma diferença notável nas inclinações dos gráficos da PPL em relação á precipitação para os locais de montanha e de planície. A inclinação foi muito menos acentuada no local montanhoso e patece provável que o terreno mais ingreme nesta região tesultou em uma taxa mais alta de escoamento superficial da água e, assim, em um uso menos eficiente da precipitação (Jobbagy et al., 2002).

Obsetva-se um fenômeno telacionado, quando a produção florestal sobre solos arenosos bem drenados é comparada com a de solos constituídos de partículas de tamanhos meno-

res. São disponíveis dados sobre a acumulação, ao longo do rempo, de biomassa vegetal em alguns locais onde todas as árvores foram temovidas por um distúrbio natural ou por interferência humana. Para florestas ao redor do mundo, Johnson e colabotadores (2000) tegistraram a relação entre o acúmulo de biomassa acima do solo (um indice bruto de PPLC) e os graus-dias (degree-days) acumulados na estação de crescimen to (idade do acúmulo en anos x temperatura da estação de crescimento x estação de crescimento como uma proporção do ano). Com efeito, "os graus-dias da estação de crescimento combinam o período para o qual a unidade vem acumulando biomassa com a temperatura media no local em quesrão. A Figura 17.11 mostra que a produtividade de florestas latifoliadas getalmente e muito mais baixa, para um deterininado valor de graus-dias da estação de crescimento, quando o solo flotestal é atenoso. Tais solos têm capacidades de retenção de umidade menos favoráveis e, em uma certa medida, isto é responsável pela sua produtividade mais pobre. Além disso, a retenção de nutrientes pode ser menot em solos de granulometria maior, teduzindo a produtividade comparada a solos com textuta mais fina. Isto foi confitmado por Reich e colaboradores (1997), que, en sua compilação de dados para 50 florestas da América do Norte, verificaram que a disponi-

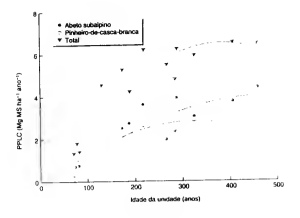


FIGURA 17.7 Produtividade primaria liquida anual acima da superficie do solo (PPLC) (Mg mateira seca har' anor') em unidades de idades diterentes de uma floresta subalpina de coniferas, Montana, EUA- pinherio de-casca-branca, espécie do inicio da sucessão: abeto subalpino, especie tardia na sucessão; e PPLC total (segundo Callaway et al., 2000).

bilidade de nitrogênio (estimada como a taxa anual líquida de mineralização do nitrogênio) foi realmente mais baixa em solos mais arenosos, bem como constatatam que a PPLC foi mais baixa por unidade de nitrogênio disponível em situações atenosas.

### 17.3.4 Comprimento da estação de crescimento

A produtividade de uma comunidade pode ser sustentada somente para o período do ano em que as plantas possuem folhagem fotossinteticamente ativa. As átvores deciduas têm um limite auto-imposto sobre o período em que elas exibem folhagem. Em geral, as folhas de espécies deciduas fotossintetizam rápido e morrem jovens, e as espécies perenifolias têm folhas que fotossintetizam lentamente, mas por um período mais longo (Eamus, 1999). As árvores perenifolias mantém um dossel por todo o ano, mas durante algumas estações elas podem fotossintetizar escassamente ou mesmo tespirar mais rápido do que fotossintetizar. As coniferas perenifolias tendem a dominar em condições frias e pobres em nutrientes, ralver porque em outras situações suas plántulas sejam prejudicadas por competidoras deciduas de crescimento mais rápido (Becker, 2000).

a porterior la sinancia de crescimento, cima crucor com miscratto sociela e conducio ante Os padrões laritudinais na produtividade flotestal observados antes (ver Tabela 17.2) são resultantes de diferenças no número de dias em que há fotossíntese ativa. Neste contexto, Black e collaboradores (2000) mediram por quatro anos a produtividade liqui-

da dos ecossistemas (PLE) em uma floresta decidua boreal no Canada. A primeira emergência foliar ocorreu bem mais cedo em 1998, quando a temperatura de abril/maio foi a mais alta (9,89°C), e um mes mais tarde em abril de 1996, quando a

temperatura de abril/maio foi a mais baixa (4,24°C) (Figura 17,12a, b). As temperaturas de primavera equivalentes em 1994 e 1997 foram de 6,67 e 5,93°C. A diferença no comprimento da estação de crescimento nos quatro anos de estudo pode ser estimada a partir do padrão da PLE cumulativa (Figura 17.12c). Durante o inverno e o coneço da primavera, a PLE foi negativa, porque a respiração do ecossistema superou a sua produtividade bruta. A PLE tornou-se positiva mais cedo em anos mais quentes (especialmente 1998), de modo que o total geral de carbono sequiestrado pelo ecossistema nos quatro anos foi de 144, 80, 116 e 290 g C m² ano¹, para 1994, 1997 e 1998, respectivamente.

Na discussão anterior sobre o estudo das comunidades do pampa argentino (ver Figura 17.10), observamos que a PPL mais alta não só foi afetada diretamente pela precipitação e pela temperatura, mas também parcialmente determinada pelo comprimento da estação de crescimento. A Figura 17.13 mostra que o começo da estação de crescimento relacionou-se positivamente com a temperatura inédia anual (de modo semelhante ao estudo da floresta boreal acima), e o final da estação de crescimento foi determinado parcialmente pela temperatura, nats também pela precipitação (ela rerminou mais cedocom temperaturas altas e precipitação baixa). Novamente, observamos uma interação complexa entre disponibilidade de água e temperatura.

# 17.3.5 A produtividade pode ser baixa devido à deficiência de recursos minerais

Mesmo que o sol brilhe intensamente, a chuva caia com freqüència e a temperatura seja regular, a produtividade será baixa se não houver solo na comunidade terricola ou se ele for deficiente em

a importància crucial da glaccholi dane IInutrientes

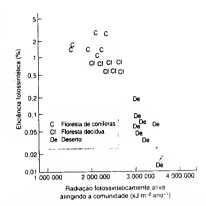


FIGURA 17.8 Eficiência fotossintética (porcentagem da radiação fotossinteticamente ativa incidente conventida em produtividade primária líquida acima da superfície do solo), para três tipos de comunidades nos EUA (segundo Webb et al. 1983)

nutrientes minerais essenciais. As condições geológicas que determinam a inclinação e o aspecto do solo também determinam sua formação, além de ter uma grande influência, embora não totalmente dominante sobre o seu conteúdo mineral. Pot esta razão, desenvolve-se dentro de um regime climático particular um mosaico de niveis diferentes de produrividade da comunidade. De todos os nutrientes minerais, o que tem a influência mais importante na produtividade da comunidade é o nitrogênio fixado (e ele é parcial ou principalmente biológico na origem, nãogeológico, como resultado da fixação por microrganismos). Provavelmente, não há sistema agrícola que não responda com aumento da produtividade primária ao nitrogênio aplicado, e isto pode ser igualmente vetdadeiro para a vegetação nativa. Os fertilizantes à base de nitrogênio adicionados aos solos de florestas quase sempre estimulam o seu crescimento.

A deficiencia de outros elementos pode também manter a produtividade de uma comunidade bem abaixo do que ela seria teoricamente capaz. Um exemplo clássico é a deficiência de fosfato e zinco na Austrália Meridional, onde o crescimento de florestas comerciais (pinheiro-de-Monterey, *Pinus radiata*) tornou-se possível apenas quando houve um suprimento artificial desses nutrientes. Além desses nutrientes, muitos sistemas tropicais são limitados essencialmente pelo fósforo.

### 17.3.6 Resumo dos fatores limitantes da produtividade terrícola

O limite definitivo sobre a produtividade de uma comunidade é determinado pela quantidade de radiação incidente que ela recebe – sem isto, não pode ocorrer fotossíntese.

A radiação incidente é usada de maneira ineficiente por todas as comunidades. As causas dessa ineficiência podem ser encontradas em: (i) escassez de água, restringindo a taxa de fotossíntese; (ii) escassez de nutrientes minerais essenciais, que diminui a velocidade da taxa de produção de tecido fotossintetico e sua eficácia na fotossíntese; (iii) temperaturas letais ou demasiadamente baixas para o crescimento; (iv) profundidade insuficiente do solo; (v) cobertura incompleta do dossel, de modo que grande parte da tadiação incide sobre o solo e não sobre a folhagem (isto pode ser devido á sazonalidade na produção e queda foliares ou ao desfolhamento por animais pastejadores, pragas ou doenças); e (vi) a baixa eficiência com que as folhas fotossintetizam – sob condições ideais é dificil

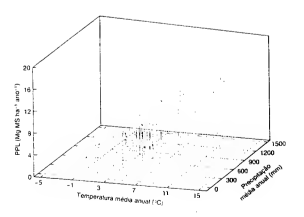
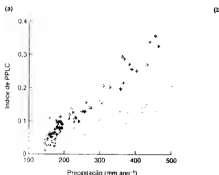


FIGURA 17.9 Esludos em ecossistemas no plató libetano, estabelecendo uma relação entre produtividade primána liquida total (Mg matéria seca ha" ano") e precipitação e temperatura anuais. Os ecossistemas incluem florestas, comunidades arboreas, comunidades arbustivas, campos e deserto (segundo Luo et al.. 2002)



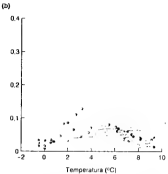


FIGURA 17.10 Produtividade primária liquida anual acima da superficie do solo (PPLC) de campos, ao longo de dois gradientes de precipitação no pampa argentino. A PPL é mostrada como um indice, baseado em medições radiométricas por satélite com uma relação conhecida como radiação fotossinteticamente ativa em dosseis. (a) PPL em relação à precipitação anual. (b) PPL em relação a temperatura média anual Os circulos vazios e os losangos representam locais ao longo de gradientes de precipitação nas regiões de planície e montanhosa, respectivamente. Os circulos cheios e os tnángulos representam locais ao longo de duas transecções de elevação (segundo Jobbagy et al., 2002)

alcancar eficiencias maiores do que 10% (da PAR), mesmo nos sistemas agricolas mais produtivos. Todavia, a maior parte da variação na producividade primária da vegetação do mundo se deve aos fatores (i) a (v), sendo relativamente pouco atribuida às diferenças intrinsecas entre as eficiências fotossintéticas das folhas das espécies diferentes.

No curso de um ano, a produtividade de uma comunidade pode ser (e provavelmente será) limitada por uma sucessão dos fatores (i) a (v). Em uma comunidade campestre, por exemplo, a produtividade primária pode ficar bem abaixo do máximo teórico, pois os invernos são demasiadamente frios e a intensidade luminosa é baixa, os verões são demasiadamente secos, a taxa de mobilização do nitrogênio é muito baixa e, em certos periodos, o pastejo pode reduzir a colheita em pé a um nivel rai que grande parte da luz incide sobre o solo descoberto.

> whatter on Lyng-April 6.5 and the second s

Os fatores que mais frequentemente limiram a produtividade primaria de ambientes aquáticos são a disponibilidade de luz e a de nutrientes. O nitrogenio (geralmente como nitrato) e o fosforo (fosfiito) são os nutrientes que mais comumente limitam, mas o ferro pode ser imporrante em ambientes oceánicos abertos.

## 17.4.1 Limitação pela luz e nutrientes em riachos

Os riachos que correm através de florestas caducifólias passam por nitidas transições na produção primária por algas no leito do curso d'água durante a estação de crescimento, á medida

que as condições de luz no começo da primavera passam da abundancia para a limitação severa, quando as folhas do dossel se desenvolvem. Em um riacho no Tennessee, a emergência foliar reduziu a PAR que atingiu o leito do corpo d'agua de mais do que 1.000

para menos do que 30 timol m<sup>-2</sup> s<sup>-1</sup> (Hiel et al., 2001). Paralelamente à redução na PAR, houve uma queda igualmente abrupta na PPB do riacho (Figura 17.14). Isto ocorre apesar de um grande aumento da eficiência fotossintética de menos do que 0.3 para 2%; as eficiências mais altas surgiram devido à existência de táxons aclimatados fisiologicamente a irradiâncias baixas e porque os táxons mais eficientes se tornaram dominantes mais tarde na estação. Intrigantemente, à medida que os niveis da PAR caiam, as concentrações de nitrato (Figura 17.14a) e fosfato se elevavam. Parece que os nutrientes limitaram a produção primaria. quando a PAR era ahundante no começo da primavera, periodo em que a absorção pelas águas reduziu a concentração na água Quando a luz se tornou limitante, no entanto, a redução da produtividade das algas significa que menos nutrientes disponiveis forant removidos do suprimento na água corrente.

### 17.4.2 Nutrientes em Jagos

Da mesma forma que os riachos, os lagns recebem nutrientes pela desagregação de rochas e solos em suas bacias, com a precipitação e como resultado de atividades humanas (aporte de fertilizantes e esgotos). Quanto à disponibilida-



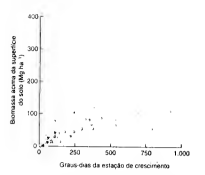
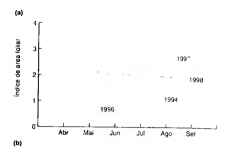


FIGURA 17.11 Acúmulo de biomassa acima da superfície do solo (um índice bruto de PPL) expressa como megagramas (=10º g) por hectare, em relação aos graus dias acumulados na estação de crescimento em floresta latifoliada crescendo em solos arenosos e não-arenosos. . solos não-arenosos. #, solos arenosos (segundo Johnson et

de de nutrientes, os lagos variam consideravelmente. Um estudo de 12 lagos canadenses mostra uma relação nitida entre a produção primária bruta (PPB) e a concentração de fósforo, demonstrando a importancia dos nutrientes na limitação de produtividade de lagos (Figura 17.15). Observe que a PPB facilmente supera a respiração dos ecossistemas na maioria dos lagos, enfatizando a importancia sobrepujante da produção autóctone nesses lagos. O valor à parte no canto superior à direita da Figura 17.15b foi atípico para os locais de estudo, porque houve efluência de esgoto; neste caso, a entrada alóctone de matéria orgânica levou a um consumo mais alto do que a produção de carbono orgânico no lago.

É importante observar que o balanço da energia radiante em relação à disponibilidade de nutrientes-chave pode afetar as tazões C:N:P (estequiometria) nos tecidos de produtores primarios. Assim, Sterner e colaboradores (1997b) verificaram em alguns lagos canadenses deficientes em fósforn que a

disponibilidade de PAR relativa ao fósforo total (PAR:FT) afetou o equilibrio da fixação de carbono e a absorção de fósforo em comunidades de algas e, portanto, causou variações nas razões C:P em células vivas de algas e detritos de algas. O zooplancton que consome algas vivas e os decompositores e detritivoros que dependem dos detritos de algas têm necessidades específicas de nutrientes, e estas são muiro diferentes das razões dos nutrientes em algas. Assim, as mudanças na estequiometria das algas observada por Sterner e colaboradores tem consequências para o metabolismo heterotrófico e produtividade. Já examinamos como tais desequilibrios entre a estequiometria do tecido vegetal e de seus consumidores afetam as interações da teia alimentar, a decomposição e a ciclagem de nutrientes (ver Seções 11.2.4, 17.5.4 e 18.2.5).



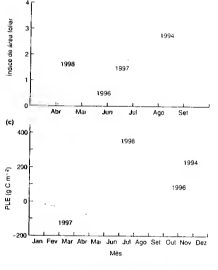


FIGURA 17.12 Padrões sazonais no índice de área foliar (área das folhas dividida pela área do solo abaixo da folhagem) de (a) álamo, (Papulus tremuloides), do estrato superior, e (b) aveiá, Corylus cornuta, do estrato inferior, em uma floresta decidua boreal, durante quatro anos de estudo com temperaturas de primavera contrastantes (c) Produtividade fiquida do ecossistema (PLE) cumulativa (segundo Black et al. 2000)

### 17.4.3 Os nutrientes e a importância das ressurgências em oceanos

Nos oceanos, os niveis localmente altos de produtividade primária estão associados a entradas altas de nutrientes oriundas de duas fontes. Primeiro. ns nutrientes podem fluir continuamente para regiões da plataforma cos-

teira a partir de estuários, o que é exemplificado na Figura 17.16. A produtividade na região da plataforma interna é es-

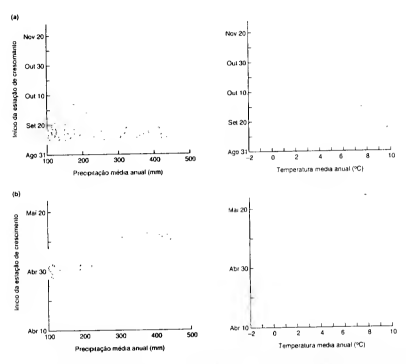


FIGURA 17.13 (a) Datas do começo e do fim da estação de crescimento de comunidades do pampa argentino descritas na Seção 17.3.2 Os circulos representam locais ao longo do gradiente de precipitação na região montanhosa e os triángulos representam os locais ao longo do gradiente de planície (segundo Jobbagy et al., 2002)

pecialmente alra por causa das altas concentrações de nuttientes e porque a água relativamente transparente proporciona uma profundidade razoável, na qual a forossíntese liquida é positiva (a zona eufótica). Junto ao continente, a água é mais rica em nutrientes, mas apresenta turbidez alta e sua produtividade e menor. As zonas menos produtivas localizam-se na plataforma evrerna (e oceano aberro), onde se pode esperar que a produtividade primátia seja alta, pois a água é transparente e a zona eufótica é profunda. Aqui, contudo, a produtividade é baixa, devido às concentrações de nutrientes extremamente baixas.

As ressurgencias oceanicas representam uma segunda fonte de altas concentrações de nutrientes. Estas

ocorrem em plataformas continentais onde o vento é patalelo à costa ou incide sobte ela com um pequeno ángulo. Como conseqüência, a água se desloca e é substituída por água mais fria e rica em nutrienres originada no fundo, onde os nutrientes são acumulados por sedimentação. As fottes ressurgências

podem ocorrer também em locais adjacentes às crisras submarinas, bem como em áreas de correntes muito intensas. Quando a ressurgência alcança a superfície, a água rica em nutrientes provoca uma flotação (bloom) de produção de fitoplâncton. Uma cadeia de organismos heterotróficos tim proveiro do alimento abundante e os grandes estoques pesqueiros do mundo esrão localizados nessas regiões de produtividade alta.

Recenremente, o ferro foi identificado como um nutriente limitante que potencialmente afeta cerca de um terço do oceuno aberro (Geider et al., 2001). O fetto, de baixissima solubi-

lidade na agua do mar, é detivado essencialmente de material particulado transportado pelo vento, e grandes áreas oceânicas o recebem em quantidades insuficientes. Quando o ferro é adicionado experimentalmente a áteas oceânicas, podem ocorrer florações massivas de fitoplâncton (Coale et al., 1996):

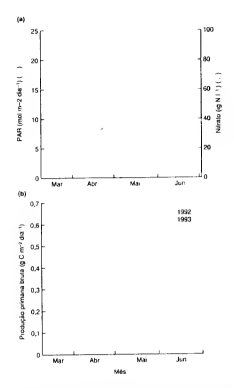


FIGURA 17.14 (a) Radiação fotossinteticamente ativa (PAR) atingindo o leito de um riacho no Tennessee (barras) e concentração de nitrato na água do nacho (círculos) durante a primaivera de 1992 (os padrões foram muito similares em 1993). (b) Produtividade primária bruta (PPB) no riacho durante a primaivera em 1992 e 1993 (calculada tendo por base as mudanças diánas totais na concentração de oxigênio do nacho (segundo Hill et al., 2001)

provavelmente, rais florações também ocorram quando grandes tempesrades suprem os oceanos de ferro derivado dos continentes.

Ao mesmo rempo que os nutrientes são os fatores mais influentes para a produtividade oceânica local, a rempetatura e a PAR também desempenham um papel em uma escala maior (Figura 17.17). Isto aumenta

expressivamente a nossa capacidade de estimar a produtividade oceânica, pois a temperatura na superficie do mar e a PAR (juntamente com a concentração de clorofila na superficie, um outro fator relacionado com a PPL) podem ser medidas usando relementa por satélire.

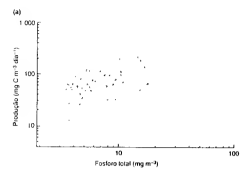
# 17.4.4 Em comunidades aquáticas, a produtividade varía com a profundidade

Embora a concentração de um nutriente limitante geralmente determine a produtividade de ambientes aquáticos tendo pot base uma área, em qualquer corpo d'água também se constata uma considerável variação com a pro-

ta uma considerável variação com a profundidade, resultante da atenuação da intensidade luminosa. A Figura 17.18a mostra como a PPB declina com a profundidade. A temperatuta em que a PPB é equilibrada pela respiração do fitopláncton, R, é conhecida como ponto de compensação. A luz, absorvida pelas moléculas de água e pela matéria dissolvida e particulada, declina exponencialmente com a profundidade. Junto à superficie, a luz é superabundante, mas, em profundidades maiotes, seu suprimento fica limitado e sua intensidade, em última análise, determina a extensão da zona eufótica. Bem perto da superfície, especialmente em dias ensolarados, pode haver mesmo fotoinibicão da fotossíntese. Isto patece acontecer porque a tadiação é absorvida pelos pigmentos fotossintéticos a uma taxa na qual ela não pode ser usada pelos canais fotossintéticos normais, sendo extravasada em reações destrutivas de foto-oxidação.

Quanto mais rico em nutrientes um corpo d'água for, provavelmente mais rasa será a sua zona eufótica (Figura 17.18b). Isto não é verdadeiramente um paradoxo. Os corpos d'água com concentrações de nutrientes mais altas geralmente possuem maiores biomassas de fitoplâncton que absorvem luz e reduzem sua disponibilidade a uma profundidade maiot. (Isto é exatamente análogo á influência da sombta do dossel em uma floresta, que pode remover cetca de 98% da energia radiante antes que ela alcance a camada de vegetação baixa que cobte o solo ou, conforme já vimos, o leito do riacho.) Mesmo os lagos rasos, se suficientemente férteis, podem set desprovidos de vegetação herbácea no fundo, por causa do sombreamento pelo fitoplancton. As relações mostradas na Figura 17.18a e b são derivadas de lagos, mas o padrán é qualitativamente similar em ambientes oceánicos (Figura 17.19).

A produtividade sectindária é definida como a taxa de produção de nova biomassa por organismos hererotróficos. Ao contrário das plantas, as bactérias hererotróficas, os fungos e os animais não podem elaborar, a partir de moléculas simples, os compostos complexiis ticos em energia de que necessitam. Eles obtêm sua matéria e energia diteramente pelo consumo de material vegetal ou indiretamente de plantas, através da ingestão de outros heterotróficos. Os vegetais, os produtotes primátios, compreendem o primeiro nível trófico em uma comunidade; os consumidores primários ocorrem no segundo



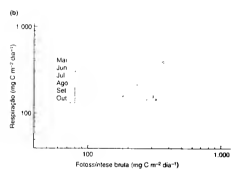


FIGURA 17.15 (a) Relação entre a produti vidade primária bruta do fitopláncton (plantas microscópicas) na água aberta de alguns lagos canadenses e a concentração de los foro. (b) Relação entre respiração do ecossistema e a fotossíntese bruta, medidas em datas diferentes nos lagos estudados. A linha tracejada indica onde a respiração se iguala à PPB. A linha continua mostra a linha de regressão para a relação. As medidas metabólicas foram feitas em frascos no faboratorio, utilizando amostras de áqua retiradas dos lagos e observando as suas temperaturas (segundo Carignan et al., 2000).

nível trófico; os consumidores secundários (carnívoros), no terceiro nível, e assim por diante.

### 17.5.1 Relações entre produtividades primária e secundária

Uma vez que a produtividade secundária depende da produtividade primária, deveríamos esperar uma relacão positiva entre as duas variáveis nas comunidades. Voltando ao estudo do riacho descrito na Seção

17.4.1, relembramos que a produtividade primátia declinou drasticamente durante o verão, quando um dossel de folhas de árvores acima do riacho interceptou a maior parte da radiação incidente. Um consumidor importante da biomassa de algas é o caracol Elimia clavaeformis. A Figura 17.20a mostra como a taxa de crescimento de caracóis no riacho foi mais baixa no verão; houve uma relação positiva estatisticamente significativa entre o crescimento de caracóis e a PAR mensal no leito do riacho (Hill et al., 2001). A Figura 17.20b-d ilustra a relação geral entre produtivi-

dades primária e secundária em exemplos aquáticos e terricolas. A produtividade secundária pelo zoopláncton, que consome principalmente células fitoplanctónicas, está telacionada positivamente à produtividade fitoplanctónica em uma gama de lagos em partes diferentes do mundo (Figura 17.20b) A produtividade de bactérias heterotróficas em lagos e oceanos também acompanha a do titopláncton (Figura 17.20c); elas metabolizam matéria orgánica dissolvida liberada de células fitoplanctónicas intactas ou produzida como resultado da "alimentação desordenada" por animais pasteradores. A Figura 17.20d mostra como a produtividade de George za fortis (um dos tentilhões de Darwin), medida em termos do tamanho médio dos filhotes em uma ilha do arquipélago de Galápagos, está relacionada a precipitação anual, em si um índice de produtividade primária.

Uma regta geral em ecossistemas aquáticos e terrestres é que a produtividade secundária por herbivoros é aproximadamente uma ordem de grandeza menor do que a produtividade primária sobre a qual ela está baseada. Isto é uma propriedade con-

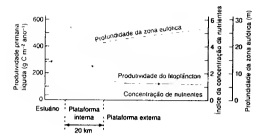
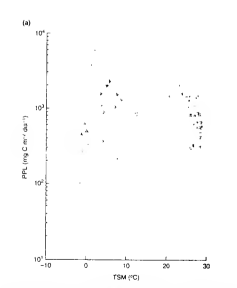


FIGURA 17.16 Variação na produtividade primaria liquida do fitoplancton, na concentração de nutrientes e na profundidade eufótica, em uma transecção da costa da Geórgia. EUA, até a borda da plataforma continental (segundo Haines, 1979)

sistente de rodos os sistemas pastejadores: que parte da estrutura trófica de uma comunidade que depende, na sua base, do consumo de biomassa vegetal viva (no contexto do ecossistema, usamos o rermo "pastejador" em um sentido diferente da sua definição no Capitulo 9). Isto resulta em uma estrutura piramidal em que a produtividade de plantas fornece uma base ampla da qual depende uma produtividade menor de consumidores primários, sobre a qual se encontra uma produtividade de consumidores secundários ainda menor. Os níveis tróficos podem também ter uma estrutura piramidal, quando expressa em termos de densidade ou biomassa, (Elton, 1927, tor o primeiro a reconbecer esta propriedade fundamental da arquitetura da comunidade e suas idéias foram posteriormente aperfeiçoadas por Lindemann, 1942.) Potem, existem muitas exceções. As cadeias alimentates baseadas em árvores certamente terão números maiores (mas não biomassa) de herbívoros por unidade de átea do que de plantas. Já as cadeias dependentes da produção fitoplanciônica podem provocar pira-



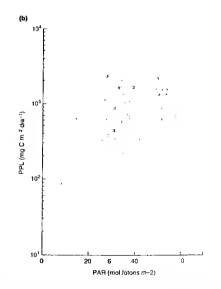
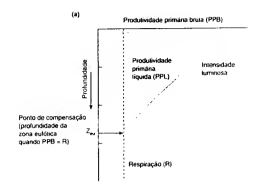


FIGURA 17.17 Relações entre estimativas diárias da produtividade primária fiquida (PPL) integradas à profundidade e (a) temperatura na superficie do mar (TSM) e (b) radiação diária fotossinteticamente disponível (PAR) acima da superficie da água. Os simbolos distintos estão refacionados a conjuntos de dados de diferentes oceanos (segundo Campbell et al., 2002)



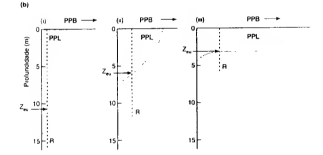


FIGURA 17.18 (a) Em um corpo d'áqua, a relação geral da produtividade primária bruta (PPB), da perda de calor respiratório (R) e da produtividade primária líquida (PPL) com a profundidade. O ponto de compensação (ou profundidade da zona eufótica, eu) ocorre à profundidade (Z<sub>eu</sub>) onde a PPB equilibra R e a PPL e zero. (b) A PPL aumenta com a concentração de nutrientes na água (lago iii > ii > i). A fertilidade crescente é responsável por biomassas maiores de fitoplancton e um decréscimo consequente na profundidade da zona eufótica.

mides invertidas de biomassa, com uma biomassa altamenre produtiva, mas pequena, constituída de células de algas de vida curta que mantem uma biomassa maior de zooplancron de vida mais longa.

A produtividade de herbívoros è invariavelmente menor do que a de plantas das quais eles se alimentam. Para onde foi a energia que falta? Primeiro, nem roda a biomassa vegeral produzida é consumida viva por herbívoros. Grande parte dela morre sem ser pastejada e sustenta a comunidade decompositora (bactérias, fungos e animais detritivoros). Segundo, nem roda a biomassa vegetal ingerida por herbívotos (nem a biomassa herbivora ingerida por carnivoros) é assimilada e disponível para incorporação na biomassa dos consumidores. Parte é perdida nas fezes, e isto também passa para os decompositores. Terceiro, nem toda a energia que foi assimilada é de fato convertida em biomassa. Uma parte e perdida como calot tespiratório. Isto acontece porque nenhum processo de conversão de energia é sempre 100% eficiente (parte é perdida como calor aleatoriamente inutilizável, coerente com a segunda lei da termodinàmica) e também porque o trabalho animal requer energia, novamente liberada como calot. Estas ttês rotas de energia ocorrem em todos os niveis tróficos e são ilustradas na Figura 17.21.

### 17.5.2 Rotas possiveis do fluxo de energia atravès de uma teia alimentar

A Figura 17.22 exibe uma descrição completa da estrututa trófica de uma comunidade Ela consiste na piràmide de produtividade do sistema pastejador, mas adquire um catáter de rea-

lismo mediante o acrescimo de dois elementos. O mais imporrante è que ela acrescenta um sistema decompositor - este està invariavelmente ligado ao sistema pastejador. Em segundo lugar, ela reconhece que existem subcomponentes de cada nivel trófico em cada subsistema que operam de diferentes maneiras Assim, faz-se uma distinção entre microbios e detritivoros que ocupam o mesmo nível trófico e utilizam matéria organica morta, e entre consumidores de microbios (microbivoros) e de detritívoros. A Figura 17.22 exibe as rotas possi-

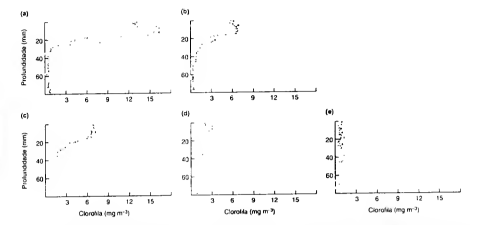


FIGURA 17.19 Exemplos de pertis verticais de clorofila registrados no oceano, ao longo da costa da Namíbia. O exemplo (a) é típico de locais associados á ressurgência oceánica: á medida que a água fria ressurgente se aquece, desenvolve-se uma floração fitoplanciónica na superficie, reduzindo a penetração da luz e, portanto, a produtividade em água mais profunda. O exemplo (b) ilustra como o pico de abundância pode deslocar-se para água mais profunda, à medida que uma floração na superficie em uma área de ressurgência esgota as concentrações de nutrientes. A floração fitoplanciónica na superficie no exemplo (c) é menos drástica do que em (a) (talvez refletindo as menores concentrações de nutrientes na água de ressurgência); como consequência, a concentração de clorofila permanece relativamente alta a uma profundidade maior Os exemplos (d) e (e) são de locais onde as concentrações de nutrientes são muito mais baixas (segundo Silulwane et al., 2001).

veis que um joule de energia, fixado na produção primária líquida, pode seguir à medida que é dissipado na sua trajetòria através da comunidade. Um joule de energia pode ser consumido e assimilado por um herbivoro que usa parte dele pata produzir trabalho e o perde como calor respiratório. Ou ele pode ser consumido por um herbivoro e, mais tarde, assimilado por um carnivoro, que morre e entra no compartimento da matéria orgánica morta. Aqui, o que permanece do joule pode ser assimilado por uma hifa e consumido por um acato do solo, que o utiliza para realizar trabalho, dissipando como calor uma outra patte do joule. Em cada etapa de consumo, o que permanece do joule pode não ser assimilado e passar nas fezes como materia organica morta, ou pode ser assimilado e respirado, ou assimilado e incorporado ao crescimento de tecido corporal (ou á produção da prole - como no caso de filhores da ave na Figura 17.20d). O corpo pode morrer e o que permanece do joule entra no compartimento da maréria organica morta, ou ele pode ser capturado vivo por um consumidor no próximo nível trófico, onde encontra um outro conjunto de possiveis rotas em ramificação. Basicamente, cada joule enconttata seu caminho fora da comunidade, dissipado como calor em uma ou mais das transições em seu caminho ao longo da cadeia alimentar. Enquanto uma molécula ou um ion podem set ciclados infinitamente através de cadeias alimentares de uma comunidade, a energia passa através delas apenas uma vez.

Nos sistemas pastejador e decompositor, as rotas possiveis são as mesmas, com uma exceção crítica - as fezes e os corpos morros são perdidos pelo sistema pastejadot (e entram no sisrema decompositor), mas as fezes e os corpos mortos do sistema decompositor são simplesmente devolvidos ao compartimento da materia orgânica morta na sua base. Isto tem um significado fundamental. A energia disponivel como matètia orgànica motta pode ser completamente metabolizada e toda a energia perdida como calor pela respiração - mesmo se este processo exigir vàrias voltas através do sistema decompositot. As exceções são as situações em que: (i) a matéria é levada para fora do ambiente local para ser metabolizada em outro lugar, como, por exemplo, os rejeitos de um tiacho: e (ii) as condições abióticas locais são muito desfavoráveis aos processos de decomposição, deixando bolsões de matéria altamente energética incompletamente metabolizada, também conhecidos como petróleo, carvão e turfa.

### 17.5.3 A importância das eficiências de transferência na determinação das rotas de energia

As proporções da produção primátia liquida que fluem ao longo de cada uma das possiveis roras de energia dependem das eficiencias de transferència no modo como a energia é usada e passada de uma erapa para a próxima.

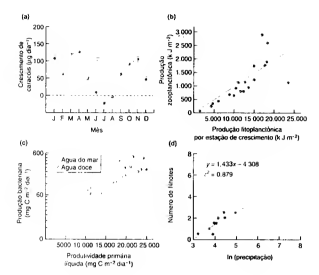


FIGURA 17.20 (a) Padrão sazonal de crescimento de caracóis (aumento médio do peso de caracóis individualmente marcados. durante um més no leito do riacho ± EPi O circulo vazio representa o crescimento em um local de riacho não-sombreado próximo em junho (segundo Hill et al. 2001) (b) Relação entre produtividades primaria e secundana de zooplancton em lago (segundo Brylinski e Mann, 1973) (c) Relação entre produtividades bacteriana e fitoplanctónica na agua doce e na agua do mar (segundo Cole et al., 1988). (d) Tamanho medio de ninhada de Geospiza fortis em relação a precipitação anual (relacionada positivamente a produtividade primaria); os circulos vazios representam anos particularmente umidos, quando ocorreram eventos de El Niño (segundo Grant et al., 2000)

O conhecimento dos valores das três categorias de eficiência de transferência é tudo que é necessário para prever os padrões de fluxo de energia. Elas são a eficiência de consumo (EC), a eficiencia de assimilação (EA) e a eficiencia de produção (EP).

eficiencia de consumo,  
EC = 
$$I_n / P_{n-1} \times 100$$

Repetindo em palavras, EC é a potcentagem da produtividade total disponivel em um nivel trófico (P., ) que é tealmente consumida l'ingerida") por uni compattimento trófico "um nivel acima" (I<sub>n</sub>). Para consumidores primarios no sisrema pastejador, a E.C é a porcentagem de joules produzida poi unidade de tempo, como PPL que penetra nos intestinos de herbivoros. No caso de consumidores secundários, ela é a porcentagem da produtividade de herbivoros consumidos por carnivoros. O restante morre sem ser consumido e entra no sistema decompositor.

Na Figura 17.23, são mostrados diversos valores tegistrados para as eficiências de consumo de herbivoros. As estimativas, na maioria, são extremamente baixas, getalmente refletindo a falta de atratividade de grande parte do material vegetal, devido a sua alta proporção de tecido de sustentação estrutural, mas ás vezes também como consequência das densidades comumente baixas de herbivoros (devido á ação dos seus inimigos naturais). Os consumidotes de plantas microscópicas (microalgas crescendo sobre leitos ou fitoplâncton de vida livre) podem alcançar densidades maiores, tet menos tecido estrutural para ingerir e tirar proveito de uma maior porcentagem de produção primária. Os valores médios para a eficiencia de consumo são inferiores a 5% em florestas, aproximadamente 25% em comunidades herbáceas e superiores a 50% em comunidades dominadas por fitopláncion. Conhecemos muito menos sobre as eficiências de consumo de carañoros se alimentando de suas presas, e quaisquer estimativas são especulativas. Os predadores vertebrados podem consumir 50-100% da produção da presa vertebrada, mas talvez apenas 5% da presa invertebrada. Os predadores invertebrados consomem ralvez 25% da produção disponível da presa invertebrada.

A eficiencia de assimilação é a porcentagem de energia elementat nos intestinos de consumidores em um compartimento trófico (L), que é assimilada através da parede intestinal (A) e se torna disponivel para incorporação no crescimento ou é utilizada pata tealizar trabalho. O restante é perdido como fezes e entra na base do sistema decompositor. Uma "eficiência de assimilação" é muito menos facilmente arribuida a microrganismos. O alimento não entra em uma invaginação do mundo externo passando atravês do corpo do microtganismo (como o intestino de um otganismo superior) e não são produzidas fezes. No sentido de que as bactérias e os fungos tipicamente assimilam efetivamente 100% da matéria orgânica morta que eles digetem externamente e absorvem, com frequência se diz que eles tem uma "eficiência de assimilacão" de 100%.

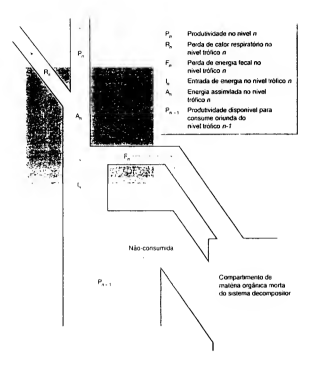


FIGURA 17.21 Modelo de fluxo de energia através de um compartimento trófico

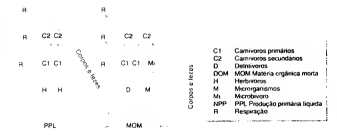


FIGURA 17.22 Modelo general zado de estrutura trófica e fluxo de energia através de uma teia alimentar (segundo Heal e MacLean, 1975)

As eficiências de assimilação são tipicamente baixas para herbivoros, dettitivoros e mictobivoros (20 a 50%) e altas para carnivotos (ao redot de 80%). Em geral, os animais são pobremente constituidos para consumit matéria orgânica morta (principalmente material vegetal) e plantas vivas, sem dúvida, em parte por causa da ampla ocorrencia de defesas vegetais

físicas e químicas, mas principalmente devido à alta proporção de complexos compostos químicos estruturais em sua constiruição, tais como a celulose e a lignina. Entretanto, conforme descreve o Capítulo 11, muitos animais contém uma mictotlors intestinal simbiorica que produz celulase e auxilia na assimilação de matéria orgânica vegetal. De certa forma, esses

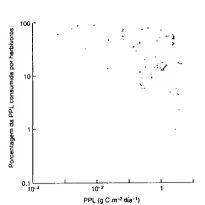


FIGURA 17.23 Relação entre a porcentagem da produção primária liquida (PPL) consumida por herbivoros e a produtividade primária líquida , litoplâncton; , microalgas bentônicas; , leitos de macroalgas; ., campinas com macrofitos de água doce; ..., campinas com herbaceas marinhas; ... marismas; ... campos; mangues; .. florestas (dados de diversas fontes, compilados por Cebrian, 1999).

animais têm aproveitado seu próprio sistema decompositor. A alocação dos produtos vegetais para raízes, madeira, folhas. sementes e frutos tem influéncia na sua utilidade para os herbivoros. As sementes e os frutos podem ser assimilados com eficiências em torno de 60-70%, e as folhas, com cerca de 50%, e a eficiência de assimilação para a madeira é de 15%. O alimento de carnívoros (e detritívoros, tais como os aburres que consomem carcaças de animais) apresenta um problema a menos para digestão e assimilação.

A eficiencia de produção é a porcenragem de energia assimilada (A.) incorporada à nova biomassa (P.). O resranre é inteiramente perdido para a comunidade pela respiração, soba forma de calor. (Produros da excreção e da secreção ricos em energia, que tomam parte em processos metabólicos, podem ser vistos como produção, P,, e tornam-se disponíveis, como corpos mortos, para os decompositores.)

A eficiencia de produção varia principalmente de acordo com a categoria taxonómica dos organismos considerados. Os invertebrados, em geral, têm eficiências altas (30-40%). perdendo relativamente pouca energia como calor respirarorio e convertendo mais assimilados para a produção. Entre os vertebrados, os ectotérmicos (cuja temperatura do corpo varia de acordo com a temperatura ambiental) têm valores intermediários de EP (ao redor de 10%), e os endotermicos, com seu alro dispéndio de energia associado à manutenção de uma remperatura constante, convertem em produção apenas 1-2% da

energia assimilada. Os endotérmicos de pequeno porte exibem as eficiências mais baixas, sendo que os insetívoros minúsculos (p. ex., corruíras e musaranhos) tém as mais baixas eficiencias de produção de todos. Por outro lado, os microrganismos, incluindo os protozoários, tendem a ter eficiências de produção bastante altas. Eles têm vidas curtas, tamanhos pequenos e renovação populacional rápida. Infelizmente, os métodos disponiveis não são suficientemente sensiveis para detectar mudanças populacionais em escalas de tempo e espaco relevantes para microrganismos, especialmente no solo. Em geral, a eficiência de produção aumenta com o tamanho nos endotérmicos e diminui bem nitidamente nos ectorermicos.

A eficiencia de transferência trófica total de um nível trófico para o próximo é simplesmente EC x EA x EP. No período seguinte ao trabalho pioneiro de Lindemann (1942), geralmente se admitiu que as eficiências de transferencia trófica eram de aproximadamente 10%; alguns ecologos, na verdade, faziam referência a uma "lei" dos 10%. Contudo, certamente não há lei da natureza que assegure com precisão que um décimo da energia de um nível trófico seja transferido para o próximo. Uma compilação de estudos tróficos de uma ampla série de ambientes de água doce e marinho, por exemplo, revelou que as eficiéncias de transferência de nível trófico variaram entre 2 e 24%, embora a média fosse de 10,13% (Figura 17.24).

### 17.5.4 Fluxo de energía através de comunidades contrastantes

Considerando os valores precisos de

produrividade primária líquida (PPL) em um ecossistema, bem como as EC, EA e El para os diversos agrupamentos tróficos apresentados no modelo da Figura 17.22, seria possível prever e compreender a importancia relativa das diferentes possíveis rotas de energia. Talvez não seja surpresa que nenhum estudo incorporou rodos os compartimentos do ecossistenia e todas as eficiencias de transferência das espécies componentes. Contudo, são possíveis algumas generalizações, quando se comparam as propriedades brutas de sistemas contrastantes (Figura 17.25) Assim, o sistema decompositor é provavelmente responsá: el pela maioria da produção secundária e, portanto, por grande parte da perda de calor pela respiração, em cada comunidade do mundo. O sistema pastejador tem seu papel major em comunidades planctônicas, onde uma grande porção da PPL è consumida viva e assimilada com eficiência bastante alra. Contudo, mesmo aqui, é evidente que densidades muito altas de bacrérias heterotróficas na comunidade planctónica

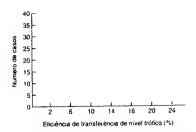


FIGURA 17.24 Distribuição de frequências de eficiências de transfe rencia de nível trólico em 48 estudos tróficos de comunidades aquáticas. Existe uma variação considerável entre os estudos e entre os nivers tróficos. A média é 10,13% (EP = 0,49) (segundo Pauly e Chris-

subsistem de moléculas orgánicas dissolvidas excretadas por células fitoplanctònicas, talvez consumindo deste modo mais do que 50% da produtividade primária como materia orgánica "morta" (Fenchel, 1987a). O sisrema pastejador tem influência pequena em comunidades terrestres, porque o consumo por herbívoros e as eficiências de assimilação são baixas.

Além disso, esse sistema é quase inexistente em muitos riachos pequenos e acudes, simplesmente porque a produtividade primária é muito baixa. Estes últimos dependem, para sua base de energia, da maréria orgânica morta produzida no ambiente rerrestre, a qual é lixiviada ou carregada para a água. A comunidade bentónica de oceanos profundos tem uma estrutura rrófica muito similar à de riachos e açudes (todas podem ser descritas como comunidades heterotróficas). Neste caso, a comunidade vive em água demasiadamente profunda para que a forossíntese seia apreciável ou mesmo ocorra, mas essa comunidade obrém a sua base de energia de organismos mortos do fitoplâncton, bactérias, animais e sedimentos provenientes da comunidade autotrófica na zona eufótica acima. Segundo uma perspectiva diferente, o leito do oceano é equivalente ao chão de uma floresta sob um dossel impenetrável.

Podemos deslocar-nos das generalizações relativamente bruras para considerar, na Figura 17.26, uma gama maior de ecossistemas terrestres e aquáticos (dados compilados de mais de 200 registros publicados por Cebrian, 1999). A Figura 17.26a primeiro mostra a gama de valores para PPL em uma variedade

de ecossistemas rerrestres e aquáticos. A Figura 17.26b reenfatiza como a eficiéncia de consumo por pastejadores é particu-

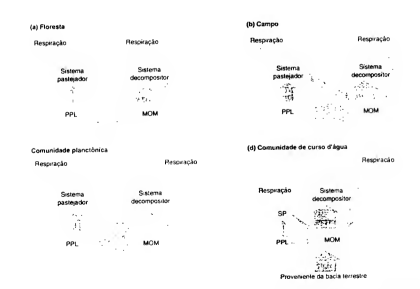


FIGURA 17.25 Padrões gerais de fluxo de energia para (a) uma lloresta, (b) um campo, (c) uma comunidade planciónica marinha e (d) uma comunidade de riacho ou um açude pequeno. Os tamanhos relativos dos quadros e setas são proporcionais às grandezas relativas dos compartimentos e fluxos. MOM, materia organica morta, PPL, produção primária líquida.

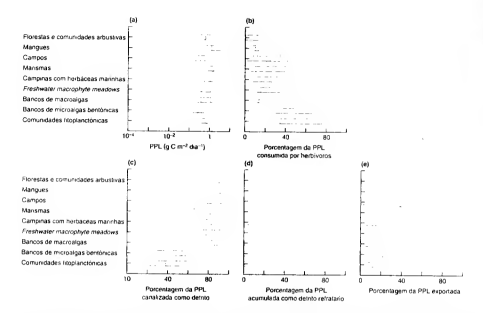


FIGURA 17.26 Diagramas mostrando uma gama de tipos de ecossistemas em relação a: (a) produtividade primária líquida (PPL), (b) porcentagem da PPL consumida por detritivoros, (c) porcentagem da PPL canalizada como detrito, (d) porcentagem da PPL acumulada como detrito refratário e (e) porcentagem da PPL exportada. Os diagramas abrangem valores com porcentagem quartil de 25 e 75%, e as linhas centrais representam a mediana de diversos estudos (segundo Cebrian, 1999)

larmente baixa em ecossistemas onde a biomassa vegetal contém uma presença considerável de tecido de sustentação e quantidades de nitrogénio e fósforo telativamente baixas (isto é. florestas, comunidades arbustivas e mangues). A biomassa vegetal não-consumida por herbívoros se torna detrito e contribui incomparavelmente com a maior parte para o quadto de matéria organica morta (MOM) na Figura 17.25. Não surpreendentemente, a porcentagem de PPL desrinada ao dettito é a mais alta em florestas e a mais baixa em comunidades fitoplanetónicas e bentónicas de microalgas (Figura 17.26c). A bioinassa vegetal de comunidades terrestres è impalatável não apenas para herbívoros; para decompositores e dertitivoros, ela é também de digestão relativamente dificil. Assim, a Figura 17.26d mostra que uma proporção maior de produção primária se acumula como derrito refratário (persistindo por mais do que um ano) em florescas, comunidades arbustivas, campos e campinas com macrófitos de água doce. Por fim, a Figura 17.26e mostra a porcentagem da PPE que é expottada dos sistemas. Os valores são geralmente modestos (medianas de 20% ou menos), indicando que, na maioria dos casos, a maior parre da biomassa produzida em um ecossistema é nele consumida ou decomposta. As exceções mais óbvias são os mangues

e, em particulat, os bancos de macroalgas (que frequentemente hahitam costões tochosos), onde porções relativamente grandes de biomassa vegetal são removidas e afastadas pela ação de tempestades e marés.

Em getal, as comunidades compostas de plantas cuja estequiometria tepresenta um status nutricional mais elevado (concentrações mais altas de nitrogénio e fósforo, isto é, razões C:N e C:P mais baixas) perdem uma porcentagem mais alta para herbivoros, produzem uma proporção menor de detrito, experimentum taxas de decomposição mais rápidas e. em consequência, acumulam menos detrito refratario e têm menores reservas de carbono orgânico morto (Cebrian, 1999). A aptesentação de informação na Figura 17.26 enfariza

padrões espaciais na maneira como a energia se desloca arravés de ecossistemas do mundo. Entretanto, não devemos perder de vista os padrões temporais que existem no balanço entre produção e consumo de matéria orgânica. A Figura 17.27 mostra como a PPB, a RE (soma da respiração autotrófica e heterotrófica) e a produtividade liquida do ecossistema (PLE) variaram sazonalmente durante cinco

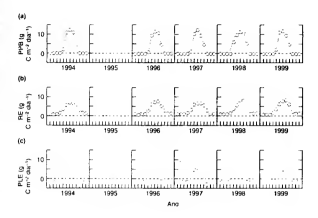


FIGURA 17.27 Valores médios mensais para: (a) produtividade primaria bruta (PPB) (b) respiração do ecossistema (RE) e (c) produtividade liquida do ecossistema (PLE) em uma floresta com alamo no Canada (segundo Arain et al., 2002).

anos de estudo de uma floresta boreal com álamo (Populus tremuloides) no Canadá. A PPB anual total (a área sob as curvas de PPB na Figura 17.27a) foi a mais alta em 1998, quando a temperatura foi alta (provavelmente resultante de um evento de El Niño - vei a seguir), e a mais baixa em 1996, quando a temperatura foi especialmente baixa. As variações anuais na PPB (p. ex., 1.419 g C m<sup>-2</sup> em 1998, 1.187 g C m<sup>-2</sup> em 1996) foram grandes, quando comparadas com as vatíações na RE (1.132 g C m<sup>-2</sup> e 1.106 g C m<sup>-2</sup>, respectivamente), porque a ocorrência de primaveras quentes causou aumentos mais tápidos da fotossintese do que a respiração. Isto levou no total a valores mais altos de PLE em anos mais quentes (290 g C m è em 1998, 80 g C m<sup>12</sup> em 1996). Observe como a PLE é negativa (a RE supera a PPB e as reservas de carbono estão sendo usadas pela comunidade), exceto nos meses de vetão, quando a PPB supera consistentemente a RE. Neste local, os valores anuais cumulativos da PLE foram sempre positivos, indicando que mais carbono é fixado do que é respirado a cada ano e a floresta é um dreno de carbono. Entretanto, isto não é válido para todos os ecossistemas a cada ano (Falge et al., 2002).

F1/80 . 1 00135 5'= 10

A floresta com álamo, discutida antes, absolutamente, não é o único ecossistema cuias variações anuais no fluxo de energia podem set causadas por ciclos climáticos, como

EL Niño-Southern Oscillation (ENSO, vet também Seção 2.4.1). Os eventos da ENSO exibem ocorréncia espotadica, mais tipicamente a cada 3-6 anos. Dutante tais eventos. a temperatura pode ser significativamente mais alta em alguns locais e mais baixas em outros. Igualmente significativa é a precipitação, que pode ser 4-10 vezes mais alta em algumas áreas (Holmgren et al., 2001). El Niño tem sido correlacionado com mudancas drásticas em ecossistemas aquaticos (levando até ao colapso de atividades pesqueiras: Jordan, 1991). Mais recentemente, tornou-se óbyio que El Niño pode causat mudanças importantes igualmente no âmbito continental. A Figura 17.28 mostra a variação anual nos números de lagartas nas Ilhas Galápagos em um censopadrão conduzido em anos diferentes desde 1977, plotada no mesmo grafico com a precipitação anual. Ocorre uma correlação extraordinariamente forte por causa da dependência do númeto de lagartas em relação à produtividade primária, que é consideravelmente mais alta em anos úmidos. Vimos na Figura 17.20d como o número total de crias do tentilhão Geospiza fortis foi muito maior nos quatro anos de ENSO (cítculos vazios na figura). Isto reflete, em anos muito mais úmidos, a produção muito maior das sementes, friitos e lagattas que eles consomem. Não aumenta somente o número de crias de tentilhões, mas também o tamanho de suas ninhadas e a probabilidade de criá-las com exito até o estágio de emplumar-se.

Nosso conhecimento crescente do impacto de eventos da ENSO sobre o fluxo de energia através de ecossistemas sugere que as mudanças previstas em eventos mereorológicos extremos, espetadas como resultado da mudança climática global induzida pelo homem, afetatão profundamente os processos dos ecossistemas em muitas partes do mundo. Este topico setá tetomado no Capítulo 22.

A seguir, examinaremos o fluxo de matéria através dos ecossistemas, reconhecendo que a taxa com que os recursos são fornecidos e usados por autórrofos e heterórrofos depende fundamentalmente do suprimento de nutrientes (Capítulo 18). Após, vetemos como a produtividade do ecossistema ajuda a determinar as consequências das interações competitivas e entre ptedador e presa para a composição da comunidade (Capitulo 19), a ecologia da teia alimentar (Capítulo 20) e a riqueza em espécies (Capítulo 21).

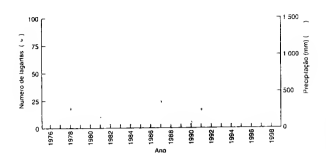


FIGURA 17.28 Variação anual no número de lagartas (£ EP. 3), segundo um censo-padrão em relação ao histograma de precipitação anual na ilha de Daphrie Major, arquipélago de Galápagos (segundo Grant et al., 2000)

O rermo ecossistema é usado para indicar a comunidade biológica (produrores primários, decompositores, detritívoros, herbívoros, etc.), junto com o ambiente abiótico em que ela está inserida. Lindemann lançou os fundamentos de uma ciência de transferência entre níveis rróficos – a pattir da radiação incidente recebida por uma comunidade, passando pot sua captura na forossíntese das plantas verdes, até seu uso subseqüente pelos heterótrofos. Este é o rópico do presente capítulo.

Os corpos dos organismos vivos dentro de uma unidade de área constituem uma colheita em pé de biomassa. A ptodutividade primária refere-se à taxa com que a biomassa é produzida pelas plantas por unidade de átea. A fixação total de energia pela forossíntese é a produtividade primária bruta (PPB), uma parre da qual é respirada pelas plantas como respiração autotrófica (RA). A diferença entre PPB e RA é a produtividade primária líquida (PPL) e representa a taxa teal de produção de nova biomassa que fica disponível para o consumo dos organismos heterotróficos. A taxa de produção de biomassa pelos heterôtrofos é a produtividade secundária, e sua lespiração e a respiração heterotrófica (RH). A produtividade líquida do ecossistema (PLE) é a PPB menos a respitação total (RA + RH).

Discutimos os padrões amplos da produtividade primaria na face do globo e em relação às variações sazonais e anuais nas condições e observamos que as razões produtividade primiria:biomassa são mais altas em comunidades aquáticas do que em rerrestres.

Os farores que limitam a produtividade primária terrestre são a energia solar (e particularmente seu uso ineficiente pelas plantas), a água e a temperatura (e suas interações complexas), a textura e a drenagem do solo, além da disponibilidade de nutrientes. O comprimento da estação de crescimento é especialmente influente. Em ambientes aquáticos, a produtividade primária depende, em particular, da disponibilidade da radiação solar (com padrões nítidos relacionados à profundidade da água) e dos nurrientes (os aportes de nutrientes em lagos por ações humanas, os aportes dos estuários para os oceanos e as zonas de ressurgências oceánicas são especialmente importantes).

Ao contrário das plantas, as bactérias hererotróficas, os fungos e os animais não conseguem, a parrir de moléculas simples, produzir os compostos complexos ricos em energia de que necessitam. Eles obtem sua matéria e energia diretamente consumindo material vegeral ou indiretamente de plantas comendo outros hererórrofos. Existe uma relação geral positiva entre produtividades primária e secundária em ecossistemas, mas a maior parre da produção primária passa, quando morta, através do sistema de derrito, e não arravés do sistema pastejador como material vivo. As roras rraçadas pela energia arravés das comunidades são determinadas por três eficiências de rransferência de energia (eficiências de consumo, de assimilacão e de produção). As eficiências de consumo no pastejo são mais altas onde as plantas possuem pouco recido de sustentação estrurural e baixas razões C:N e C:P. Discutimos também os padrões remporais no equilíbrio entre a produtividade primária e o seu consumo por hererotrofos, bem como mostramos como os padrões climáticos amplos (como El Niño) podem influenciar profundamente as energéticas dos ecossistemas.

# Capítulo 18 O Fluxo de Matéria Através dos Ecossistemas

### 18.1 Introdução

Os elementos e compostos químicos são fundamentais para os processos vitais da vida. Os organismos vivos gastam enetgia para extrair compostos químicos do seu ambiente; eles os retêm e os usam por um período, para, posteriormente, perdê-los ourra vez. Portanto, as arividades dos organismos influenciam profundamente os padrões de fluxo de matéria química na biosfera. Os ecofisiologistas procuram saber como os organismos obrêm e utilizam os compostos químicos de que necessitam (ver Capítulo 3). Neste capítulo, como no anterior, mudamos a ênfase e consideramos as maneiras pelas quais a biota, em uma área continental ou dentro de um volume de água, acumula, transforma e transporta matéria entre os diferentes componentes do ecossistema. A área escolhida pode ser o globo terrestre, um continente, uma bacia hidrográfica ou simplesmente um metro quadrado.

### 18.1.1 Relações entre fluxo de energia e cîclagem de nutrientes

O grande componente da matéria viva em qualquer comunidade é a água. O resro é constituído principalmente de compostos de carbono (95% ou mais), e esta é a forma em que a energia é acumulada e armazenada. A energia é essencialmente dissipada quando os compostos de carbono são oxidados em dióxido de carbono (CO<sub>2</sub>) pelo metabolismo de tecidos vivos ou dos seus decompositores. Embora tenhamos considerado os fluxos de energia e carbono em capítulos separados, os dois estáo intimamente ligados em rodos os sistemas biológicos.

O carbono entra na estrurura trófica de uma comunidade quando uma molécula simples, CO<sub>3</sub>, é absorvida na fotossíntese. Se for incorporado à produtividade primaria liquida, ele fica disponível para consumo como parte de uma molécula de açúcar, de gordura, de proteina ou, muitas vezes, de celulose. Ele segue a mesma rota da energia, sendo sucessivamente consumido, defecado, assimilado e ralvez incorporado à pto-

dutividade secundária em um compartimento trófico. Quando a molécula altamente energérica, onde o carbono se localiza, é por fim utilizada para fornecer energia para realizar trabalho, a energia é dissipada sob forma de calor (conforme discutimos no Capírulo 17), e o carbono é liberado novamente para a atmosfera como CO<sub>2</sub>. Aqui rermina a forte ligação entre energia e carbono.

Uma vez transformada em calor, a energia não pode mais ser usada por organismos vivos para realizar trabalho ou como combustível para a síntese de biomassa (seu único papel pos-

a energio não pode ser podició do rapirizados in rapires a podin

sível e momentaneo, ajudando a manter a temperatura corporal). O calot é por fim petdido para a atmosfera e não pode mais ser reciclado. O carbono do CO2, ao contrário, pode ser utilizado novamente na fotossínrese. O carbono e todos os outros elementos nutrientes (p. ex., nitrogênio, fósforo, etc.) estão disponíveis às plantas como moléculas inorgânicas simples ou ions na atmosfera (CO2) ou como ions dissolvidos na água (nitrato, fosfato, potássio, etc.). Cada um pode ser incorporado a complexos compostos de carbono organico constituintes da biomassa. Basicamente, no enranto, quando os compostos de carbono são merabolizados a CO., os nurrientes minerais são liberados novamente sob forma inorgânica simples. Uma outra planta pode, enrão, absorvê-los, e, portanto, um áromo individual de um elemento nutriente pode passat repetidamente de uma cadeia alimentar para outra. A Figura 18.1. ilustra a telação entre o fluxo de energia e a ciclagem de nutrientes.

Pela sua próptia narureza, cada joule de energia pode ser usado apenas uma vez, e os nurrientes químicos, os blocos construtotes de biomassa, podem mudar a forma da molécula da qual fazem parte (p. ex., nittato-N para proreína-N para nitrato-N Eles podem set utilizados de novo e reciclados reperidamentra. A contrário da energia da radiação solar, os nutrientes não têm um fornecimento inalterável; o processo de retenção de alguma parre na biomassa viva reduz o suprimento remanescente para o restante da comunidade. Se os vegetais e seus consumidores não

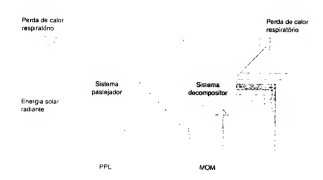


FIGURA 18.1 Diagrama mostrando a relação entre o fluxo de energia (setas mais ciaras) e a ciclagem de nutrientes. Os nutrien tes localizados na materia orgánica (setas mais escuras) são distinguidas do estado inorgânico livre (seta branca), MOM = maténa orgánica morta, PPL = produção primaria liguida

fossem posteriormente decompostos, o fornecimento de nutrientes seria esgotado, e a vida sobre o planeta cessaria. A atividade dos organismos heterotróficos é fundamental para a realização da ciclagem de nutrientes e para a manutenção da produtividade. A Figura 18.1 mostra a liberação de nutrientes em sua forma inotgánica simples ocorrendo somente a partir do sistema decompositor. Na realidade, uma parte é liberada também do sistema pastejador. O sistema decompositor, entretanto, desempenha um papel muito importante na ciclagem de nutrientes.

A Figura 18.1 descreve um quadro bastante simplificado em um importante aspecto. Nem todos os nutrientes liberados durante a decomposição são necessariamente absorvidos novamente pelos vege-

tais. A ciclagem de nutrientes nunca é perfeita, e alguns deles são exportados, por escoamento, da terra para os cursos d'água (finalmente, para os oceanos): outros nutrientes, como o nitrogénio e o envofre, que possuem fases gasosas, podem ser perdidos para a atmosfera. Alem disso, uma comunidade recebe suprimentos adicionais de nutrientes que não dependem diretamente de entradas de matéria decomposta recentemente - minerais dissalvidos na chuva, por exemplo, ou derivados do intemperismo de rochas.

### 18.1.2 Biogeoquímica e cíclos biogeoquímicos

Podemos imaginar que os pools de elementos químicos existem compartimentos Alguns compartimentos ocorrem na atmosfera (carbono no CO, nitrogênio como nitrogênio gasoso, etc.), alguns nas rochas da litosfera (cálcio como um constituinte de carbonato de cálcio, potássio no feldspato) e outros na hidrosfera - a água no solo, em cursos d' água, lagos ou

oceanos (nitrogênio em nitrato dissolvido, fósforo em tosfato. carbono em ácido carbônico, etc.). Em todos esses casos, os elementos existem sob forma inorgânica. Os organismos vivos (a biota) e os corpos mortos e em decomposição, por sua vez, podem ser considerados como compartimentos constituidos de elementos sob forma orgânica (carbono em celulose ou gordura, nitrogênio em proteina, fósforo em trifosfato de adenosina, etc.). A biogeoquímica é a ciência que esruda os processos químicos que ocorrem dentro desses compartimentos e, mais especificamente, dos fluxos de elementos entre eles.

Muitrs fluxos geoquímicos ocorrem na ausência de vida. pelo simples fato de todas as formações geológicas acima do nível do mar estarem sofrendo erosão e degradação. Os vulcões liberam enxofre para a atmosfera, quer os organismos estejam presentes ou não. Por outro lado, os organismos alreram a taxa de fluxo e o fluxo diferencial dos elementos, pelu extração e reciclagem de alguns compostos químicos do manancial geoquímico subjacente (Waring e Schlesinger, 1985). O termo hiogeoquímica é apropriado.

O fluxo de matéria pode ser investigado em diferentes escalas espaciais e temporais. Os ecólogos interessados nos ganhos, nos usos e nas perdas de nutrientes pela comunidade de

um pequeno açude ou de um hectare de campo podem enfocar os pools locais de compostos químicos. Eles não precisam ocupar-se da contribuição de vulções ao estoque de nutrientes ou do possível destino de nutrientes lixiviados do continente que são finalmente depositados no leito oceânico. Em una escala maior, constaramos que a química da água corrente é muito influenciada pela biota da área de terra que drena (sua bacia hidrográfica; ver Seção 18.2.4) e, por sua vez, influencia a química e a biota do lago, do estuário ou do mar para o qual flui. Nas Seções 18.2 e 18.3, trataremos dos detalhes dos flu-

xos de nutrientes através de ecossistemas terrestres e aquáticos. Outros investigadores estão interessados na escala global. Eles retratam uma imagem dos conteúdos e fluxos dos compartimentos mais amplos concebíveis - a atmosfera integral, os oceanos como um todo, etc. Os ciclos biogeoquímicos globais serão discutidos na Seção 18.4.

### 18.1.3 Estoques de nutrientes

As possibilidades de ganhos e perdas de nutrientes pelos ecossistemas são as mais diversas (Figura 18.2). Podemos construir um estoque de nutrientes mediante a identificação e a medição de todos os processos dos lados (crédito e débito) da equação. Para alguns nurrientes, em alguns ecossistemas, o estoque pode estar praticamente em equilíbrio.

> Em outros casos, as entradas superam as saídas, e os nutrientes se acumulam nos compartimentos da biomassa viva e da matéria orgânica morta. Isso é especialmente evidente du-

rante a sucessão na comunidade (ver Secão 17.4).

Por fim, as saidas podem superar as entradas, se a biota sofrer perturbações por eventos como o fogo, desfolhamento intenso (causada, p. ex., por um ataque de gafanl.otos) ou desmatamento em grande escala ou colheita da safra. Uma outra forma importante de perda em sistemas terrestres ocorre quando a exportação mineral (p. ex., de cations devido à chuva ácida) supera a reposição proveniente das atividades de desagregação.

Os componentes dos estoques de nutrientes são discutidos a seguir.

### 18.2 Estoques de nutrientes em ecossistemas terrestres

### 18.2.1 Entradas para as comunidades terrestres

O intemperismo da rocha matriz e do solo è em geral a principal fonte de nutrientes como cálcio, ferro, magnésio, fósforo e potássio, que podem, então, ser absorvidos através das raízes das plantas. O intemperismo mecánico é causado por processos, como o congelamento da água e o crescimento de raízes nas fendas. Entretanto, muito mais importante para a libetação de nutrientes vegetais são os processos de intempetismo quimico. A carbonatação é um processo de significado especial e consiste na reação do ácido carbônico (H,CO<sub>3</sub>) com minerais, para liberar ions como cálcio e potássio. A dissolução simples de minerais em água também disponibiliza nu-

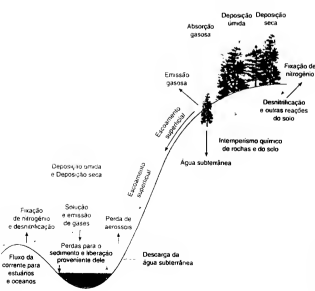


FIGURA 18.2 Componentes dos esloques de nutrientes de um sistema terrestre e de um aquático. Observe que as duas comunidades estão ligadas por fluxo de corrente, que é uma saida importante do sistema terrestre e uma entrada importante para o sistema aquático. As entradas são mostradas em marrom, e as sai das, em preto

trientes da rocha e do solo, e o mesmo se obtém com as reacões hidrolíticas envolvendo ácidos orgânicos liberados pelos fungos ectomicorrizicos (ver Seção 13.8.1) associados a raízes das plantas (Figura 18.3).

O CO, atmosférico é a fonre do conreudo de carbono de comunidades terrestres. Similarmente, o nitrogénio gasoso proveniente da atmosfera fornece a maior parre do conteudo de nitrogênio das comunidades. Vários tipos de bactérias e algas verde-azuladas possuem a enzima nitrogenase e convertem o nitrogênio atmosférico em ions amônio (NH,\*) soluveis, que podem depois ser absorvidos pelas raizes e utilizados pelas plantas. Todos os ecossistemas terrestres recebem um pouco de nirrogénio disponivel pela atividade de bacrérias de vida livre, mas as comunidades que conrêm plantas como leguminosas e o amieiro (Alnus spp.), cujos nódulos das raízes contem bactérias simbiontes fixadoras de nitrogénio (ver Seção 13.10), podem receber por esta via um aporte substancial deste elemento. Por exemplo, mais do que 80 kg ha 1 ano 1 de nitrogénio foram disponibilizados por fixação biológica em uma plantação de amieiro, em comparação com 1 a 2 kg ha 1 ano 1 provenientes da chuva (Bormann e Gordon 1984); e a fixação de nitrogénio por leguminosas pode ser ainda mais expressiva: valores na faixa de 100 a 300 kg ha<sup>-1</sup> ano<sup>-1</sup> não são incomuns.

Ourros nurrientes provenientes da atmosfera se tornam disponiveis às comunidades como deposição umida (na chuva, neve e neblina) ou deposição seca (queda de partículas durante períodos sem chuva e absorção gasosa). A chuva não é água pura, pois contém substâncias químicas derivadas de varias fonres: (i) gases-traço,

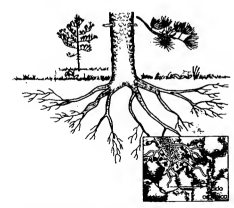


FIGURA 18.3 Os fungos ectomicorrízicos associados a raizes de ár vores podem mobilizar fósforo, potássio, cálcio e magnésio provenientes de substratos minerais sólidos, mediante secreção orgânica àcida Esses nutrientes tornam-se depois disponiveis à planta hospedeira por meio de um componente fúngico denominado micélio (segundo Landeweert et al., 2001).

como óxidos de enxofre e nitrogénio; (ii) aerossóis produzidos quando gotículas de água provenientes dos oceanos evaporam na armosfera e liberam partículas ricas em sódio, magnésio. clorero e sulfaro; (iii) particulas de poeira de incéndios, vulcões e vendavais, frequentemente ricas em cálcio, potássio e sulfato. A chuva é formada por componentes que servem de núcleos para a formação das gotas de água (rainout) e por outros componentes, particulados e gasosos, que são lavados da atmosfera quando a chuva cai (washout) (Waring e Schlesinger, 1985). No início da chuva, as concentrações de nutrientes são mais elevadas, mas elas caem á medida que a atmosfera se torna progressivamente limpa. Em relação à chuva, a neve retira menos efetivamente substâncias químicas da atmosfera, mas as gotículas de neblina possuem concentrações iônicas especialmente altas. Os nutrientes dissolvidos na precipitação se tornam disponíveis às plantas em geral quando a água alcança o solo e pode ser absorvida pelas suas raízes. Todavia, parte dos nurrienres é absorvida diretamente pelas folhas.

A deposição seca pode ser um processo particularmente importante em comunidades com uma estação seca longa. Na Espanha, em quatro florestas de carvalho espanhol (Quercus pyrenaica) situadas ao longo de um gradiente de precipitação, por exemplo, em certas ocasiões, a deposição seca foi responsavel por mais do que a metade do aporte atmosférico de magnésio, manganés, ferro, fosforo, potássio, zinco e cobre recebido pelo dossel (Figura 18.4). Para a maioria dos elementos, a imporrância da deposição seca foi mais acentuada em florestas de ambientes mais secos. Contudo, a deposição seca não foi insignificante para florestas de locais mais úmidos. A Figura 18.4 exibe também, para cada nutriente, a demanda florestal anual (aumenro anual da biomassa acima da superfície do solo multiplicado pela concentração mineral na biomassa). O aporte anual de muitos elementos na deposição úmida e na deposição seca foi muito maior do que o necessário para satisfazer a demanda (p. ex., Cl, S, Na, Zn). Porem, para outros elementos, e especialmente para florestas em ambientes mais secos, os aportes atmosféricos anuais praticamente se equipararam à demanda (p. ex., P. K. Mn, Mg) ou foram inadequados (N, Ca). Naturalmente, os déficits de elementos seriam maiores se a produtividade das raízes fosse levada em consideração, e outras fontes de aporte de nutrientes devem ser especialmente significativos para vários desses elementos.

Ao mesmo tempo em que podemos imaginar os aportes de deposição úmida e deposição seca chegando verticalmente. parte do padrão de ingresso de nutrientes em uma floresta depende da capacidade que ela tem de interceptar aqueles movidos horizontalmente pelo ar. Isso foi demonstrado para florestas caducifólias mistas no estado de New York, quando Weathers e colaboradores (2001) mostraram que as entradas de enxofre, nitrogenio e cálcio na borda da floresta foram 17 a 56% maiores do que no seu interior. A tão difundida tendência de fragmentação de florestas resultante de ações humanas tem prováveis consequências negativas para seus estoques de nutrientes, pois florestas mais fragmentadas possuem uma proporção major de hábitat de borda.

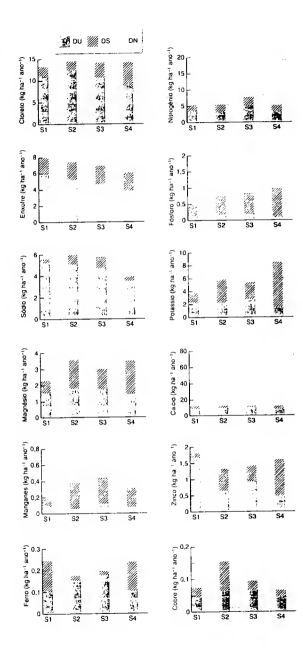


FIGURA 18.4 Agorte atmosférico anual como deposição úmida (DU) e deposição seca (DS), comparado a demanda anual de nutrientes (DN, considerada para o crescimento das arvores acima da superficie do solo), para quatro florestas de carvalho ao longo de um gradiente de precipitação (S1 é o local mais umido. S4, o local mais seco) na Espanha (segundo Marcos e Lancho, 2002)

A água corrente desempenha um papel importante na saída de nutrientes provenientes de ecossistemas terrestres (ver Seção 18.3). Entretanto, em poucos casos, o fluxo da corrente pode fornecer uma entrada expressiva para as comunidades tettestres, quando, após uma inundação, o material é depositado em planicies aluviais.

Por último, mas também muito importante, as atividades humanas contribuem com entradas expressivas de nutrientes para muitas comunida-

des. Por exemplo, as quantidades de CO, e óxidos de nitrogénio e enxofre na atmosfera tém aumentado pela queima de combustíveis fósseis, bem como as concentrações de nitrato e fosfato na água corrente tém crescido pelas práticas agrícolas e pelo despejo de esgotos. Essas mudanças têm consequências de longo alcanse, que serão discuridas mais tarde.

### 18.2.2 Saídas provenientes de comunidades terrestres

Um atomo de nutriente pode ser absorvido por uma planta que é ingerida por um herbívoro, o qual, após, morte e é decomposto, liberando o átomo de vol-

ta para o solo, onde ele é absorvido pelas raízes de uma outra planta. Dessa maneira, os nutrientes podem circular dentro da comunidade durante muitos anos. De maneira alternativa, o átomo pode passar através do sistema em poucos minutos, talvez sem qualquer interação com a biota. Seja qual for o caso, o átomo por fim será perdido por meio de um dos vários processos que removem nutrientes do sistema (Figura 18.2). Esses processos constituem o lado do debito da equação do estoque de nutrientes.

> A liberação para a atmosfera é uma rota de perda de nutrientes. Em muitas comunidades, existe um equilibrio anual

aproximado no estoque de carbono; o carhono fixado pelas plantas fotossintetizantes e equilibrado pelo carbono liberado para a atmosfera como CO, oriundo da respiração de plantas, de microrganismos e de animais. Outros gases são liberados pelas atividades de bactérias anaeróbicas. O metano é uma substáncia bem conhecida dos solos de pántanos e florestas de planicies aluviais, produzida por bacterias da zona anóxica inundada de solos de terras úmidas. Todavia, seu fluxo líquido para a atmosfera depende da taxa em que é produzido em relação á sua taxa de consumo pelas bactérias aerobicas nos horizontes do solo mais superficiais não-saturados, com cerca de 90% consumido antes que ele alcance a atmosfera (Bubier e Moore, 1994). O metano igualmente pode ser de alguma importáncia em locais mais secos. Ele é produzido pela fermentação anaeróbica nos estómagos de animais pastejadores. Em florestas de altitude, períodos de precipitação intensa podem produzir condições anaetóbicas que persistem pot certo tempo dentro de microambientes na camada organica do solo (Sexstone et al., 1985). Em tais locais, bacté-

rias como Pseudomonas reduzem o nitrato a nitrogênio gasoso ou N<sub>2</sub>O no processo de desnittificação. As próprias plantas podem ser fontes diretas de liberação de gases e particulados Por exemplo, os dosseis das florestas produzem hidrocarbones tos voláteis (p. ex., terpenos), e árvotes de florestas tropicais emitem aerossois contendo fosfoto, potássio e enxofre (Waring e Schlesinger, 1985). Por fim, o gás amónia é liberado durante a decomposição de excrementos de vertebrados e representa um componente importante no estoque de nutrientes de muitos sistemas (Sutton et al., 1993).

Outras rotas de petda de nuttientes são importantes em circunstâncias especiais. Por exemplo, o fogo, em pouco tempo, pode converter em CO, uma grande parte do carbono de uma comunidade. A perda de nitrogénio como gás volátil pode ser igualmente dramàtica: durante uma queimada intensa em uma floresta de coniferas no noroeste dos EUA, 855 kg ha (igual a 39% do pool de nitrogênio organico) foram perdidos desta maneira (Grier, 1975). Constatam-se também perdas substanciais de nutrientes quando os silvicultores removem as arvores ou os agricultores colhem os produtos de suas lavouras.

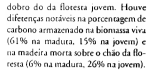
Para muitos elementos, a rora mais importante de perda está no fluxo da corrente. A água que drena do solo de uma comunidade tetrestre, via

água subterrânea, para um curso d'água transporta uma carga de nutrientes que é parcialmente dissolvida e parcialmente particulada. Com exceção do ferro e do fósforo, que não são moveis nos solos, a perda de nutrientes vegetais ocorre predominantemente em solução. Os particulados no fluxo da corrente se apresentam como matéria orgánica morta (em especial folhas de árvores) e como particulas inorgánicas. Após a precipitação ou o derretimento da neve, a água que drena para os riachos e em geral mais diluída do que durante os periodos secos, quando as águas concentradas da solução do solo representam uma maior contribuição. Entretanto, o efeito do volume compensa em muito as concentrações mais baixas nos períodos úmidos. Portanto, a perda total de nutrienres e geralmente a mais alta quando a precipitação e a descarga do riacho são elevadas. Em regiões onde a rocha matriz e permeavel. as perdas ocorrem não somente por fluxo de corrente, mas também na água subterránea profunda. Essa água pode desembocar em um curso d'água ou lago, apos um cerro periodo e a alguma distância da comunidade terrestre.

### 18.2.3 As entradas e saídas de carbono podem variar com a idade da floresta

Law e colaboradores (2001) compararam os padrões de armaze namento e fluxo de carbono em uma flotesta jovem (abarida há 22 anos) e em uma floresta madura (não-explorada, árvores de 50 a 250 anos), ambas com pinheiro ponderosa (Pinus ponderosa). no Oregon, EUA. Seus resultados estão tesumidos na Figura 18.5.

O conteúdo total de carbono do ecossistema (vegeração, detritos e solo) da floresta madura foi aproximadamente o



Essas diferenças tefletem a influência da matéria orgânica no solo e de restos lenhosos na floresta jovem, derivados do periodo pré-exploratório da sua história. Quanto á biomassa viva, a floresta maduta conteve mais do que 10 vezes em relação à floresta jovena, com a major diferenca no componente lenhoso da biomassa arbórea.

A produtividade primária abaixo da superfície do solo diferiu pouco entre as duas florestas, mas, pelo fato de a floresta jovem exibir uma produtividade primaria líquida acima da superficie do solo (PPLC) muito mais baixa, a produtividade primária líquida (PPL) total foi 25% mais alta na floresta madura. Os arbustos responderam por 27% da PPLC na floresta jovem, mas apenas 10% na floresta madura. A tespiração heterotròfica (decompositores, detritivotos e outros animais) foi um pouco mais baixa na floresta madura do que a PPL, indicando que esta flotesta é um dieno líquido de carbono. Na floresta jovem, contudo, a respiração heterotrófica superou a PPL, tornando este local uma fonte líquida de CO, para a atmosfera. Em ambas as florestas, a respiração da comunidade do solo foi responsavel por 77% da respiração heterotrófica total.

Esses resultados fornecem uma boa ilustração das rotas, dos atmazenamentos e dos fluxos de carbono em comunidades florestais. Eles também servem para enfatizar que as entradas e saídas de nutrientes não estão sempre em equilibrio nos ecossistemas.

### 18.2.4 Importância da ciclagem de nutrientes em relação às entradas e saídas

Pelo fato de muitas perdas de nuttientes de comunidades tettestres setem canalizadas através dos riachos, uma comparação da quimica da água corrente com a da precipitação pode revelar muito sobre a absorção diferen-

cial e a ciclagem de elementos químicos pela biora terrestre. Que importância tem realmente a ciclagem de nuttientes em relação ao seu gasto? A quantidade de nutrientes ciclada por ano è menor ou maior do que os suprimentos e perdas externos? O estudo mais aprofundado sobre esta questão foi realizado por Likens e colaboradores na Floresta Experimental de Hubbard Brook, uma área de floresta caducifólia temperada drenada por pequenos riachos e localizada nas White Mounrains de New Hampshire, EUA. A bacia hidrográfica - a extensão do ambiente terrestre drenada por um determinado riacho - foi considerada como unidade de estudo devido ao papel desempenhado pelos riachos na exportação de nutrientes. Definiram-se seis bacias pequenas e seus fluxos de saída foram monitorados. Uma rede de pluviómerros registrou as quantidades de chuva, neve com chuva e neve. As anàlises quimicas da precipitação e da água dos riachos possibilitarant calculat as quantidades de diversos nutrientes que entravam e saiam do sistema (essas quantidades estão indicadas na Tabela 18.1) Durante todos os anos do estudo encontrou-se um padrão similat. Na maioria dos casos, a saida de nutrientes químicos por escoamento superficial era superior à sua entrada por chuva, neve com chuva e neve. A rocha matriz e o solo, intemperizados e lixiviados a uma taxa de aproximadamente 70 g m<sup>-2</sup> ano 1, constituem a fonte adicional de compostos químicos.

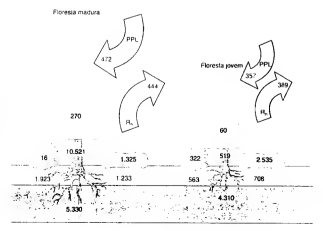


FIGURA 18.5 Estoques anuais de carbono para uma floresta madura e uma floresta jovem, ambas com Pinus ponderosa. Os valores de armazenamento do carbono estác em g C m<sup>2</sup>, e a produtividade primária fiquida (PPL) e a respiração heterotrofica (R.) estão em q C m<sup>-2</sup> ano<sup>-1</sup> (setas). Os números acima da superficie do solo representam o armazenamento do carbono na folhagem das arvores, na biomassa restante da iloresta, nas plantas do sub bosque e na madeira morta sobre o chão da floresta. Os numeros logo abaixo da superficie do solo se referem às raizes das arvores e a serrapilheira. Os números mais abaixo correspondem ao carbono do solo (segundo Law et al., 2001).

TABELA 18.1 Estoques anuais de nutrientes para bacias arborizadas de Hubbard Brook (kg ha 1 ano 1). As entradas correspondem a materiais dissolvidos na precipitação ou como deposição seca. As saidas correspondem as perdas na agua corrente como material dissolvido e materia orgânica particulada (segundo Likens et al., 1971)

	NH;	NO <sub>3</sub>	k+	Ca2+	Mg²∙	Na⁺
Entradas	2,7	16,3	1,1	2,6	0,7	1,5
Saidas	0,4	8,7	1,7	11,8	2,9	6,9
Variação liquida	+2,3	+7,6	-0,6	-9,2	–2,2	-5,4

A vanação líquida é positiva quando a bacia ganha matéria e é negativa quando

ng 4/11/4/25 6 - . 318 35 n nu intinua com . a . . ish . Meta.k

Em quase todos os casos, as entradas e saídas de nutrientes foram pequenas, em comparação com as quantidades mantidas na biomassa e recicladas dentro do sistema. O nitrogénio, por exemplo, ingressou no sistema não somente pela precipitação (6.5 kg ha-1 ano-1), mas também por

meio da fixação do nitrogénio atmosférico por microrganismos (14 kg ha<sup>-1</sup> ano<sup>-1</sup>). (Observe que a desnitrificação por outros microrganismos, liberando nitrogénio para a atmosfera, também ocotre, embora não tenha sido medida.) A expor-

tação para os riachos de apenas 4 kg ha<sup>-1</sup> ano<sup>-1</sup> destaca quán seguramente o nitrogenio e mantido e ciclado dentro da biomassa floresral. A saida para os riachos representa apenas 0,1% da colheita em pe do nitrogénio total mantido na materia orgánica viva e morta da floresta. O nitrogénio teve um comportamento incomum, pois sua perda liquida por escoamento superficial em direção aos tiachos foi inferior à sua entrada pela precipitação, tefletindo a complexidade das entradas e saidas e a eficiência da sua ciclagem. Contudo, apesar da petda líquida de outros nutrienres por patte da floresta, a exportação destes foi ainda inferior em relação às quantidades fixadas na biomassa. Em outras palayras, a notma é uma reciclagem relativamente eficiente.

Em um experimento de grande escala, todas as arvores de uma das bacias de Hubbard Brook foram cortadas, e foi aplicado herbicida para impedir o rebtotamento. A exportação total de

1981/12 2017/1 acre more

nutrientes inorganicos dissolvidos da bacia perturbada subiu, então, 13 vezes em relação à taxa normal (Figura 18.6). Dois fenômenos foram responsáveis por isso. Primeiro, a enorme redução das superficies transpirantes (folhas) permitiu que 40% mais de chuva passassem através da água subterranea e fossem descatregadas nos cursos d'agua, e este aumento do fluxo de saida causou taxas maiores de lixiviação de substâncias químicas e de

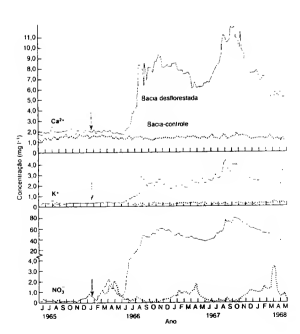


FIGURA 18,6 Concentração de ions na agua corrente da bacia desflorestada experimentalmente e de uma bacia-controle em Hubbard Brook O momento do desflorestamento está indicado por setas. Observe que o eixo vertical dos "nitratos" tem uma descontinuidade (segundo Likens e Borman, 1975).

intemperismo das rochas e do solo. Em segundo lugar, e mais significativo, o desflorestamento rompeu efetivamente a ciclagem interna de nutrientes do sistema, ao separar o processo de decomposição do processo de absorção pelas plantas. Na ausência de absorção de nutrientes na primavera, quando as árvores caducifolias haviam começado a produção, os nutrientes inorgânicos liberados pela atividade dos decompositores ficaram disponíveis para serem lixiviados pela água de drenagem.

O efeito principal do desflorestamento foi sobre o nitrogenio dos nitratos, enfatizando a ciclagem normalmente eficiente à qual o nitrogênio inorgánico está submetido. A saida de nitrato para os cursos d'água aumentou 60 vezes após o disturbio. Outros ions biologicamente importantes também foram lixiviados mais rapidamente, em consequência da separação dos mecanismos de ciclagem de nutrientes (potássio: aumentou 14 vezes; cálcio: sete vezes; magnésio: cinco vezes). Contudo, a perda de sódio, um elemento com menor significado biológico, mostrou uma alteração menos drástica depois do desflorestamento (aumento de 2,5 vezes). Presumivelmenre, ele apresenta uma ciclagem menos eficiente na floresta e, desse modo, a separação teve um efeito menor.

### 18.2.5 Alguns pontos-chave sobre estoques de nutrientes em ecossistemas terrestres

Os exemplos discutidos mostraram que os ecossistemas geralmente não possuem um equilibrio entre entradas e saidas de nutrientes. Enrretanto, em muitos casos (como na Floresta de

Hubbard Brook), nutrientes como o nitrogénio têm um peso importante na ciclagem, e as entradas e saidas são pequenas em comparação aos pools armazenados. Para o carbono, igualmente, os fluxos podent ser pequenos em computação com o armazenamento, mas observe que a superioridade da ciclagem não é a regra neste caso; as moléculas de carbono no CO, respirado raramente serão as mesmas absorvidas pela fintossintese (devido ao enorme pool de CO, envolvido)

Vimos também que os estoques de nurrientes de uma única categoria de ecossistema podem diferit completamente, seja devido a propriedades internas la idade das árvores nas flo-

restas com pinheiro, na Seção 18.2.3) ou a fatores externos (a aridez do clima nas florestas com carvalho, na Figura 18.4). Similarmente, em um campo semi-árido no Colorado, a dispombilidade de nitrogênio para as plantas herbáceas adjacentes às raizes crescendo ativamente foi maior nos meses mais chuvosos (Figura 18.7).

Muitos outros fatores têm influência sobre as taxas de fluxo e as reservas de nutrientes. Por exemplo, a estequiometria de elementos na folhagem (e, portanto, nos detritos, quando as folhas morrem) pode influenciar as taxas de decomposição e o fluxo de nutrientes (ver Seção 11.2.4). Existe uma

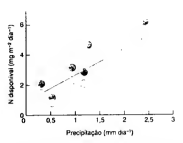


FIGURA 18.7 Nitrogenio disponivel para as raizes da graminea Bouteloua gracilis crescendo ativamente em ecossistemas de estepe baixa, em retação à precipitação no periodo de estudo. Os valores para os seis periodos de amostragem correspondem às medias de oito parcelas replicadas. = parcelas dispostas na descendente; = parcelas dispostas na ascendente (segundo Hook e Burke, 2000).

razão C:N teórica de 30:1 crítica para detritos, acima da qual as bactérias e os fungos são limitados pelo nitrogênio, quando então absorvem ions amónio e nitrato exógeno provenientes do solo, competindo com as plantas por estes recursos (Daufresne e Loreau, 2001). Quando a razão C:N está abaixo de 30:1, os micróbios são limitados pelo carbono, e a decomposição aumenta o nitrogénio inorgânico no solo, que pode, por sua vez, aumentar a absorção de nitrogénio pela planta (Kaye e Harr, 1997). Em geral, as plantas são limitadas pelo nitrogénio com mais frequência e os micróbios são limitados pelo carbono, e, enquanto os micróbios são mais importantes no controle da ciclagem de nitrogénio, as plantas regulam as entradas de carbono que controlam a atividade microbiana (Knops et al., 2002).

Uma propriedade quimica da folhagem completamente diferente pode ter um efeito igualmente drástico. Os polifenois representam uma

classe de metabólitos secundários amplamente distribuída em plantas e com frequência proporcionam proteção contra ataque: sua evolução em geral é interpretada em termos de defesa contra herbivoros. Entretanto, os polifenois nos derritos podem também influenciar o fluxo de nutrientes do solo (Hattenschwiler e Vitousek, 2000). Tem sido constarado que classes diferentes de polifenóis afetam a germinação de esporos de fungos e o crescimento das hifas. Verifica-se também que eles inibem bactétias nitrificantes e as suprimem ou, em alguns casos, estimulam as bactétias simbiontes fixadoras de nirrogénio. Por fim, os polifenois podem restringir a atividade e a abundancia de detritívoros do solo. No geral, pode-se afirmar que os polifenóis tendem a reduzir as taxas de decomposição (à medida que eles diminuem as taxas de herbivoria), com consequências importantes para os fluxos de nutrientes, embora mais pesquisas sobre este tópico sejam necessárias (Hattenschwiler e Vitousek, 2000).

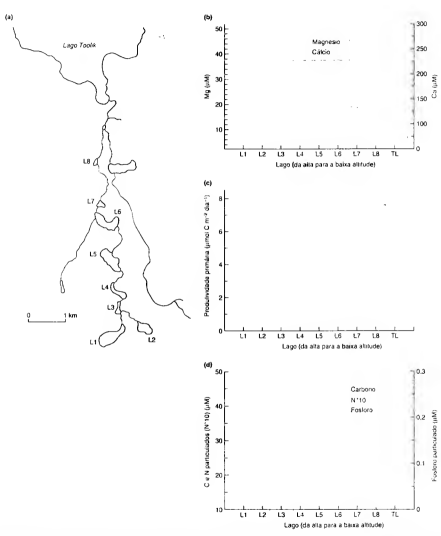


FIGURA 18.10 (a) Arranjo espacial de oito lagos pequenos (L1 a L8) interconectados por um río que flui para o Lago Toolik (TL), no Alasca artico. (b) Valores medios representando todas as ocasiões de amostragem de 1991 a 1997 (± EP) para as concentrações do magnésio (Mg) e do cálcio (Ca) nos lagos estudados. (c) Padrões de produtividade primária ao longo da cadeia de lagos. (d) Valores medios do carbono (C). do nitrogênio (N) e do fosforo sob forma particulada (segundo Kling et al., 2000)

cas (10 a 30%; p. ex., diatornáceas penadas, copépodes harpacticóides, vermes oligoquetos, peixes que se alimentam no fundo do corpo d'água, como Fundulus heteroclitus, e cama-

rões da areia). Porém, muitos outros obtiveram quase todo o seu nitrogénio de uma rota baseada em detritos vegetais. A Figura 18.11 mostra os padrões de fluxo de nitrogênio através

dessa teia alimentat estuarina. É possível que a importância relativa dos fluxos de nutrientes através dos sistemas pasteiador e decompositor varie de um estuário para outro.

A química da água estuarina (e da costa marinha) é muito influenciada pelas características da bacia arra-

vés da qual os rios fluem, e as atividades humanas desempenham um papel importante na determinação da natureza da agua fornecida. Em 2002, van Breeman publicou uma comparação elucidativa ao descrever as formas de nitrogênio na água junto às desembocaduras de rios na América do Norte e na América do Sul. No caso norte-americano, em que o rio flui através de uma região amplamente florestada, mas submetida a um impacto considerável de ações humanas (aporte de fertilizantes, corte de arvores, precipitação ácida, etc.), o nitrogenio foi exportado para os estuários e o mar sob forma quase exclusivamente inorgànica (apenas 2% sob forma orgànica). Por outro lado, um rio sul-americano bem-conservado, submetido a um pequeno impacto humano, exportou 70% do seu nitrogênio sob forma orgânica. Em rios australianos, igualmente, as bacias florestadas bem-conservadas exporram pouco nitrogénio ou fósforo, e a forma predominante de nitrogenio e organica. Entretanto, a medida que aumenta a densidade da população humana (maior escoamento de material de origem agricola e de esgotos) e as florestas são abaridas (menor

retenção de nutrienres), aumenta a exportação de nitrogênio e fósforo para as desembocaduras dos rios, e a forma predominante de nitrogênio se alrera para a inorgânica (Figura 18.12)

### 18.3.4 Regiões das plataformas continentais dos oceanos

Os estoques de nutrientes das regiões costeiras de oceanos, como os estuários. são muito influenciados pela natureza das bacias hidrográficas que fornecem a água, através dos rios, para o mar. As concentrações de nitrogênio ou fósforo podem limitar a produtividade nessas áreas como em outros corpos d'água, mas um efeito posterior induzido pelo homem sobre a quimica da agua do rio tem significado especial para as comunidades planctonicas nos oceanos. Arualmente, mais de 25% dos rios do mundo são submeridos a represamentos ou desvios (para geração de energia hidrelétrica, irrigação e fornecimento de água). Associadas ao represamento estão as perdas de camadas superiores do solo e de vegeração em decorrência da inundação, perdas de solo por erosão e a canalização subterrânea de água através de túneis. Esses efeitos reduzem o contato da água com o solo vegetado e, portanto, reduzem o intemperismo. A Figura 18.13 apresenta os pa-

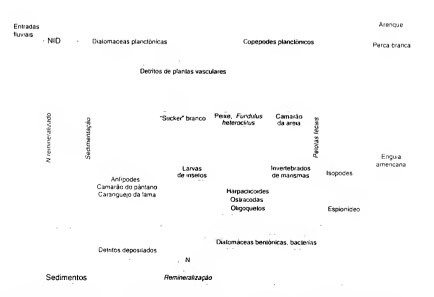
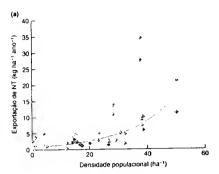


FIGURA 18.11 Modelo conceitual de fluxo de nitrogênio através da teia alimentar do estuário superior do Rio Parker, Massachusetts, EUA. As setas tracejadas indicam rotas suspeitas. NID = nitrogênio inorgânico dissolvido (segundo Hughes et al., 2000)



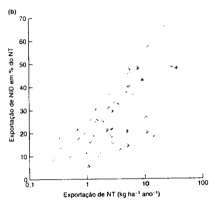


FIGURA 18.12 (a) Exportação de nitrogênio total (NT) em relação à densidade populacional em 24 bacias nas proximidades de Sydney, Australia. (b) Os rios com taxas de NT baixas (mais conservados) contem nitrogenio sob forma predominantemente orgânica, e a porcentagem de NT, que é inorgânico, aumenta com o NT. NID = nitrogênio inorganico dissolvido (segundo Harris, 2001)

drões de exportação de silicato dissolvido, um componente essencial das células de diatomáceas planctônicas no mar. para um rio represado e um rio de fluxo livre na Suecia. A exportação de silicato foi drasticamente mais baixa no rio represado. Os efeiros ecológicos possíveis da redução de silicato para os fluxos de nutrientes e a produtividade no mar podem se tornar especialmente expressivos na Asia Oriental, onde os principais rios têm sido represados em taxas aceleradas (Milliman, 1997).

Um outro mecanismo importante de enriquecimento de nutrientes em regiões costeiras é a ressurgência local, que traz altas concentrações de nutrientes das profundezas para a agua superficial, onde eles abastecem a produtividade primaria, com frequencia provocando florações de fitoplâncton.

Três categorias de ressurgências foram descritas e estudadas ao longo da costa leste da Austrália: (i) ressurgências impulsionadas pelo vento, em resposta a brisas sazonais de orientação norte e nordeste; (ii) ressurgencia acionada pela transgressão da Corrente Australiana Oriental (EAC, East Australian Current) sobre a plataforma continental; e (iii) ressurgência causada pela separação da EAC da costa. A Figura 18.4 traz exemplos da distribuição de concentrações de nitrato associada a cada mecanismo. As ressurgências impulsionadas pelo vento (em geral considerado o mecanismo globalmente dominante) não são persistentes ou massivas em escala. As mais altas concentrações de nitrato em geral estão associadas as ressurgências por transgressão, e as ressurgências por separação são as mais comuns ao longo da costa de New South Wales.

#### 18.3.5 Oceanos abertos

Podemos considerar o oceano aberto como o maior de todos os "lagos" endorreicos - uma imensa hacia de água suprida pelos rios do mundo e que perde água apenas por evaporação. Seu tamanho grande, em comparação com as entradas da chuva e dos rios, leva a uma composição química extraordinariamente constante.

Na Seção 18.2.3, examinamos as transformações do carbono mediadas biologicamente em ecossistemas terrestres. A Figura 18.15 ilustra o mesmo assunto, mas para o oceano aberto. Os principais transformadores de carbono inorganico dissolvido (essencialmente CO,) são o fitoplancton pequeno, que recicla CO, na zona euforica, e o plâncton maior, gerador da maior parte do fluxo de carbono para o oceano profundo, sob formas particulada e orgânica dissolvida. A Figura 18.16 demonstra que, em geral, apenas uma pequena porção de carbono fixado próximo à superficie chega ao fundo oceánico. O que alcanca o fundo é consumido pela biota das profundezas, parte e remineralizada em forma orgânica dissolvida por decompositores e uma proporção pequena é incorporada ao sedimento.

Da mesma forma como vimos em ecossistemas terrestres, nas profundezas oceánicas podem ser detectadas nitidas diferenças sazonais e interanuais no fluxo e na disponibilidade de nutrientes. Assim, a

Figura 18.17a mostra como as concentrações da clorofila a variaram durante a floração de primavera em um local do Atlântico Norte, ocasionando uma sucessão de espécies fitoplanotônicas dominantes. A floração de diatomáceas grandes ocorreu em primeiro lugar, consumindo quase todo o silicato disponivel (Figura 18.17b). Em seguida, uma floração de flagelados pequenos esgotou o nitrato remanescente. Em uma escala de tempo mais longa, tem sido observada no Pacífico Norte uma notavel mudança na abundância relativa de nitrogênio e fósforo orgánicos. Tradicionalmente, o oceano tem sido considerado limitado pelo nitrogênio. Porem, quando a limitação

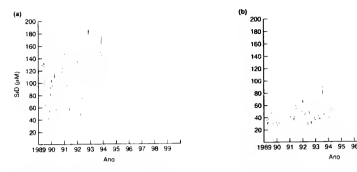


FIGURA 18.13 Concentrações de silicato dissolvido (SiD) junto às desembocaduras (a) do Rio Kalixalven, não represado, e (b) do Rio Luleal ven, represado (Humborg et al., 2002)

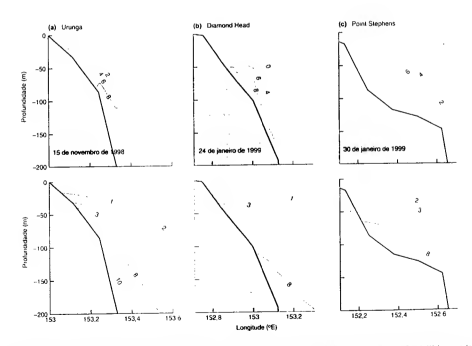


FIGURA 18.14 Contornos das concentrações de nitrato durante eventos de ressurgência ao longo da costa de New South Wales, em (a) Urunga (movida pelo vento), (b) Diamond Head (movida por transgressão) e (c) Point Stephens (movida por separação). O gratico da parte infenor, em cada caso, indica as concentrações médias de nitrato que podem ser consideradas características desses locais, na ausência de um evento de ressurgência. A concentração maxima é de 10 µmol 1º. O intervalo das linhas é de 1 ou 2 µmol 1º e a linha colorida mais grossa representa 8 µmol I<sup>-1</sup> (segundo Roughan e Middleton, 2002)

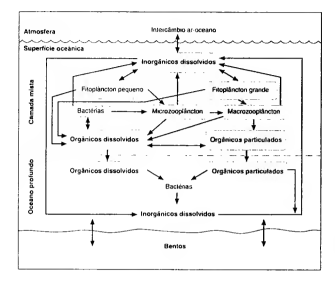


FIGURA 18.15 Transformações do carbono no oceano aberto, mediadas biologicamente (segundo Fasham et al., 2001).

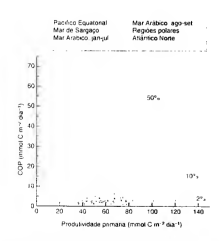


FIGURA 18.16 Relação entre a exportação de carbono orgânico particulado (COP) para as profundezas oceanicas (registro a 100 m) e a produtividade primaria em alguns oceanos (segundo Buesseler, 1998).

de nitrogênio é extrema, os táxons fixadores deste elemento, como Trichodesmium spp., crescem em grandes áreas e põem em ação o inesgotável pool de N, dissolvido no oceano. Isso levou a uma mudança de uma década de duração na tazão

N:P na matétia orgânica particulada suspensa (Figura 18.17c). Sob tais circunstancias, o fósforo, o ferro e alguns outros nutrientes finalmente limitarão a produtividade.

Cerca de 30% dos oceanos do mundo têm produtividade baixa, apesat das concentrações altas de nitrato. A hipotese, segundo a qual esse paradoxo è devido à limitação do ferro

sobre a produtividade do fitoplancton, foi testada em ambientes tão diferentes como o Pacífico equatorial oriental e o Océano Meridional polar aberto (Boyd, 2002). Em dererminados locais de cada um destes oceanos, grandes administrações de fetro dissolvido provocaram drásticos aumentos na produtividade primária e diminuições de nitrato e silicato, à medida que estes fotam absorvidos durante a produção algal (na Figura 18.18, os tesultados são expressos como remoção de nitrato). Em ambos os casos, a produtividade bacteriana triplicou em poucos dias, e as taxas de herbivoria por micropastejadores (flagelados e ciliados) também aumentaram, mas menos na situação polar (provavelmente devido à dominância de uma diatomácea altamente silicificada resistente ao pastejo). A comunidade de metazoatios, dominada por copépodes, mostrou uma mudança relativamente pequena nas duas situações.

O inttigante è que, em locais como o Pacífico equatorial oriental ou o Oceano Meridional polar, as florações em produtividade possam às vezes ser causadas por particulas ricas em fetro derivadas do confinente e transportadas pelo vento por longas distâncias. Isso explicaria, mas em uma escula munto difetente, a alta produtividade associada as entradas de agua de rios derivada do continente e rica em nutrientes.

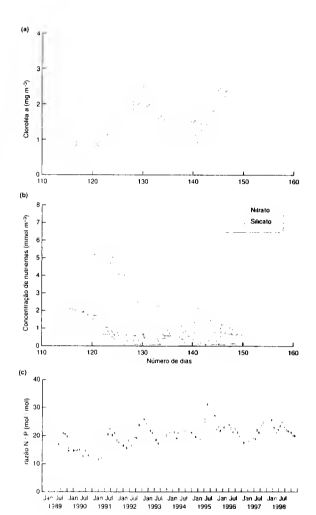


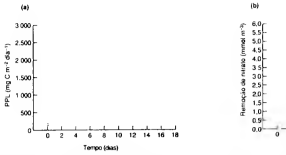
FIGURA 18.17 Padrões em (a) clorofila a e (b) concentrações de silicato e nitrato, durante uma floração de primavera no Atlantico Norte. O número de dias foi contado a partir de 1º de janeiro (segundo Fasham et al., 2001). (c) Mudança na razão N. P. em. materia particulada suspensa, medida no Pacifico Norte (segundo Karl. 1999)

### :3.4 Ciclos biogeoquimicos giobais

Os nutrientes são transportados por grandes distâncias pelos ventos na atmosfera e pelo movimento das águas de cursos d'agua e de correntes oceanicas. Nesses movimentos não há limites, nem naturais nem políticos. Portanto, é aproptiado concluir este capítulo adotando uma escala espacial ainda maior para examinar os ciclos biogeoquímicos globais.

### 18.4.1 Ciclo hidrológico

O ciclo hidrológico é simples de compreender (embora seus elementos nem sempre sejam faceis de medir) (Figura 18.19) Os oceanos constituem a principal fonte de sigua; a energia radiante provoca a evaporação da água para a atmosfeta, os ventos a distribuem por toda a superficie do globo e a precipitação a devolvepara a Terra (com um movimento liquido de água atmosferica



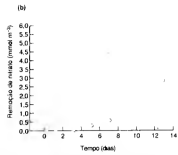


FIGURA 18.18 (a) Taxas de produção primária tiquida (PPL) integrada à profundidade, após a adição de ferro em locais do Oceano Pacífico equatorial oriental ( ) e do Oceano Mendional polar ( ). (b) Remoção de nitrato durante o periodo de execução dos dois experimentos Observe que o silicato seguiu padrões similares (segundo Boyd, 2002)

dos oceanos para os continentes), onde ela pode ser armazenada temporariamente nos solos, lagos e banquisas (icefields). A água perdida do continente, por evaporação e transpiração ou como fluxo líquido pelos canais dos cursos d'agua ou pelos aquiferos subterráneos, retorna finalmente para os oceanos. Os principais compartimentos de água correspondem aos oceanos (97,3% do total da biosfera; Berner e Berner, 1987), ao gelo das calotas polares e glaciais (2.06%), á água subterrânea de profundidade (0,67%) e aos rios e lagos (0,01%). A proporção em trânsito em qualquer momento é muito pequena - a água que drena arravés do solo, que flui ao longo dos rios, bem como a que está presente como nuvens e vapor na atmosfera representa apenas cerca de 0,08% do total. No entanto, essa pequena porcentagem desempenha um papel decisivo, tanto por suprir os requisiros para a sobrevivéncia dos organismos vivos e para a produtividade da comunidade como pelo transporte pela água de muitos nutrientes químicos.

O ciclo biológico prosseguiria com ou sem a presença da biota. Entretanto, a vegetação terrícola pode modificar significativamente os fluxos que nele ocorrein. As plantas vivem entre dois fluxos oposros de água em movimento (McCune e Boyce, 1992). Em um deles, a água é rransporrada dentro da planta (indo do

solo para as raizes), chega até o caule e sai pelas folhas pela transpiração". No outro, ela é depositada sobre o dossel como precipitação: a partir dele, ela pode evaporar ou gotejar pelas folhas ou descer pelos caules até o solo. Na ausência de vegetação, parte da água incidente evaporaria na superfície do solo, mas o restante entraria no fluxo da corrente (via escoamento superficial e descarga na água subterrânea). A vegetação pode interceptar a água em dois pontos do seu trajeto, impedindo que parte dela alcance o riacho e causando seu retorno à atmosfera: (i) ao captar parte da folhagem, onde pode evaporar; e (ii) ao impedir que parte seja

\* N. de T. A perda de agua sob forma de vapor (transpiração) pode ocorrer através da epiderine de outros órgãos, além das folhas

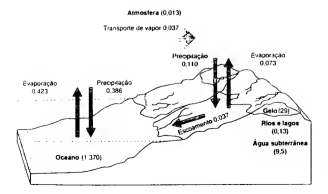


FIGURA 18.19 Ciclo hidrológico, mostrando os fluxos e tamanhos dos compartimentos (x 106 km3). Os valores entre parêntese representam o tamanho dos diferentes compartimentos (segundo Berner e Berner, 1987).

drenada a partir da água do solo mediante sua incorporação á corrente de transpiração.

Vimos, em uma escala pequena, como a derrubada de uma floresta de uma bacia de Hubbard Brook pode aumentar as saídas de água para os riachos, juntamente com sua carga de matéria dissolvida e particulada. Não é surpreendente que o desflorestamento em grande escala, em geral para ampliar a fronteira agrícola, possa levar à perda das camadas superficiais do solo, ao empobrecimento em nutrientes e ao aumento da intensidade das inundações.

Uma outra perturbação importante ao ciclo hidrológico será a mudança climática global resultante de arividades humanas (ver Seção 18.4.6). Pode-se esperar que o aumento previsto da temperatura, com suas mudanças concomirantes nos padrões dos ventos e da meteorologia, afete o ciclo hidrológico, ao causar um certo degelo das calotas polares e geleiras. mudar os padrões de precipitação e ter influência na evaporacão, na transpiração e no escoamento.

### 18.4.2 Um modelo geral para o fluxo global de nutrientes

A Figura 18.20 mostra as principais reservas de nutrientes abióticos do mundo. As bioras dos hábirars terrestres e aquáticos obtêm alguns de seus nutrientes predominantemente por meio do intemperismo das rochas.

Esse é o caso, por exemplo, do fósforo. Por outro lado, o carbono e o nitrogênio derivam principalmente da atmosfera - o primeiro do CO, e o segundo do nitrogénio gasoso, fixado por microrganismos no solo e na água. O enxofre é proveniente ranro da atmosfera quanto da litosfera. Nas secões seguintes, consideraremos sucessivamente o fósforo, o nitrogênio, o enxofre e o carbono, e examinaremos como as atividades humanas alteram os ciclos biogeoquímicos globais desses elementos de importância biológica.

### 18.4.3 Ciclo do fósforo

Os principais estoques de fósforo ocorrem na água do solo, em rios, lagos e oceanos, bem como em rochas e sedimenros oceánicos. O ciclo do fósforo

pode ser descriro como "aberto", devido à tendência geral do fósforo mineral de ser transportado, inexoravelmente, do continenre (em especial nos rios) para os oceanos - e também, em extensões menores, para a água subterránea - ou de ser carreado por atividade vulcânica e precipitação radioativa atmosférica ou por meio da abrasão do continente costeiro. De maneira alternativa, ele pode ser chamado de "ciclo sedimentar", porque finalmenre o fósforo se rorna incorporado aos sedimentos oceanicos (Figura 18.21a). Podemos desvendar uma história inrriganre que começa em uma bacia hidrográfica terrestre. Um átomo de fósforo típico, liberado da rocha por intemperismo químico, pode entrar em uma comunidade terrestre e nela ser ciclado durante anos, décadas ou séculos, antes de ser transportado via água subterrânea para um curso d'água, onde toma parte da espiral de nutrientes descritas na Seção 18.3.1. Algum tempo após o seu ingresso no curso d'agua (semanas, meses

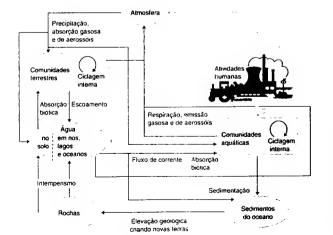


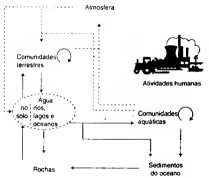
FIGURA 18.20 Principais rotas globais de nutnentes entre as "reservas" abióticas da atmosfera, da agua (hidrosfera), da rocha e de sedimentos (litosfera) e as "reservas" bióticas constituidas pelas comunidades ter restres e aquáticas. As atividades humanas (em laranja) afetam, direta e indiretaniente. os fluxos de nutrientes das comunidades terricolas e aquáticas por meio de seus efeitos sobre os cicios biogeoquímicos globais bem como pela irberação adicional de nutrientes para a armosfera e para a aqua

ou anos), o átomo é transportado para o oceano. Então, ele faz, em média, cerca de 100 percursos entre a superficie e as águas profundas, cada um durando talvez mil anos. Durante cada percurso, ele è absorvido pelos organismos que vivem na superficie do oceano, antes de finalmente estabelecer-se outra vez nas profundezas. Em média, na sua centésima descida (após 10 milhões de anos no oceano), ele não consegue ser liberado como fósforo solúvel e entra no sedimento do fundo sob forma particulada. Talvez 100 milhões de anos depois, o fundo oceánico se eleve por atividade geológica, para tornar-se terra firme. Assim, transportado por um rio, nosso átomo de fósforo finalmente encontrara seu caminho de volra para o mar, e

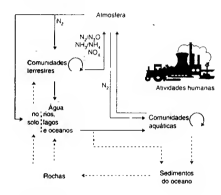
para a sua existência como ciclo (absorção biórica e decomposição) dentro de um ciclo (mistura oceânica) e dentro de um ciclo (soerguimento continental e erosão).

As atividades humanas afetam o ciclo do fósforo de diversas maneiras. A cada ano, a pesca marinha transfere cerca de 50 Tg (1 teragrama = 1012 g) de fósforo do oceano para o continente. Se considerarmos que o conteúdo total de fósforo no oceano é de aproximadamente 120 Pg (1 petagrama = 1015 g), este fluxo inverso tem consequências insignificantes para o compartimento

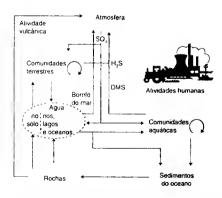
# (a) Ciclo do fóstoro



### (b) Ciclo do nitrogênio



### (c) Ciclo do enxofre



(d) Ciclo do enxofre

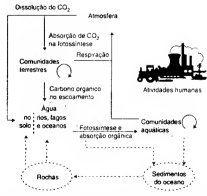


FIGURA 18.21 Principais rotas do illuxo de nutrientes (preto) e as perturbações causadas por atividades humanas (laranja), para quatro nutrientes importantes (a) fósforo, (b) nitrogénio, (c) enxofre (DMS, dimetilssulfeto) e (d) carbono. Os compartimentos e fluxos insignificantes estão representados por linhas tracejadas. (Baseado no modelo ilustrado na Figura 18 10, onde podem ser encontrados detalhes adiccionais.)

oceano. Entretanto, o fósforo procedente da captura de peixes seguira finalmente seu caminho de volta ao mar através dos rios, e, portanto, a nesca contribui de maneira indireta para o aumento das concentrações nas águas continentais. Mais de 13 Tg de fósforo são dispersados anualmente nas terras agricolas como fertilizantes (alguns deles derivados da capturas de peixes marinhos) e 2 ou 3 Tg adicionais como aditivos nos detergentes domésticos. A maior parte dos primeiros chega ao sistema aquático pelo escoamento agricola, e os últimos chegam através dos esgotos domésticos. Além disso, o desflorestamento e muitas formas de cultivo da terra aumentam a erosão nas bacias hidrogrificas e contribuem artificialmente para o aumento das quantidades de fósforo nas aguas de escoamento. Em seu conjunto, as atividades humanas têm provocado valores de conteúdo de fósforo nos oceanos quase duas vezes superiores à sua ocorrência natural (Savenko, 2001).

> Nessa escala, é provável que um aumento da entrada de fósforo nos oceanos aumente a produtividade em

certa extensão, mas, à medida que a água mais concentrada flui através de rios, estuários e especialmente lagos, sua influencia pode ser particularmente profunda. Isso acontece porque o fósforo com frequencia é o nutriente cujo suprimento limita o ctescimento das plantas aquáticas. Em muitos lagos de todo o mundo, a entrada de grandes quantidades de fósforo, proveniente do escoamento agricola e de esgotos, bem como de nitrogenio (principalmenre do escoamenro de rerras agricolas), produz as condições ideais para uma alta produtividade do fitoplâncton. Em tais casos de eutrofização cultural (enriquecimento), aumenta a turbidez da água dos lagos devido às densas populações de fitoplancton (com frequência de especies verde-azuladas), e as plantas aquáticas de maior porre têm desvantagem na competição e desaparecem junto com suas populações de invertebrados associadas. Além disso, a decomposição da grande quantidade de biomassa de células do fitoplancton pode provocar baixas concentrações de oxigênio. causando a morte de peixes e de invertebrados. O resultado é uma comunidade produtiva, mas com uma diversidade baixa e com um atrativo estético baixo. A solução é reduzir a entrada de nutrientes, por exemplo, alterando as práticas agrícolas e desviando os esgotos ou "separando" quimicamente o fósforo das águas do esgoto tratado antes do despejo. Em lagos profundos, como o Lago Washington, na América do Norte, onde a carga de fosfatos foi reduzida, a inversão das tendencias descritas pode ocorrer em poucos anos (Edmonson. 1970). Em lagos rasos, no entanto, o fósforo armazenado no sedimento pode continuar sendo liherado e talvez seja necessario remover fisicamente parte desse sedimento (Moss et al., 1988)

Os efeitos do escoamento de substâncias provenientes da agricultura e do despejo de esgotos são localizados, na medida em que são aferadas apenas aquelas águas que drenam a bacia hidrográfica. Todavia, o problema e de grande importincia e de repercussão mundial.

### 18.4.4 Ciclo do nitrogênio

A fase atmosférica predomina no ciclo global do nitrogenio, em que a fixação desse nurriente e a desnitrificação por organismos microbianos são as mais importantes (Figura 18.21b).

O nirrogénio atmosférico também é fixado por descargas elérricas durante as rempestades e chega ao solo como acido nitrico dissolvido na água da chuva, mas somente 3 a 4% do nitrogénio fixado são provenientes desta rota. As formas orgânicas de nitrogénio são também comuns na atmosfera, algumas das quais resultantes da reação de hidrocarbonetos e óxidos de nirrogénio em massas de ar poluídas. Além disso, aminas e ureia de ecossistemas terrestres e aquâticos são naturalmente injeradas como acrossóis e gases; uma terceira fonte consiste em bactérias e grãos de polen (Neff et al., 2002). Enquanto a fase atmosferica produz a entrada de nitrogenio incomparavelmente mais importante, há também evidencias de que o nirrogênio de certas fontes geológicas pode abastecer a produrividade local em comunidades terrestres e de água doce (Holloway et al., 1998; Thompson et al., 2001). O fluxo de nitrogénio no escoamenro de comunidades terrestres para as aquaticas e relativamente pequeno, mas não insignificante para os sistemas aquaricos envolvidos. Isso acontece porque o nitrogênio è um dos dois elementos (junto com o fósforo) que mais frequentemente limitam o crescimento vegetal. Finalmente, ocorre uma pequena perda anual de nitrogenio para os sedimentos oceánicos.

Em um modelo para a parte terrestre da biosfera, a fixação do nirrogénio é responsável pela entrada de 211 Tg N ano-1. Essa é a fonte anual predominante de nitrogenio e pode ser comparada com a quantidade total de 296 Pg lino i armazenada na vegeração rerrestre e no solo (da qual, 280 Pg ano 1 estão no solo, sendo que 90% sob forma orgánica) (Lin et al., 2000).

As arividades humanas têm diversos efeitos de longo alcance sobre o ciclo do nitrogênio. O destlorestamento e a remoção da vegetação em geral provocam aumentos substanciais no

fluxo do nitrato na água corrente e perdas de N.O para a latmosfera (ver Seção 18.2.2). Alem disso, os processos recnológicos formam nitrogênio fixado como um subproduto da combustão inferna e na produção de fertilizantes. A prática agricola de cultivo de leguminosas, com seus nódulos de raízes contendo bactérias fixadoras de nitrogénio, contribul adicionalmente para a fixação desre nutriente. De faro, a quantidade de nitrogênio fixado, produzida por essas atividades humanas, é da mesma ordem de grandeza daquela produzida pela fisação natural deste nutriente. A produção de fertilizantes nitrogenados (mais do que 50 Tg ano-1) rem uma significação especial, pois uma proporção apreciável do fertilizante aplicado ao solo se dinge para os cursos d'agua e lagos. As concentrações de nitrogênio elevadas artificialmente contribuem para o processo de eutrofização cultural dos lagos

As atividades humanas também afetam a fase atmosférica do ciclo do nitrogênio. A fertilização dos solos agrícolas, por exemplo, provoca aumentos do escoamento e da desnitrificação, bem como o manuseio e a dispersão de estrume em áreas de pecuária intensiva liberam quantidades substanciais de amônia para a atmosfera. A amônia atmosférica (NH,) é cada vez mais reconhecida como um poluente importante, quando depositada em zonas afetadas pelos ventos procedentes de áreas de criação de gado (Sutton et al., 1993). Uma vez que muitas comunidades vegetais estão adaptadas a condições nutricionais baixas, pode ser esperado que um aumento na entrada de nitrogénio cause mudanças nas suas composições. Os urzais (heathland) das terras baixas são particularmente sensíveis ao enriquecimento por nitrogênio (este caso é o homólogo rerrestre à eutrofização de lagos); por exemplo, mais de 35% dos antigos urzais holandeses tém sido substituídos por campos (Bobbink et al., 1992). Outras comunidades sensiveis incluem os campos calcários e floras herbáceas e de briófitos de zonas altas, cujas riquezas em especies tém diminuído (Sutton et al., 1993). A vegetação de algumas outras comunidades terrestres pode ser menos sensível, pois ela alcança um estágio em que está normalmente limitada pelo nitrogênio. É possível, por exemplo, que o aumento do depósito de nitrogénio em florestas limitadas por este nutriente resulte inicialmente em um incremento do seu crescimento, mas em um determinado ponto o sistema torna-se "saturado de nitrogênio" (Aber, 1992). Acredita-se que aumentos posteriores do depósito de nitrogênio "se percam" por drenagem, com consequente elevação das concentrações deste nutriente no escoamento de correntes, contribuindo para a eutrofização de lagos a jusante.

> Existem claras evidências dos aumentos de emissões de NH, durante as últimas décadas, e as estimativas

atuais indicam que estas são responsáveis por 60 a 80% das entradas de nitrogenio antropogênico em ecossistemas eurnpeus, ao menos em áreas próximas a criações de gado (Sutton et al., 1993). O restante, 20 a 40%, provém de óxidos de nitrogénio (NO,), resultantes da combustão de petróleo e carvão em usinas elétricas, além dos processos industriais e das emissões do trafego de veículos. Em poucos dias, o NO, atmosférico é convertido a ácido nitrico, que contribui, juntamente com NH3, para a acidificação da precipitação dentro de regiões industriais e em áreas afetadas pelos ventos procedentes daquelas regiões. O ácido sulfúrico é o outro responsável; suas consequencias em forma de chuva ácida serão examinadas na proxima seção, após tratarmos do ciclo global do enxofre.

### 18,4,5 Ciclo do enxofre

No ciclo global do fósforo, vimos que a fase litosférica é predominante (Figura 18.21a), e o ciclo do nitrogênio tem uma fase atmosférica de enorme importância (Figura 21.b). Já o enxofre possui fases atmosférica e litosférica de magnitudes similares (Figura 18.21c).

Très processos biogeoquímicos naturais liberam enxofre para a atmosfera: (i) a formação do composto volatil dimerilsulfeto (DMS) (por decomposição enzimática de um composto abundante no fitoplancton -

dimerilsultonioproprianato); (ii) a respiração aeróbica por bacrérias redutoras de sulfato; e (iii) a atividade vulcânica. O total de enxofre liberado para a atmosfera por atividades biológicas é estimado em 22 Tg S ano<sup>-1</sup>, mais de 90% do qual sob a forma de DMS. A maior parte do restante é produzida por sulfohactérias, que liberam compostos reduzidos de enxofre, especialmente H.S. de comunidades inundadas de pântanos e marismas, hem como de comunidades marinhas associadas a planicies de marés. A produção vulcânica fornece adicionalmente TTg S ano 1 para a atmosfera (Simo, 2001). Um fluxo inverso a partir da atmosfera envolve a oxidação de compostos de enxofre até sulfatos, que retornam à Terra como deposições

O intemperismo de rochas fornece aproximadamente a merade do enxofre que drena da terra para os rios e lagos, e o restante provem de fontes atmosféricas. No seu caminho para o oceano, uma parte do enxofre disponível (principalmente sulfato dissolvido) é absorvida pelas plantas, passa por cadeias alimentares e, mediante os processos de decomposição, tornase novamente disponível para as plantas. No entanto, em comparação com o fósforo e o nitrogênio, uma fração muito menor do fluxo do enxofre é envolvida na reciclagem nas comunidades terricolas e aquáticas. Finalmente, existe uma perda contínua de envofre para os sedimentos oceanicos, principalmente por meio de processos abióticos, como a conversão de H.S. por reacao com o ferro, até sulfeto ferroso (que confere a cor preta aos sedimentos marinhos).

A queima de combustíveis fósseis é a principal perturbação humana ao ciclo global do enxofre (o carvão contem 1 a 5% de enxofre, e o petróleo. 2 a 3%). O SO, liherado para a atmosfera é oxidado e convertido em ácido sulfúrico dentro das gotas dos aerossois, a maioria com um tamanho inferior a 1 µm. As emissões humanas e naturais de enxofre para a atmosfera são de magnitude similar e juntas representam 7 Tg S ano 1 (Simo, 2001). Enquanto as entradas naturais são distribuidas uniformemente em rodo o globo, as entradas de origem humana se concentram em zonas industriais no norte da Europa e no leste da América do Norte e ao redor delas, onde podem contribuir com 90% do total (Fry e Cooke, 1984). As concentrações declinam progressivamente à medida que nos afastamos dos locais de produção, mas elas podem ser ainda altas em distancias de várias centenas de quilómetros. Portanto, uma nação pode exportar seu SOs para outros países, sendo necessários acordos políticos internacionais para nutigar os problemas que surgem.

Na atmosfera, a água em equilibrio com o CO, forma ácido carbônico diluido com um pH de cerca de 5,6. No entanto, o pH da precipitação ácida (chuva ou neve) pode ter

valores médios bem abaixo de 5, tendo sido registrados valores de 2.4 na Grā Bretanha. 2.8 na Escandinávia e 2.1, nos EUA. Frequentemente, a emissão de SO, contribui mais para o problema da chuva ácida, embora conjuntamente NO, e NH, sejam responsáveis por 30 a 50% do problema (Mooney et al., 1987; Sutton et al., 1993).

Vimos como um pH baixo pode afetar drasricamente as bioras de cursos d'água e lagos (ver Capítulo 2). A chuva ácida tem sido responsavel pela extinção de peixes em milhares de lagos, em especial na Escandinávia. Alem disso, um pH baixo pode ter consequências de longo alcance para florestas e outras comunidades terrestres. Ele pode afetar diretamente as plantas, por decompor os lipídeos das folhas e por danificar as membranas, ou indiretamente, por aumentar a lixiviação de alguns nutrientes do solo e por tornar outros nutrientes indisponíveis para absorção pelas plantas. É importante observar que algumas das perturbações aos ciclos biogeoquimicos surgem por meio de efeitos indiretos snbre outros componentes biogeoquímicos. Por exemplo, as alterações do fluxo de enxofre por si só nem sempre são danosas as comunidades rerrestres e aquáticas, mas o efeito da capacidade do sulfato de mobilizar metais como o aluminio, ao qual muitos organismos são sensíveis, pode indiretamente levar a mudanças na composição da comunidade. (Em outro contexto, o sulfato nos lagos pode reduzir a capacidade do ferro de se ligar ao fósforo. liberando este nutriente e aumentando a produtividade do fitoplancton - Caraco, 1993.)

Se os governos mostrarem sua vontade política de reduzir as emissões de SO, e NO, (p. ex., utilizando tecnologias já disponíveis para remover o enxofre do carvão e do petróleo), o problema da chuva ácida pode ser controlavel. Na verdade, em algunias partes do mundo já ocorreram reduções das emissões de enxofre.

### 18.4.6 Ciclo do carbono

A fotossíntese e a respiração são os dois processos opostos que governam o ciclo global do carbono. Esse é um ciclo ptedominantemente gasoso, com o CO, como o veículo principal de flu-

xo entre a atmosfera, a hidrosfera e a biora. Historicamente, a litosfera tem desempenhado um papel apenas minoritário; os combustíveis fósseis se mantiveram como reservas dormentes de carbono até a intervenção humana nos séculos recentes (Figura 18.21d).

As plantas retricolas utilizam o CO, como fonte de carbono para a forossíntese, ao passo que as plantas aquáticas usam os carbonaros dissolvidos (isto é, o carbono da hidrosfera). Os dois subciclos estão conectados por trocas de CO, entre a atmosfera e os oceanos, conforme segue:

CO, atmosférico = CO, dissolvido CO, + H<sub>2</sub>O = H<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> (ácido carbónico)

Além disso, o carbono encontra seu caminho para as águas continentais e os oceanos como bicarbonato resultante do intemperismo (carbonatação) de rochas ricas em cálcio. como o calcário e a greda:

$$CO_2 + H_2O + CaCO_3 = CaH_2 (CO_3)_2$$

As plantas, os animais e os microrganismos, ao respirarem, liberam o carbono retido nos produtos fotossintéticos de volta aos compartimentos de carbono da atmosfera e da hidrosfera.

A concentração de CO, na atmosfera tem aumentado de aproximadamente 280 partes por milhão (ppm), em 1750, para mais de 370 pom arualmente e continua se elevando. A Figura 18.22 mostra o padrão de aumento registrado desde 1958, no observatório de Mau-

na Loa, no Havaí. (Observe os decréscimos ciclicos do CO, associados às taxas mais altas de fotossíntese durante o verão no hemisfério norte - refletindo o fato de que a maior parte da massa confinental do mundo se situa ao norte do equador.) Nas Secões 2.9.1 e 2.9.2, discu-

rimos esse aumento do CO, atmosférico e a amplificação associada no efeito estufa. Porém, dotados de uma apreciação mais completa dos estoques de carbono, podemos agora reromar esse assunto. A causa principal do aumento tem sido a queima de combustíveis fósseis e, em uma escala muito menor, a utilização do calcário para produzir cimento (esta atividade produz menos de 2% do que é produzido pela queima de combustíveis fósseis). Juntas, durante o periodo de 1980 a 1995, essas atividades foram responsáveis por um aumento médio líquido na atmosfera de 5,7 (± 0,5) Pg Cano (Houghton, 2000).

A mudança no uso da terra, a cada ano, tem causado a entrada na armosfera de um valor adicional de 1,9 (± 0,2) Pg de carbono. A exploração

de florestas tropicais causa uma liberação expressiva de CO., mas o efeito exato depende da forma de utilização: se elas são removidas para agricultura permanente, para agricultura cíclica ou para a retirada de madeira. A queima que segue a maioria das derrubadas de florestas rapidamente converte parte da vepetação em CO,, e a decomposição do restante da vegetação libera CO, por um período mais longo. Se as florestas são retiradas para permitir a agricultura permanente, o conteúdo de carbono do solo é reduzido pela decomposição da maréria organica, pela erosão e, as vezes, pela remoção mecânica das camadas superiores do solo. O desmatamento para instalar a agricultura cíclica tem efeitos similares, mas a regeneração da vegetação herbácea e da floresta secundária durante o período de pousio sequestra uma parte do carbono perdido originalmente. A agricultura cíclica e a exploração de madeira envolvem uma remoção "temporária", em que a liberação líquida de CO, por unidade de area é significativamente inferior à

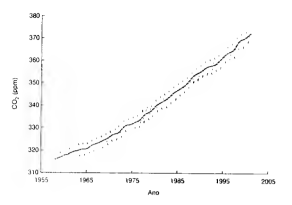


FIGURA 18.22 Concentração de dióxido de carbono (CO<sub>a</sub>) atmosférico no observatorio de Mauna Loa, Havai, mostrando o ciclo sazonal (resultante de mudanças na taxa fotossintética) e o aumento a longo prazo devido em grande parte à queima de combustiveis fosseis (cortesia do Laboratorio de Monitoramento e Diagnóstico Climático da Administração Oceánica e Atmosferica Na-

verificada na remoção "permanente" para agricultura ou pastagem. As mudanças no uso da terra em comunidades terresttes não-tropicais parecem ter um efeito insignificante sobre a liberação líquida de CO, para a atmosfeta.

A quantidade toral de carbono liberada anualmente para a armosfera pehis atividades humanas (7.6 Pg C ano 1; ver Seção 2.9.1) pode ser comparada à liberação natural de 100 a 120 Pg C ano 1 pela respiração da biota do mundo (Houghton, 2000). Para onde vai o CO.

adicional? O aumento observado no CO, atmosférico é estimado em 3,2 (± 1.0) Pg C ano 1 (isto é, 42% das entradas de origem humana). Grande parte do restante, 2.1 (± 0,6) Pg C ano-1, se dissolve nos oceanos. Isso libera 2,3 Pg C ano 1, geralmente destinados a um dieno terrestre residual, cuja magnirude, localização e causas são incertas, mas actedita-se que implique no aumento da produnvidade terrícola em regiões de latitudes medianas do hemisfério norte (isto é, parte do aumento em CO, pode servir para "fertilizar" comunidades terrestres, sendo assimilado como biomassa adicional) e na recuperação de floresras que sofreram distúrbios (Houghton, 2000).

> Existe uma variação anual considerável nas estimativas de fontes e drenos de CO, e do seu aumento na atmosfeta (Figura 18.23). Na realidade, essa varinção permitiu que o os erros-padrão fossem colocados junto aos valores médios nos parágrafos anterio-

res. Os declinios no aumento atmosférico de CO, entre 1981 e 1982 sucederum às dramáticas elevações nos preços do petróleo, e os declinios em 1992 e 1993 sucederam ao colapso económico da antiga União Soviética. Em 1997 e 1998 (nãomostrados na Figura 18.23), uma extraordinária queimada em uma parte pequena do globo duplicou a taxa de crescimento

do CO, na atmosfera. Grandes queimadas de florestas na Indonêsia produziram uma emissão de carbono de aproximadamente 1 Pg em apenas poucas semanas. As áreas queimadas incluiram vastos depósitos de turfa, que durante o fogo perderam 25 a 85 cm da sua profundidade, e o carbono liberado resultou mais desra fonte do que da queima de madeira. As queimadas na Indonésia foram especialmente graves devido à combinação de circunstâncias - a seca causada pelo evento de El Niño de 1997 e 1998, a espessura da turfeira e as práticas de derrubada e transporte de madeira, petmitindo que a vegetação e o solo secassem completamente (Schimel e Baker, 2002). A previsão acutada de mudanças futuras nas emissões de carhono é um assunto premente, mas ela será uma tarefa difícil, pois muitas variáveis - climáticas, políticas e sociológicas - afetam n seu balanço. Bem no final deste livro (ver Secão 22.5.3), rerornaremos as muitas dimensões dos desafios ecológicos enm os quais a humanidade se defronta.

### Resumo

Os organismos vivos gastam energia para extrair substâncias químicas do seu ambiente. Elés as retem e as utilizam por um determinado período e depois as perdem novamente. Neste capitulo, consideramns as maneiras pelas quais a biota sobre uma área de terra ou dentro de um volume de agua acumula. transforma e transfere a matéria entre os diversos componentes vivos e abióticos do ecossistema. Alguns compartimentos abióricos ocorrem na atmosfera (carbono em dióxido de carbono, nirrogênio como nitrogênio gasoso), alguns nas rochas da litosfera (cálcio, potássio) e outros na hidrosfera - água dos solos, riachos, lagos ou oceanos (nitrogênio em nitrato dissolvido, fósforo em fosfato).

Os elementos nutrientes estão disponiveis para as plantas como moléculas inorgánicas simples ou ions e podem ser

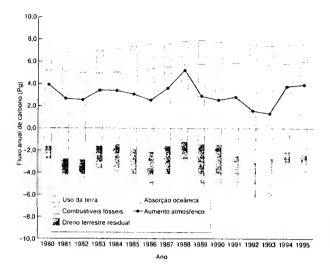


FIGURA 18.23 Variação anual do aumento atmosférico em dióxido de carbono (circulos e linha pretos) e em carbono liberado (histogramas acima da linha media) ou acumulado (histogramas abaixo da linha media). no ciclo global do carbono, de 1980 a 1995 (segundo Houghton, 2000).

incorporados a complexos compostos orgânicos da biomassa. No final, no entanto, quando os compostos orgánicos são metabolizados em dióxido de carbono, os nutrientes minerais são liberados novamente sob forma inorgânica simples. Uma outta planta pode então absorve-los, e, portanto, um áromo individual de um elemento nutriente pode passar repetidamente através de uma cadeia alimentar após outra. Por sua próptia natureza, cada joule de energia em um composto rico em energia pode ser usado somente uma vez, e os nutrientes químicos podem ser utilizados de novo e reciclados repetidamente (embora a ciclagem de nutrientes nunca seja perfeita).

Discutimos as maneiras como os nutrientes são obtidos e perdidos nos ecossistemas assim como observamos que as entradas e saidas de um determinado nurriente podem estat em equilibrio. Entretanto, isso nem sempre é assim, pois há casos em que o ecossistema é uma fonte liquida ou um dieno líquido para o nutriente em questão. Examinamos ns componentes dos estoques de nutrientes, bem como os farores que afetam as entradas e saídas em florestas, cursos d'água, lagos, estuários e oceanos.

Uma vez que os nutrientes são transportados por vastas distancias pelos ventos na atmosfera e pelas águas de rios e correntes oceânicas, concluimos o capítulo examinando os ciclos biogeoquímicos globais. Os oceanos constituem a principal fonte de água no ciclo hidrológico; a energia radiante faz com que a água evapore para a atmosfera; os ventos a distribuem pela superficie do globo e a precipitação a traz de volta para a rerra. O fósforo provem principalmente do intemperismo de rochas (litosfera); seu ciclo pode ser descrito como sedimenrar devido à tendência geral do fósforo mineral em ser transportado do continente inexoravelmente para os oceanos. onde por fim mrna-se incorpotado aos sedimentos. O ciclo do enxofte rem uma fase atmosférica e uma fase litosférica de magnitudes similares. Já nos ciclos do carbono e do nitrogenio, a fase atmosférica é predominante. A fotossimese e a respitação são os dois processos opostos que governam o ciclo global do carbono, e no ciclo do nitrogénio a sua fixação e a sua desnittificação por organismos microbianos são de especial importância. As atividades humanas contribuem com aporres expressivos de nurrientes aos ecossistemas e tompem ciclos bingeoquímicos locais e globais.



# Capítulo 19 A Influência de Interações Populacionais na Estrutura de Comunidades

โล้ว เกษาแน่งล้อ

Uma única espécie pode influenciat, de diversas formas, a composição de toda a comunidade. Cada espécie provè recursos para seus predadotes e parasiros. Algumas espécies (p. ex., árvores), entretanto, fornecem uma am-

pla gama de tecursos que são utilizados por um grande número de espécies consumidoras (discutido no Capítulo 3). Por exemplo, os carvalhos podem ter grande influência na detetminação da composição e da diversidade da comunidade da qual fazem parte, pois fornecem boloras (frutos), folhas, gravetos e raízes para seus herbívoros especialistas, bem como uma similar ampla gama de maréria orgánica morta que é explorada por detritivoros e decompositores (ver Capítulo 11). As espécies podem também ajudar a determinar a composição e a diversidade de comunidades por meio de sua influência sobre as condições (ver Capítulo 2). Assim, plantas de grande porte podem criar micro-hábitats que abtangem as necessidades de nicho de muiras plantas de menor porte e animais, e grandes animais fornecem variadas condições sobre e denrto dos seus corpos, que podem ser explorados pot diversos parasitos (ver Capítulo 12). Durante o processo de sucessão, vimos também que algumas espécies colonizadoras mudam as condições do ambiente e acabam por favorecer a entrada de espécies tatdias (vet Capítulo 16). Então, não vamos nos aprofundat mais nes-

Este capítulo examina as formas pelas quais competição, predação e parasitismo moldam comunidades. As ideias que apresentamos refletem um debate que tem sido central para a ecología durante as últimas quatro décadas. Como explicaremos a seguir, existem razões teóricas convincentes para se esperar que a competição interespecífica seja importante na moldagem de comunidades mediante a deretminação de quais - e quantas - espécies podem coexistit. De fato, a comperição foi interprerada como sendo de suprema importancia na visão prevalente entre ecólogos na década de 1970 (MacArthur, 1972; Cody, 1975). Posteriormenre, a sabedoria convencional mudou de sua visão monolítica para outra que dava maior impor-

rância a fatores estocásticos e de não-equilíbrio, como perturbações físicas e inconstância em condições (ver Capítulo 16), e para o importante papel de predação e parasirismo (p. ex., Diamond e Case, 1986; Gee e Giller, 1987; Hudson e Greenman, 1998). Consideraremos o papel da comperição interespecífica em termos teórico e prárico, antes de avançarmos para outras interações populacionais que, para algumas comunidades e para alguns organismos, fazem a competição ser muito menos influente

### 19.2 Influência da competição na estruture de comunidades

A visão de que a competição interespecífica atuava de forma central na moldagem de comunidades foi inicialmente promovida pelo princípio de exclusão competitiva (ver Capítulo 8), o qual preve que se duas ou mais espécies competem por recurso limitado, rodas, exceto uma, serão extintas. Algumas variantes mais sofisticadas desse princípio, como o conceito de similaridade limitante, similatidade ótima e empacotamento de nicho (niche packing) (ver Capítulo 8), tém sugerido a existência de um limite à similaridade de espécies competidoras e. potranto, um limite ao número de espécies que podem aiustar-se em uma comunidade antes do nicho disponível ficar completamente saturado. Dentro desta abordagem teórica, a comperição interespecifica é obviamente importante, já que exclui determinadas espécies de algumas comunidades e derermina precisamente quais espécies coexistem em outras. A questão crucial, entretanto, é: qual a importância desses efeiros reóricos no mundo real?

### 19.2.1 Prevalência de competição contemporânea em comunidades

Não existe discussão sobre a questão de a competição ás vezes afetar a estrutura de comunidades; ninguém duvida de sua importância em alguns

1 1171 47. 1. 2000

casos. De forma semelhanre, ninguém argumenta que a competição é de suprema importancia em todas as siruações. Em comunidades onde espécies estão competindo entre si todos os dias ou mesmo de minuto em minuto, e rambém onde o ambiente é homogéneo, existe consenso de que a competição atua de forma decisiva na sua estruturação. Por outro lado, suponha que outros fatores impeçam as interações competitivas de chegarem ao ponto de haver exclusão competitiva, pot exemplo, diminuindo densidades ou periodicamente alretnando quem é o competidor mais forre. Nesse conrexto, Hurchinson (1961) observou que comunidades firoplancrónicas geralmente são muito diversas, apesar da baixa oportunidade de parrilhamento de recursos (o seu "paradoxo do plancron"), e sugeriu que flutuações breves em condições (p. ex., remperatura) ou recursos (luz ou nutrientes) podem impedir a ocorréncia de exclusão competitiva e permitir alta diversidade. Floder e colaboradores (2002) restaram esta hipórese, comparando a diversidade de espécies em móculos de comunidades fitoplanciónicas naturais em microcosmos mantidos em alta (100 µmol fótons m<sup>-2</sup> s<sup>-1</sup>) ou baixa (20 µmol fótons m<sup>-2</sup> s<sup>-1</sup>) luminosidade, com diversidades obtidas quando os níveis de luz foram periodicamente trocados de alro para baixo e então o contrário novamente a cada 1, 3, 6 ou 12 dias em um experimento de 49 días. Conforme o previsto por Hurchinson, as diversidades foram altas sob condições flutuantes, em que foi menor a probabilidade de a competição interespecífica resultar em exclusão competitiva (Figura 19.1).

> Talvez a forma mais direra de determinar a importância da competicão na prática seja a análise de resultados de manipulações experimentais em campo. Nesses estudos, uma dada es-

pécie é removida ou adicionada á comunidade em estudo, e então monitoram-se as respostas das outras espécies. Dois levantamentos importantes de experimentos de campo sobre

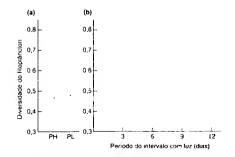


FIGURA 19.1 Diversidade média do fitopláncton (indice de diversida de Shannon, ± EP) ao fim de 49 dias de experimentos (a) com condicões constantes de luz e (b) com condições flutuantes de intensidade de luz. PH (permanent high) = intensidade de luz permanentemente alta, PL (permanent low) = luz permanentemente baixa (segundo Floder et al., 2002)

competição interespecífica foram publicados em 1983. Schoener (1983) examinou os resultados de todos os experimentos que pode encontrat – ao todo 164 estudos – e percebeu que números semelhantes deles envolviani plantas terricolas, animais terricolas e organismos marinhos, mas que esrudos de otganismos de água doce compunham somente metade do númeto de estudos feitos com outros grupos. Entre os estudos terricolas, a maioria tratava de regiões temperadas e populacões continentais, com telativamente poucos abordando insetos fitófagos (comedores de planta). Qualquer conclusão, portanto, está sujeita ás limitações impostas pelos sistemas examinados pelos ecólogos. Apesar disso, Schoener constarou que cerca de 90% dos estudos haviam demonstrado a existência de competição interespecífica, especificamente 89, 91 e 94% em organismos terrícolas, de água doce e marinhos, respectivamente. Na mesma linha, quando ele examinou espécies isoladamente ou em pequenos grupos (das quais havia 390), em vez do exame de estudos totais que poderiam incluir vários grupos de espécies, 76% mostraram efeitos de competição ao menos algumas vezes, e 57% mostraram efeiros em todas as condições em que elas foram examinadas. Novamente, os resultados foram semelhanres para organismos terricolas, límnicos e marinhos. A revisão de Connell (1983) foi mais restrita do que aquela tealizada por Schoener: 72 estudos publicados em seis revistas importantes, abordando um roral de 215 espécies e 527 experimentos diferentes. A competição interespecífica foi demonstrada na maioria dos estudos, em mais da metade das espécies, e em aproximadamente 40% dos expetimentos. Em contraste com Schoener, Connell constatou que a competição interespecífica foi mais prevalente em organismos marinhos do que em terrícolas, assim como era mais comum em organismos grandes do que nos pequenos.

De forma conjunta, as revisões de Schoener e de Connell certamente indicam que a competição interespecífica é algo comum. Sua porcentagem de ocorrência entre espécies é admitidamente menor do que sua porcentagem de ocorrência em estudos completos. Enrretanto, isso é esperado, visto que, por exemplo, se quatro espécies estão arranjadas em uma única dimensão de nicho e todas as espécies competent entre si. seriam aferados apenas tres das seis (ou 50%) de todos os pares de interações possíveis.

Connell também observou, entretanto, que em estudos de apenas um par de espécies, a competição interespecifica foi quase sempre evidente, e.

com mais espécies, a prevalência abaixou acentuadamente (de mais de 90 para menos de 50%). Isso pode ser explicado em parte pelo argumento descrito, mas também pode indicar viés nos pares de espécies estudadas e nos estudos que de fato são registrados (ou aceitos por editores de revistas). É muito provável que a escolha de muiros dos pares de espécies para estudo tenha sido devida à sua natureza "interessante" (porque suspeitavam da existência de competição entre elas) e, se nada é encontrado, isso simplesmente não é registrado. Julgar a prevalência de competição a partir de tais estudos é de certa forma semelhante a julgar a prevalencia de padres envolvidos com estupro ou drogas a partir de jornais sensacionalistas. Viés na escolha dos estudos é um problema real, apenas parcialmente amenizado em estudos de grandes grupos de espècies quando os "negativos" podem ser conscientemente registrados na presença de um ou poucos "positivos". Porranto, os resultados de levantamentos, como aqueles de Schoener e Connell, exageram, com uma magnitude desconhecida, a frequência da comperição.

> Conforme citado, insetos fitôfagos foram pouco representados nos dados de Schoener, embora revisões sobre eles surgiram que a competição è relativamente rara no grupo como um todo (Strong et al., 1984) ou em pelo menos em alguns grupos - por

exemplo, nos "corradores de folhas" (Denno et al., 1995). Existem também exemplos de "nichos vagos" para insetos fitófagos: sítios de alimentação ou modos de alimentação em plantas que são distribuidas amplamente e que em algumas regiões são utilizadas pela fauna de inseros, mas não em outras partes do mundo, onde a fauna de inseros nativos é diferente (Figura 19.2). Essa falha em saturar o espaço de nicho tambem serve como evidencia contra a noção de um poderoso papel de competição interespecífica. Em um nivel mais geral. tem sido sugerido que herbivoros como um todo quase nunca são limitados por alimentos, e que, portanto, provavelmente não comperem por recursos em comum (Hairston et al., 1960; Slobodkin et al., 1967; ver Seção 20.2.5). Essas sugestões baseiam-se nas observações de que plantas verdes são em geral abundantes e encontradas preponderantemente intactas. Elas são raramente devastadas, e a maioria dos herbívoros é escassa na maior parte do rempo. Schoener observou que a proporção de herbívoros exibindo competição interespecífica é significa. tivamente menor do que aquelas observadas em plantas, carnivoros e derritívoros.

De maneira geral, portanto, a competição interespecifica contemporânea rem sido registrada em estudos que abordam uma ampla gama de organismos, tendo incidência particularmente obvia em alguns grupos - por exemplo, entre organismos sésseis em siruações de alta densidade. Entretanto em ourros grupos de organismos, a competição interespecífica pode ter pouca ou nenhuma influência. Ela parece ser relativamente rara entre herbívoros em geral, e particularmente rara entre alguns tipos de insetos fitòfagos.

### 19.2.2 O poder estruturador da competição

Mesmo quando a competição é potencialmenre intensa, ainda assim as espécies podem coexistir. Isso tem sido destacado em estudos teóricos de comunidades-modelo em que individuos de cada especie possuem distribuição agregada - embora com distribuição independenre de ourras espècies -, competem por recursos efemeros e são distribuidos em manchas (p. ex., Atkinson e Shorrocks, 1981; Shorrocks e Rosewell, 1987; ver Capitulo 8). As espécies exibiram "competição contemporânea" (como a observada nos levantamentos de Schoener e Connell), no sentido de que a remoção de uma espécie acarretou um aumento

Formas de alimentação Mastigador Sugador Minador Galbado Raque Partes das > 3 . . plantas\_ Costa ( Rare) diagrama Cástula 3 2 Mastigador Sugador Minador Gaihado Costa, nervura Raque mediana da Pina . . . ا Coşta Costula Mastigador Sugador Minador Galhador Raque Pina pına, ligadas Costa Costula

FIGURA 19.2 Locais e formas de alimentação de insetos herbivoros em samambaiadas taperas (Pteridium aquilinum) em trés continentes (a) Skipwith Common, no norte da Inglaterral dados obtidos de um sitio florestal e outro com vegetação mais aberta. (b) Hombrom Bluff, uma savana florestada em Papua-Nova Guine (c) Sierra Blanca has montanhas Sacramento do Novo México e do Anzona, EUA, assim como em Skipwith, os dados são derivados de um sitio florestal e outro com vegetação abenta Cada inseto explora a fronde da samambaia de maneira característica. Mastigadores vivem externamente e cortam pedaços grandes da planta; sugadores perfuram células individuais ou o sistema vascular, minadores vivem dentro dos tecidos, e galhadores também vivem dentro de tecidos, mas induzem galhas. Os locais de alimentação estáo indicados no diagrama de uma fronde da samambaia. Locais de alimentação de espécies que exploram mais de uma parte da fronde estáo unidos por linhas. 3 = sitios florestais e com vegetação aberta; = sitios com apenas vegetação aberta (segundo Laem abundància de outras. Entretanto, apesar de os coeficienres de competição terem sido suficientemente altos para haver evclusão competitiva em um ambiente homogêneo, a natureza de mosaico do ambiente e o comportamento de agregação das espécies tornaram a coexistencia possível sem qualquer diferenciacio de nicho. Portanto, mesmo se a competição interespecífica de fato afeta a abundáncia das populações, ela não necessariamente determina a composição de espécies da comunidade. Em um estudo de campo de 60 táxons de insetos (Diptera e Hymenoptera) que exploram recursos de 66 táxons de cogumelos com distribuição em manchas, Wertheim e colaboradores (2000) consrataram que a coexistência de insetos poderia ser explicada por agregação intra-específica na maneira descrita, e a partição de recursos não contribuiu de forma detectável para a hiodiversidade.

Por outro lado, mesmo quando

não hà competição interespecifica ou ela é difícil de detectar, isso não significa necessariamente que ela não rem importancia como uma forca estruturadora. Espècies podem não competir no presente devido à seleção no passado ter favorecido o evitamento de competição e, portanto, uma diferenciação de nichos (o fantasma da competição passada de Connell - ver Capitulo 8). Alternativamente, competidores que não tiveram sucesso podem já ter sido levados à exrinção; as espécies observadas hoje em dia podem então ser simplesmente aquelas que foram capazes de existir, pois comperiram pouco ou mesmo não competiram com outras especies. Adicionalmente, espècies podem competir apenas raramente (por exemplo, durante explosões do tamanho populacional) ou somente em alguns locais com alta densidade, embora o resultado de tal competição possa ser crucial para a sua existência continuada em um local em particular. Em todos estes casos, a competição interespecifica deve ser vista como uma influência poderosa sobre a estrutura de comunidades, aferando quais espécies podem coexistir e a natureza precisa daquelas espécies. Entretanto, essa influencia não serà refletida no nivel de comperição contemporânea. É claro que a intensidade da comperição contemporanea pode às vezes ser relacionada apenas fracamente ao poder estruturador da competição dentro de comunidades.

Essa fraca relação tem levado muitos ecologos de comunidades a fazetem estudos sobre competição que não levem em consideração a compe-

ticão contemporánea. A abordagem tem sido prever inicialmente o que a comunidade deverta parecer se a competição interespecifica estivesse moldando-a, ou a tivesse moldado no passado, e, então, examinar comunidades reais para ver se elas concordam com as previsões.

As previsões emergem prontamente da teoria de competição convencional (ver Capítulo 8).

- 1. Competidores potenciais que coexistem em uma comunidade devem, pelo menos, exibir diferenciação de nicho (ver Secão 19.2.3).
- 2. Esta diferenciação de nicho deve-se manifestar frequentemente como diferenciação morfológica (ver Seção 19.2.4).
- 3. Dentro de qualquet comunidade, seria improvável a coexisrencia de competidores potenciais com pouca ou nenhuma

diferenciação de nicho. Suas distribuições espaciais deveriam. portanto, ser negativamente associadas: cada um tende a ocorrer somente onde o outro inexiste (ver Seção 19,2.5).

Nas seções seguintes, discutiremos estudos que traram de documentar padrões consistentes com o papel de compericão na estruturação de comunidades.

### 19.2.3 Evidências de padrões de comunidades: diferenciação de nicho

Os vários tipos de diferenciação de nicho em animais e plantas foram descritos no Capítulo 8. Por outro lado, os recursos podem ser utilizados de forma diferenciada. Isto pode acontecer dentro de um único hábitat ou como uma diferença em micro-hábitat, distribuição geográfica ou aparecimento temporal, se os recursos são separados espacial ou temporalmente. Alternativamente, as espécies e suas capacidades competitivas podem diferir em suas respostas às condições ambientais. Isto tumbém pode ser expresso como diferenciação em micro-hibitar, geogràfica ou remporal, dependendo das maneiras pelas quais as condições variam.

### 19.2.3.1 Complementaridade de nicho

Em um esrudo de diferenciação de nicho e coexistência, diversas espècies de peixes-palhaco (anenome fish) foram esrudados pròximo a Madang, em Papua-Nova Guiné (Elliott e Mariscal, 2001). Esra região tem a maior riqueza em espècies, tanto de peixes-palha-

co (9) quanto de suas anémonas hospedeiras (10). Cada indivíduo de anemona è tipicamente ocupado por individuos de apenas uma espécie de peixe-palhaço, visto que os residentes são agressivos e repelem intrusos (embora interações agressivas seiam menos frequenremente observadas entre peixes-palhaço de ramanhos muito diferenres). As anèmonas parecem ser um recurso limitante para os peixes, porque quase todas as anémonas esravam ocupadas. Adicionalmente, quando algumas foram transplantadas para novos locais, observou-se que estas foram rapidamente colonizadas e que houve um aumento na abundancia de peixes adultos. Um levantamento em três recifes em quarro zonas (próximo à praia, meio da lagoa, bareira externa do coral e alto mar: Figura 19.3a) mostraram que cada peixe-palhaço estava primariamente associado a o na espécie em particular de anémona e que cada um mostrou uma preferência característica por uma zona em particular (Figura 19.3b). Diferentes peixes-palhaço que viviam na mesma anêmona estavam tipicamente associados a diferentes 20nas. Por exemplo, Amphiprion percula ocupava a anemona Heteractis magnifica na zona pròxima a praia, e A. perideraton ocupava H. magnifica nas zonas de alto mar. Elhot e Mariscal concluiram que a coexistência das nove espécies de peixes-palhaço nos recursos limitados de anemonas foi possível devido às diferenças de seus nichos, junto com a capacidade das espécies pequenas de peixes-palhaço (A. sandaracinos e A. leucokranos) de coabitarem as mesmas anémonas com espécies de maior tamanho. O padrão é consistente com o que seria esperado de comunidades moldadas por competição (especificamente as previsões 1 e 3 citadas).

Vale a pena tessaltar dois pontos adicionais ilustrados pelos peixes-palhaço. Ptimeito, eles podem ser considerados uma guilda, no sentido de setem um grupo de especies que exploram de

A. chrysopterus

. A. leucokranos

A clarke

A. sandaracinos

maneira semelhante a mesma classe de recutsos ambientais (Root. 1967). Se a competição intetespecífica de fato ocorre, ou se ocorreu no passado, isto muito ptovavelmente ocotte, ou ocotteu. dentro de guildas. Isto, enttetanto, não significa que membros de guildas necessariamente competem ou já competitam: é tatefa dos ecólogos demonstratem que as coisas são assim.

O segundo ponto sobre os peixes-palhaço é que eles demonstram complementaridade de nicho. Isto é, dentro da guil-

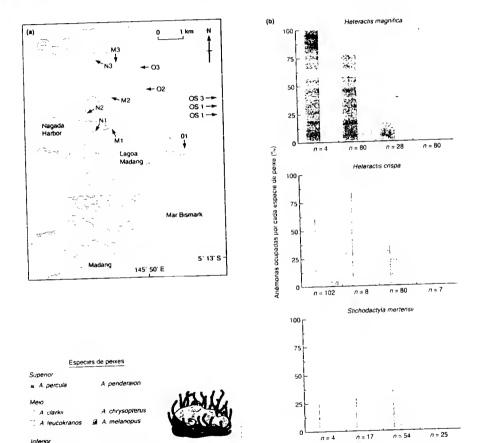


FIGURA 19.3 (a) Mapa mostrando a localização de três sitios (replicas) de estudo em cada uma das quatro zonas dentro e fora da Lagoa Madang (N, próximo a praia. M, meio da lagoa; O, face externa da barreira de coral, OS, recifes em alto mar). Áreas em branco indicam água. áreas em cinza-escuro indicam recifes de corais e áreas em cinza claro indicam terra. (b) Porcentagem de três espécies comuns de anémonas (Heteractis magnifica, H. crispa e Stichodactyla mertensii) ocupadas por diferentes especies de peixes-palhaço (Amphiprion spp., ver chave de identificação à esquerda) em cada uma das quatro zonas. O número de anémonas observadas em cada zona é indicado por n (segundo Elliof e Mariscal, 2001)

Proximo a

Meio da

lagoa

Face externa Allo mar

da como um todo, a diferenciação de nicho envolve diversas dimensões de nicho, e espécies que ocupam posições similares ao longo de uma dimensão (espécie de anêmona usada) tendem a diferir ao longo de outra dimensão (zona ocupada). Diferenciação complementar ao longo de diversas dimensões tem sido demonstrado para guildas rão diversas quanto lagartos (Schoenet, 1974), mamangavas (Pyke, 1982), morcegos (McKenzie e Rolfe, 1986), catnivotos de florestas pluviais (Ray e Sunquist, 2001) e arvotes tropicais (Davies et al., 1998), como o descrito a seguir.

## 19.2.3.2 Diferenciação de nicho no espaço

As árvores variam em suas capacidades de usar tecursos como luz, água e nutrientes. Um estudo em Borneo, de 11 especies de árvores do genero Ma-

caranga, mostrou uma marcada difetenciação em necessidades de luz, desde espécies com demanda de luz extremamente alta, como M. gigantea, até espécies toletantes à sombra, como M. kingu (Figuta 19.4a). O nível médio de luz interceptado pelas copas dessas arvotes tendia a aumentar conforme elas cresciam, embora a importancia relativa das especies permanecesse constante. As espécies tolerantes à sombra eram menores (Figura 19.4b) e persistiam no sub-bosque, taramente estabelecendo-se em microssítios perturbados (p. ex., M. kingii), em contraste com algumas espécies de maior tamanho com alta demanda de luz e que etam pioneiras em grandes chareiras de floresta (p. ex., M. gigantea). Outras eram associadas com níveis intermediários de luz e poderiam ser consideradas especialistas de pequenas clateitas (p. ex. M. trachyphylla). As espécies de Macaranga também se diferenciaram ao longo de um segundo gradiente de nicho, com algumas espécies sendo mais comuns em solos argilosos e outras em solos arenosos (Figura 19.4b). Essa diferenciação pode ser baseada na disponibilidade de nutrientes (geralmente maior em solos argilosos) e/ou disponibilidade de água (possivelmente menor em solos argilosos devido ás camadas mais finas de taizes e de húmus). Assim como o obsetvado com os peixes-palhaço, existe evidencia de complementaridade de nicho entre as espécies de Macaranga. Portanto, espécies com necessidades similares de luz diferem em tetmos de preferencia de textura de solos, especialmente no caso das espécies toletantes à sombra.

A aparente partição de nicho por especies de Macaranga foi parcialmente relacionada a heterogeneidade hotizontal em recursos (níveis de luz em relação ao tantanho da clareira, distribuição de tipos de solos) e parcialmente a hererogeneidade vertical (altura atingida, profundidade da camada de raizes).

Fungos ectomicorrízicos no chão de uma floresta de pinheiros (Pinus resinosa) também explorant recursos diferencialmente no plano vertical. Até tecentemente, não eta possível estudar a distribuição in situ de hifas de ecromicorrizas. Hoje em dia, enttetanto, análises de DNA permitem identificat possíveis espécies (mesmo na ausência de nomes de espécies) e comparar suas distribuições. O solo da floresra tinha uma camada bem desenvolvida de setrapilheira acima de uma

camada de fermentação (a camada F) e uma fina camada úmida (a camada H), com solos minerais abaixo (o hotizonte B). Das 26 espécies separadas por análises de DNA, algumas estavam fortemente restritas à camada de serrapilheira (grupo A na Figura 19.5), outras à camada F (grupo D), à camada H (grupo E) ou ao hotizonte B (grupo F). As especies remanescentes tinham distribuições mais amplas (grupos B e C).

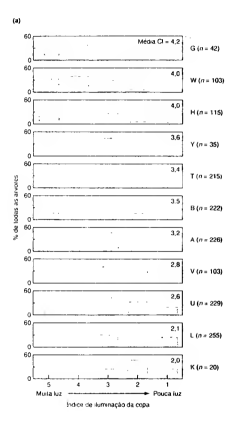
## 19.2.3.3 Diferenciação de nicho no tempo

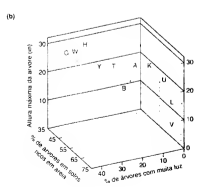
A comperição intensa pode, em teoria, ser evirada pela particão de recutsos no espaço horizontal ou vertical, como nos exemplos anteriores, ou no tempo (Kronfeld-Schor e Dayan.

2003), por exemplo, alternando os ciclos de vida ao longo do ano. É digno de nota que duas espécies de louva-a-deus que normalmente são predadores em muitas partes do mundo coexistem muitas vezes tanto na Ásia quanto na América do Norte. Tenodera sinensis e Mantis religiosa possuem ciclos de vida com fases separadas por 2-3 semanas. Para testat a hipótese de que esta assinctonia serve pata reduzir a competição interespecífica, a época de eclosão de seus ovos foi experimentalmente sincronizada em experimentos teplicados de inclusão (Hurd e Eisenberg, 1990). T. sinensis, que notmalmente eclode mais cedo, não foi afetada por M. religiosa. Em contraste, a sobrevivencia e o tamanho do cotpo de M. religiosa diminuiu na presença de T. sinensis. Visto que esses louva-a-deus são competidores por recursos compattilhados e predadores um do outro, o resultado desse expetimento ptovavelmente reflete uma interação complexa entre estes dois processos.

Em plantas, também pode haver parrição temporal de recutsos. Por exemplo, plantas de rundra crescendo em condições limitadas por nittogê-

nio no Alasca eram diferenciadas em suas épocas de captação de nitrogenio, bem como na profundidade de solo em que ele era extraído e a forma química de nittogênio utilizado. Para descobrir como as espécies de tundra diferem nas suas captações de diferentes fontes de nitrogénio, McKane e colaboradores (2002) injetaram três formas químicas marcadas com os isotopos raros 13N (amônio inorganico, nitrato e glicina organica) em duas profundidades de solo (3 e 8 cm) em duas ocasiões (24 de junho e 7 de agosto) em um delineamento fatotial de 3 x 2 x 2. A concentração do marcador 15N foi medido em cinco plantas comuns na tundta em 3-6 réplicas de cada rtatamento apos sete dias da aplicação. As cinco plantas mostraram ser bem distinras em seus usos de nitrogénio (Figura 19.6). Tanto capim-algodão (Eriophorum vaginatum) quanto oxicoco (Vaccinium vitis-idaea) usaram uma combinação de glicina e amônio, embora oxicoco tenha obtido estas fotmas em fases mais iniciais de suas estações de crescimento e em uma profundidade menor que o capim-algodão. O arbusto perenifólio Ledum palustre e a betula aná (Betula nana) usaram principalmenre amònio, embora L. palustre tenha obtido mais desta forma de nitrogênio no inicio da estação de crescimento, e a





bétula o explotou mais tarde. Finalmente, a cipetácea Carex bigelowii foi a única espécie a usar preponderantemente o nitrato. Aqui, a complementatidade de nicho pode ser vista ao longo de três dimensões de nicho, com diferenças em epoca de uso, podendo explicat a coexistência dessas espécies sobre um recurso limitado.

#### 19.2.3.4 Diferenciação de nicho - aparente ou real? Modelos nulos

Muitos casos de particão apatente de tecutsos tem sido tegistrados. É provável, entretanto, que exista tendência em não publicar estudos que não detectaram tal diferenciação. È sempre possivel, é claro, que esses estudos "sem sucesso" contenham falhas ou se-

iam incompletos, e que eles falharam em abotdar as dimensões relevantes de nicho. Entretanto, uma boa parte deles foram além do necessário e levantam a possibilidade de, em certos grupos, a partição de recursos não ser algo importante. Strong (1982) estudou um grupo de besouros hispineos (Chrysomelidae) que comumente coexistem como adultos em folhas entoladas de plantas do gêneto Heliconia. Esses besouros ttopicais de vida longa são parentes próximos, comem o mesmo tipo de alimento e ocupam o mesmo hábitat. Eles seriam bons candidatos para demonstrar partição de tecursos. Apesar disso. Strong não encontrou evidências de segregação, com exceção de apenas um caso entre as 13 espécies estudadas, que foi fracamente segregada de algumas outras. Os besouros não possuem qualquet comportamento agressivo, tanto dentro de quanto entre espécies; suas especificidades de hospedeiros não mudam em função da co-ocupação de folhas por outras espêcies que poderiam ser competidoras; e as disponibilidades de alimento e hábitat frequentemente não são limitantes para esses besoutos, que sofrem intensamente de patasitismo e predacão. Nestas espécies, a partição de recursos associada à competição interespecífica parece não estruturar a comunidade. Como temos visto, isso pode hem ser verdade em muitas comunidades de insetos fitófagas. Estudos com plantas envolvendo táxons tão variados quanto fitoplâncton (ver Figura 19.1) e átvotes (Brnkaw e Bushing, 2000), de forma semelhante, não tem evidências consistentes que sustentem um forte papel para partição de nichos na promoção de coexistência e diversidade de espécies. Apesar de padrões consistentes com a hipotese de

FIGURA 19.4 (a) Porcentagem de individuos em cada uma das cinco classes de iluminação de copa para 11 espécies de Macaranga (tamanho da amostra em parênteses). (b) Distribuição tridimensional de 11 especies de acordo com altura máxima, proporção de caules em niveis altos de luz (classe 5 em (a)) e proporção de caules em solos ricos em areia. Cada espécie de Macaranga é indicada por uma unica letra. G = gigantean, W = winkleri, H = hosei, Y = hypoleuca, T = triloba, B = beccanana; A = trachyphylla; K = kingii, U = hullettir, V = havilandir. L = lamellata (segundo Davies et al., 1998)

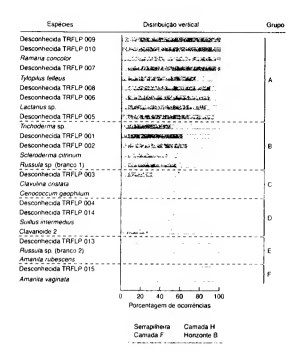


FIGURA 19.5 Distribuição vertical de 26 espécies de fungos ectomicorrizicos no chão de uma floresta de pinheiros determinada por análise de DNA A maioria aínda não foi descrita formalmente e são indicadas com código (TRFLP = terminal restriction fragment length polymorphism). As barras indicam a porcentagem de ocorrencia de cada espècie na serrapilheira, na camada F na camada H e no horizonte B (segundo Dickie et al., 2002).

diferenciação de nichos serem razoavelmente comuns, eles com certeza não são universais.

> Diversos autores, notadamente Simherloff e Strong, têm criticado o que eles vêem como uma tendência em interpretar "meras diferenças" como confirmações da importância de competição interespecífica. Tais trabalhos

levantam a questão de quão suficientemente grandes ou regulares devem ser as diferencas para interpretarmos como distintas das que poderiam ser encontradas ao acaso entre um conjunto de espécies. Este problema levou a uma ahordagem conhecida como análise de modelos nulos (Gotelli, 2001). Modelos nulos são modelos de conjunidades que possuem certas características das suas equivalentes reais, mas que congregam seus componentes ao acaso, especificamente excluindo as consequencias de interações biológicas. De fato, tais análises são tentativas de seguir uma abordagem muito mais geral de investigação científica, a construção e teste de hipóteses nulas. A idèia (familiar a muitos leitores em um contexto estatístico) é que os dados sejam agregados de forma (o modelo nulo) a representarem o que os dados deveriam parecer na ausência do fenómeno sob investigação (neste caso, interações entre espècies, particularmente competição interespecífica). Se os dados reais mostram uma significativa diferenca estatística da hipótese nula, esta é tejeitada, e a ação do fenomeno sob investigaçãn é fortemente inferida. Rejeitar (ou falsificar) a ausência de um efeito é um fato considerado melhor do que confirmar sua presença, visto que existem métodos estatisticos bem-estabelecidos para testar se as coisas são significativa. mente diferentes (possibilitando a falsificação), mas nenham para restat se as coisas são "significativamente semelhantes".

Lawlot (1980) examinou 10 comunidades de lagartos na América do Norte, contendo 4-9 espécies, para as quais ele tinha estimativas das quantidades de cada uma das 20 categorias de alimentos consumidos por cada uma das espécies em cada uma das comunidades (dados de Pianka, 1973). Diversos modelos nulos destas comunidades foram criados (ver a seguir) e comparados com seus equivalentes reais em termos dos padrões de sobreposição em uso de tecursos. Se a competição é ou tem sido uma força significariva na determinação da estrutura de enmunidades, os nichos deverium ser separados e, pottanto, a sobteposição no uso de recursos em comunidades reais devetia set menor do que aquela prevista por mode-

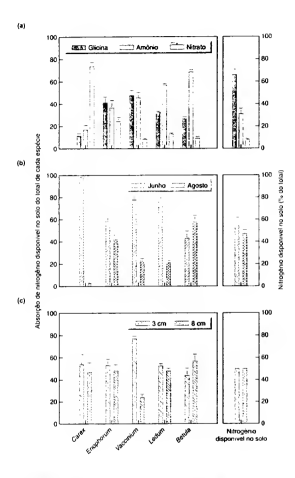


FIGURA 19.6 Absorção média de nitrogénio do solo (± EP) em termos de (a) formas químicas, (b) época de absorção e (c) profundidade de absorção pelas cinco espécies mais comuns em tundra com touceiras no Alaska. Os dados estão expressos como porcentagem absorvida por cada especie (diagramas à esquerda) ou como porcentagem total de nitrogénio disponível no solo (diagramas à direita) (segundo McKane et

635031. - m

quarrotte du l'est

de recritan tin

A análise de Lawlor foi baseada nas "eletividades" das espécies consumidoras, em que a eletividade da espécie i para o recurso k foi a proporção da dieta da especie i que consistia do recurso k. As eletividades, portanto, variavam de 0 a 1. Essas eletividades foram, por sua vez, usadas para calcular, para cada par de especies em uma comunidade, um índice de sobreposição no uso de recursos que variava entre 0 (sem sobreposição) e 1 (sobreposição completa). Finalmente, cada comunidade foi caracterizada por um único valor: a média dos valores de sobreposição no uso de recursos para todos os pares de espécies presentes.

Os modelos nulos eram de quatro tipos, getados por quarro "algoritmos de reorganização" (RA1-RA4, Figura 19.7).

Cada um reteve um aspecto diferente da estrutura original da comunidade, com os demais aspectos de uso de recursos sendo aleatorizados.

RA1 reteve a quantidade mininia da estrutura original da comunidade. Somente o número original de espécies e o número original de cate-

gorias de recursos foram retidos. As eletividades observadas (incluindo zeros) foram trocadas em todos os casos por valores aleatórios entre 0 e 1. Isto resultou em um número muito menor de zeros do que aquele presente na comunidade original. A largura de nicho de cada espécie toi, por tanto, aumentada.

RA2 trocou todas as eletividades, exceto os zeros, por valores aleatórios. Portanto, o grau qualitativo de especialização de cada consumidor foi retido (isto é, o número de recursos consumidos em qualquer quantidade por cada especie foi man-

RA3 reteve não somente o grau original de especialização qualitativa, mas também as amplitudes originais dos nichos dos consumidores. Nenhuma eletividade gerada aleatoriamente foi usada. Ao contrário, o conjunto original de valores foi rearriniado. Em outras palavras, para cada consumidor, todas as eletividades, tanto zeros quanto não-zeros, foram aleatoriamente redistribuidas para os diferentes tipos de re-

RA4 redistribui apenas as eletividades não-zeros. De todos os algoritmos, este foi o que mais reteve a estrutura original da comunidade.

Cada um dos quatro algoritmos foi aplicado a cada uma das 10 comunidades. Em todos os 40 casos, 100 "modelos nulos" de comunidades foram gerados, e os respectivos 100 valores medios de sobreposição de recursos foram calculados. Se a competição era importante na comunidade real, estas medias de sobreposição deveriam exceder o valor da comunidade real. A comunidade real foi, portanto, considerada ter

uma média de sobreposição significativamente menor que aquela do modelo nulo (P < 0.05), se cinco ou menos das 100 simulações dessem médias de sobreposição menores do que o valor real.

Os resultados estão apresentados na Figura 19.7. O aumento na amplitude de nicho de todos os consumidores (RA1) resultou nas majores mé-

dias de sobreposição (significativamente maiores do que nas comunidades reais). O rearranjo dos valores não-zero de eletividades observadas (RA2 e RA4) também resultou em medias de sobreposição que foram sempre significativamente majores que aquelas de fato observadas. Por outro lado, para RA3, que teve todas as eletividades redistribuidas, as diferenças nem sempre foram significativas. Mas para todas as comunidades, a média do algorirmo foi major do que a média observada. No caso das comunidades de lagartos, portanto, as baixas sobreposições em uso de recursos sugerem que as amplirudes de nicho são segregadas, e que a competição interespecífica possui um papel importante na estruturação de comunidades.

Um estudo semelhante aquele da Figura 19.7 tratou da partição tempo-

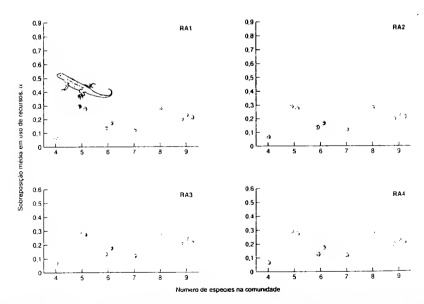


FIGURA 19.7 Índices medios de sobreposição em uso de recursos para cada uma das 10 comunidades de lagarlos na America do Norte estudados por Planka (1973), representados como circulos cheios. Estes podem ser comparados, em cada caso, com a media (linha horizontal), o desvio-padrão (retângulo vertical) e a amplitude (linha vertical) dos valores médios de sobreposição para os correspondentes conjuntos obtidos a partir de 100 comunidades criadas afeatoriamente. A anatise foi feita usando-se quatro lipos diferentes de algoritmos de reorganização (RAs), como descrito no texto (segundo Lawlor, 1980)

ral e espacial de nichos em comunidades de formigas campesties em Oklahoma (Albrecht e Gotelli, 2001). Neste caso, houve pouca evidência para partição de nicho em termos sazonais. Entretanto, em uma escala espacial menor, houve menor sobreposição espacial que o esperado ao acaso em sitios individuais contendo iscas. Este padrão de tesultados — às vezes, o papel de competição é confirmado, outras, não — têm sido a conclusão geral das abordagens com modelos nulos.

#### 19.2.4 Evidências de padrões morfològicos

Onde a diferenciação de nicho è manifestada como diferenciação motfológica, o espaçamento entre nichos tem seu equivalente na regularidade em grau de diferença morfológica entre especies perrencentes a uma guilda. Especificamente, uma caracteris-

tica comum sugerida para guildas animais que parecem segregat fortemente ao longo de uma única dimensão de recursos é que espècies adjacentes tendem a exibir diferenças regulares em tamanho de corpo ou no tamanho dos aparatos de alimentação. Hutchinson (1959) foi o ptimeiro a caralogar muitos exemplos, obtidos tanto de vertebrados quanto de invertebrados, de següências de potenciais competidores em que individuos medianos de especies adjacentes tinham tazão de peso de aproximadamente 2,0 ou razão de comprimento de aproximadamenre 1,3 (a raiz ctibica de 2,0). Esta "regra" parece também ser aproximadamente válida para guildas rão diferentes quanto pombas-cuco (cuckoo-doves) coexistentes (razão de peso medio do corpo de 1,9; Diamond, 1975), mamangavas (razão de comprimento da probôscide para abelhas operárias de 1,32; Pyke, 1982), mustelideos (razão de diâmetro do canino entre 1,23 e 1,50; Dayan et al., 1989) e mesmo fòsseis de braquiópodes (entre 1.48 e 1.57 para comprimento da silhueta de corpo, um indice de tamanho do órgão de alimentação de braquiópodes; Hermovian et al., 2002). Modelos de competição não predizem valores específicos de razão de tamanho que possam ser aplicaveis em uma ampla gama de organismos e ambientes, sendo, pottanto, necessário comprovar se a aparente regularidade descrita não é apenas um encontro empirico fortuito. No caso de comunidades de hraquiópodes (Figura 19.8), entretanto. Hermovian e colahoradores (2002) construitam 100,000 modelos nulos em que cada um retirava quatro espècies de forma aleatória da fauna de hraquiópodes fósseis da familia Strophomenidae (74 táxons) e calculava a razão de tamanho entre espécies adjacentes. Baseado em seus resultados, eles rejeitaram a hipótese nula (P < 0.03) de que as razões observadas poderiam ter surgido de raxa selecionados ao acaso, dando suporte à hipótese de similaridade limitante.

Se a competição interespecífica de fato molda uma comunidade, ela deveria fazer isto por processos de extinção seletiva. Espécies muito similares simplesmente não conseguiriam persistir juntas. O registro detalhado feito por ornirólogos das seis principais ilhas do Havai durante o período 1860-

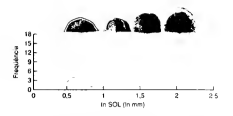


FIGURA 19.8 Distribuições dos comprimentos da silhueta de corpo de quatro espécies de braquiópodes da familia Strophomenidae (SOL) obtidos em amostras de sedimento marinho em Indiana, EUA do Ordoviciano tardio (c. 448-438 milhões de anos antes do presente). As especies mostradas, da esquerda para a direita, são Eochonetes clarksvillensis, Leptaena inchmondensis, Strophomena planumbona e Ralinesquina alternata (segundo Hermoyian et al., 2002).

1980 possibilitou a Moulton e Pimm (1986) esrimarem, pelo menos para a década mais próxima, quando cada espècie de ave passeriforme foi introduzida e se e quando ela tottuouse extinta, e quando. Nos registros.

como um todo, havia 18 pares de espécies congenéticas presentes ao mesmo tempo em uma mesma ilha. Destes, seis pares persistiram juntos: em nove casos, uma espécie se tornou extinra; e, em très casos, ambas as espècies desaparecque or esultado não è compatível com exclusão competitiva entre pates de espécies). Em casos nos quais uma espécie se tornou extinta, o par de espécies era morfologicamente mais similar do que nos casos em que ambas as espécies persistiram: a difetença em porcentagem média no comprimento de hico foi 9 e 22%, respectivamente. Este resultado estaristicamente significativo é consistente com a hipôtese de competição.

A abordagem de Mouton e Pimm foi informativa, pois invocou dados históricos, fornecendo um lampejo do elusivo trabalho do "fantasma da competição passada". Uma perspectiva evolutiva rem sido incorporada de forma mais explicita pelo uso de "análises cladisticas", que nos possibilitam reconstruir filogenias tárvores evolutivas) baseadas em similandades e diferenças entre espécies usando suas moléculas de DNA e/o u características morfológicas (ou ainda outras com significado biológico).

Os resultados de análises com lagatros Anolis de Porto Rico (Figura 19.9a) são consistentes com a hipórese de evolução divergente em tamanho de corpo (Losos, 1992). O estágio evo-

lutivo com duas espécies (o primeito e mais baixo no na Figura 19.9a) era composto por espécies marcadamente diferentes no comprimento focinho-cloaca (SVL, *snout-vent length* – um indice-padrão para ramanho de lagartos) com aproximadamento.

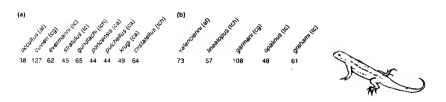


FIGURA 19.9 Filogenias de lagartos do gênero *Anolis* em (a) Porto Rico e (b) Jamaica. Para cada espécie, são mostrados tamanho (computento focitiho-cloada, mm) e ecomorfolipo, og e espécie gigante associada a copas de árvores; co e associada o campos com arbustos, to e associado a corpos de arvores; toh e associado a troncos e chão; af e afiliado e com pernas curtas (segundo Losos, 1992)

te 38 e 64 mm (A. occultus e o ancestral de todos os demais tipos, respectivamente), e os tamanhos durante o estágio com très espècies (o pròximo no) etam de 38, 64 e 127 mm. Na Jamaica, por outro lado (Figura 19.9b), tal padrão não è observado; os estágios com duas ou três espêcies eram compos tos pot espécies com tamanhos semelhantes (61 e 73 mm, depois com 57, 61 e 73 mm SVL). Entretanto, as filogenias das duas ilhas mostram consistência matcante, quando vistas do ponto de vista de padrões de "ecomorfótipos" - cada um distinto em morfologia, ecologia e comportamento. Em ambas as ilhas, o estágio com dois ecomorfótipos era composto por um ecomorfótipo afilado e com pernas curras, que podiam andar vagarosamente sobre suportes estreitos na periferia de árvores, e uma espècie ancestral generalista. No estágio com très ecomorfòtipos, rambém, ambas as ilhas possuiam a mesma assembleia - um ecomorfotipo afilado, um especializado em forragear em copas de árvores e um tipo associado a troncos e chão, o último sendo robusto e com pernas longas que usava seus saltos e suus habilidades de corredor pata fortagear no chão. No estágio com quatro ecomorfôtipos, os padrões eram idênticos novamente, cada ilha tendo adquirido um tipo associado a troncos e copas. Somente no estágio com cinco espécies, houve uma diferenca - o ecomorfôtipo associado a campos com arbustos foi o último a aparecer em Porto Rico, embora o seu equivalente nunca tenha aparecido na Jamaica (Figura 19.10). Observe que, em cada ilha, um ecomorfótipo geralmente consiste em uma única espécie de Anolis, embora Porto Rico tenha diversas espécies associadas a base de troncos e a campos com atbustos. Esta análise filogenêtica è consistente com a hipótese de que a montagem da assembleia ranto em Porto Rico quanto na Jamaica tenha ocorrido por meio de particão sequencial de micro-hábitats, com diferenças morfológicas talvez sendo relacionadas a diferencas em utilização de micro-hábitats. Estendendo este trabalho para outras ilhas. Losos e colabotadores (1998) confirmatam que a radiação adaptariva em ambientes semelhantes pode produzit resultados evolutivos exrraotdinatiamente similares.

#### 19.2.5 Evidências de distribuições negativamente associadas

Diversos esrudos têm usado padrões de distribuição como evidência para a imporrância de competição interespecifica. Entre esses estudos, destaca-se o inventàrio de aves terricolas feito por Diamond (1975) nas ilhas do Arquipelago Bismarck, região oceânica proxima à Nova Guine. A evidência mais marcante vem das distribuições que Diamond chamou de "tabuleiros de xadrez" (checkerboard). Nestas, duas ou mais especies ecologicamente similares (isto è, membros da mesma guilda) possuem distrihuições muruamente exclusivas, embora interdigirantes, de ral forma que em qualquer ilha existe apenas uma das espècies (ou nenhuma em alguns casos). A Figura 19.11 mostra isto para duas pequenas e ecologicamente similares espécies de pomba-cuco (cuckoo-dove): Macropygia mackinlayi e M. nigrirostris.

Uma ahordagem com modelos nulos para as diferenças em distribuições envolve comparações entre as co-ocorrências das espécies em diversos locais com aquelas esperadas ao acaso. A observação de um número excessivamente maior de assocações negativas seria interpretada como consistente com o papel de competição na determinação da estrutura de comunidades.

Censos detalhados de plantas nativas e exóticas (introduzidas), ocotrendo em 23 pequenas ilhas no Lago Manapouri na Ilha do Sul da Nova Zelándia (Wilson, 1988h), foram usadas para calcular um indice de associação para cada par de espécies:

$$d_{\hat{x}} = (O_{\hat{x}} - E_{\hat{x}}) / SD_{\hat{x}} \tag{19.1}$$

em que  $d_{\underline{t}}$  è a diferença entre o número observado  $(O_{\underline{t}})$  e o esperado  $(E_{\underline{t}})$  de ilhas compartilhadas pelas espècies  $\overline{t}$  e k, ex-

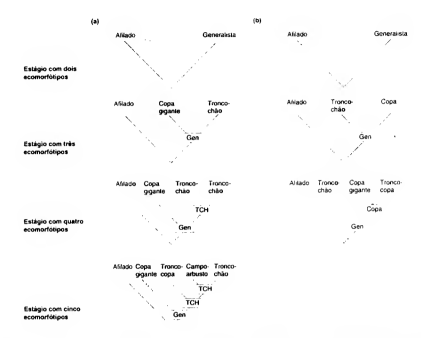


FIGURA 19.10 Evolução das comunidades de lagartos *Anolis* em (a) Porto Rico e (b) Jamaica para comunidades com dois, três, quatro e. no caso de Porto Rico, cinco ecomorfótipos. Legendas nos nós das árvores indicam características estimadas das especies ancestrais (segundo Losos, 1992).

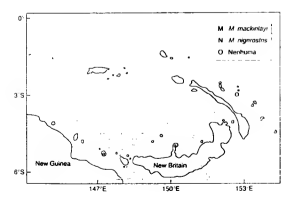


FIGURA 19,11 Distribuição tipo tabuleiro de kadrez de duas espécies de pequenas pombas cuco Macropygia na região de Bismarck lihas com taunas de pombas connecidas estão marcadas com M (M. mackinlayiresidente). N (M. nigrirostris residente) ou O (nenhuma especie residente). Observeque a maioria das ilhas possui uma das espécies, nenhuma ilha possui ambas e algumas ilhas não possuem espécie alguma (sequindo Diamond, 1975).

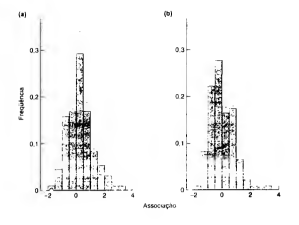


FIGURA 19.12 Comparação entre os valores de associação observados entre pares de (a) espécies de plantas nativas e (b) espêcies de plantas exólicas em ilhas do Lago Manapouri (histogramas), e as distribuições esperadas a partir de um modeio nulo (O) (segundo Wilson, 1988b)

presso em termos do desvio-padrão (SD, standard deviation) do número esperado ( $SD_{il}$ ).

Os conjuntos de valotes reais resultantes para as comunidades de espécies nativas e exóticas estão apresentados como histogramas na Figura 19.12. Eles podem ser comparados com modelos nulos de comunidades em que a riqueza de espécies em ilhas e a frequência de ocorrência das espécies foram igualadas com aqueles valores observados, mas em que se aleatoriza as ocorrencias das espécies nas ilhas (Wilson, 1987). Mil aleatorizações foram feitas, produzindo uma frequência média em cada categoria d<sub>ia</sub> (os circulos na Figura 19.12). A análise das plantas nativas mostrou um excesso de associações negativas (altamente significativas para as quatro caregorias iniciais) e associações positivas (altamente significativas pata as cinco categorias posteriores), com um cortespondente déficit de associações próximas a zero. A análise de plantas exóticas, ao contrário, não mostrou incongruência em relação ao modelo nulo.

No caso de espécies nativas, o excesso de associações negativas é consistente com a ação de exclusão competitiva, e isto é particularmente plausivel para espécies lenhosas. Entretanto, não podenios descartar uma explicação baseada na tendência de pares particulares de espécies ocorrerem em hábitats diferentes, que por sua vez não estão representados em todas as ilhas (Wilson, 1988b). A explicação mais plausivel para o excesso de associações positivas entre plantas nativas é a tendência de certas plantas ocorrerem nos mesmos hábitats. A concordância de espécies exóticas com o modelo nulo pode refletir seus hábitos getalmente ruderais e alta capacidade de colonização, ou também indicar que ainda não atriigiram uma distribuição de equilibrio (Wilson, 1988b).

O número de pares com distribuições do tipo tahuleiro de xadrez em uma comunidade pode ser facilmente calculado contando-se o número de pares de espécies que ninca co-ocor-

rem. Uma versão menos estrita da regta de montagem de Diamond em que alguns pates de espécies nunca co-ocorrem pode ser avaliada com o índice C de Stone e Robetts (1990). Esse índice também mede o grau em que espécies co-ocotrem, mas não necessita de perfeita segregação entre espécies. O índice C é calculado para cada par de espécies como  $(R_i - S)(R_j - S)$ , onde  $R_i$  e  $R_i$  são os números de sítios em que as espécies co-ocotrem. Um índice médio é então obtido a patrir de todos os pates de espécies possíveis da matriz. Para uma cominidade estruturada por interações competitivas, tanto o número de pates "tabuleiro de xadtez" quanto o indice C deveriam ser maiotes do que os valores espetados ao acaso.

Gotelli e McCabe (2002) avaliatam a generalidade de distribuições negativamente associadas (em suporte de um papel estruturador da competição)

comparada y 6 grecos taxonomicos

em uma metanálise de vários grupos taxonômicos em 96 conjuntos de dados que registraram a distribuição de assembleias de espécies em um conjunto replicado de sitios. Para cada conjunto real de dados, 1.000 versões aleatorizadas foram preparadas, e, um indice de associação da calculado (como em Wilsnn, 1988b). Gotelli e McCabe chamaram esse indice de tamanho padronizado do efeito (standardized effect size, SES). O resultado dessa análise para todos os 96 conjuntos juntos foram concordantes com as previsões de que o indice C e o númem de pares com distribuição do tipo tabuleiro de xadrez devam ser maiores do que o esperado ao acaso (Figura 19.13a, b). A bipótese nula em cada caso é de que o SES médio deva ser zero (comunidades reais não diferentes de comunidades simuladas) e que 95% dos valores devam estar compreendidos entre -2,0 e +2.0. A hipórese nula pode set rejeitada em ambos os casos. A Figura 19.13c mostra que plantas e vertebrados homeotérmicos tendem a ter valores maiores de SESs pata



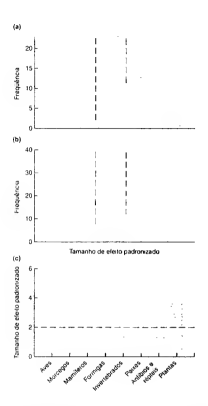


FIGURA 19.13 Histogramas de freqüência do tamanho de efeito padronizado medido para 96 matrizes de presença-ausência obtidas da literatura usando (a) o escore C e (b) o número de pares de espécies. formando distribuições tipo tabuleiro de xadrez perfeitas. (c) Tamanhos de efeito padronizado para o escore C de diferentes grupos taxonômicos. A linha tracejada indica um tamanho de efeito de 2,0, que corresponde aproximadamente a um nivel de significância de 5% (segundo Gotelli e McCabe, 2002).

o índice C, indicando fortes tendências em direção a associações negativas entre espécies, do que aquelas entre pecilotérmicos (invertebrados, peixes e répteis), com exceção de formigas.

Gotelli e McCabe (2002) não foram rão longe a ponto de dizer que eles haviam realizado um teste definitivo sobre o papel de competição. Eles observam que algumas espécies exibem "distribuições tipo tabuleiro de xadrez em hábitar", visto possuírem afinidades de hábitats que não se sobrepõem. Outras podem revelar "distribuições tipo tabuleiro de xadrez históricos", co-ocorrendo raramente por terem tido restrições de dispersão desde suas especiações alopátricas (isto é, diferenciado em locais diferentes). Entretanto, rais resultados dão peso

adicional para um papel bastante frequente de competição na estruturação de comunidades.

#### 19.2.6 Síntese do papel da competição

Podemos, agora, tirar algumas conclusões sobre o papel de competição discutido nesta seção.

- 1. Competição interespecífica é uma explicação possível e. sem dúvida, plausível para muitos aspectos da organização de muitas comunidades - mas nem sempre è uma explicação comprovada.
- 2. Uma das principais razões para isto é que a competição ativa e atuante no presente tem sido estudada e demonstrada em apenas um pequeno número de conjunidades De maneira geral, sua prevalência real pode sei julgada apenas impetfeitamente a partir dos tesultados e considerações discutidas anteriormente.
- 3. Como uma alternativa à competição atuando no presente. o fantasma da competição passada pode sempre ser invocado para dar uma explicação para padrões observados hoje em dia. Entretanto, tal facilidade na invocação de competição passada é devido ao fato de ser impossível observá-la ditetamente e, portanto, difícil de rejeitá-la.
- 4. As comunidades escolhidas para estudo talvez não seiam típicas. Ecólogos interessados especificamente em competição podem ter escolhido sistemas "interessantes". Estudos que falham em mostrar diferenciação de nicho podem frequentemente ter sido considerados falhos e acabarem permanecendo, em sua maioria, não-publicados.
- 5. Os padrões de comunidades descobertos, mesmo quando eles parecem dar suporte à hipótese de competição, frequientemente possuem explicações alternativas. Por exemplo, especies que possuem distribuições negativamente associadas podem ter especiado de forma alonátrica recentemente, e suas distribuições podem ainda estar expandindo uma sobre a outra.
- A explicação recorrente alternativa à competição como a causa de padrões em comunidades é que estes podem ter surgido simplesmente pelo acaso. A diferenciação de nicho pode ocorrer porque as várias espécies evoluíram independentemente em direção à especialização, e por seus nichos especializados serem aleatoriamente diferentes. Mesmo nichos dispostos ao acaso ao longo de uma dimensão de recursos apresentant algum grau de diferença, Similarmente, espécies podem diferir em suas distribuições porque cada uma foi capaz, independentemente, de colonizar e de se estabelecer somente em uma pequena proporção dos hábitats adequados a cada uma. Dez bolas azuis e 10 bolas vermelhas jogadas ao acaso em 100 caixas quase certamente terminarão com distribuições diferentes. Consequentemente, a competição não pode ser inferida a partir de meras "diferenças" apenas. Mas quais tipos de diferencas de fato possibilitam a ação de competição a ser interida? Este é o domínio da abordagem de modelos nulos.
- 7. A abordageni com modelos nulos, tanto no estudo de diferenciação de nicho, de padrões morfológicos ou de pa-

drões de distribuições associadas negativamente é, sem diivida, válida. Devemos nos proteger contra a tentação de ver competição em uma comunidade simplesmente pelo fato de estarmos procurando-a. Por outro lado, a abordagem é fadada a ter uso limitado, a menos que ela seja aplicada a grupos (geralmente guildas) dentro dos quais a comperição possa ser esperada. Em seu favor, a abordagem com modelos nulos faz com que investigadores sejam críticos e impede que estes tirem conclusões precipitadas. Em última analise, ela nunca poderà substituir o conhecimento detalhado da ecologia das espécies em questão no campo, ou de experimentos manipulativos planejados para revelar competicão por meio de aumentos ou reduções nas abundâncias de espécies (Law e Watkinson, 1989). Ela pode somente ser parte do conjunto de ferramentas dos ecólogos de comunidades.

- 8. É certo que a competição interespecífica varia em importancia de comunidade para comunidade: ela não possui um papel único e generalizado. Por exemplo, ela patece ser frequentemente importante em comunidades de vertebrados, particularmente naquelas estáveis, ricas em espécies, e em comunidades dominadas por organismos sésseis, como plantas e coraís. Por outro lado, ela é menos frequentemente importante em algumas comunidades de insetos fitófagos. Úm desafio para o futuro é entender a razão de algumas guildas mostrarem evidências de papel de competição, rais como regularidades em razão de tamanho, e outras, não (Hopf et al., 1993).
- 9. Finalmente, não devemos perder de vista o faro de que a organização de comunidades em estudos de campo é quase cettamente influenciada por mais de um tipo de interação populacional; por exemplo, os casos dos peixes-palhaço (ver Seção 19.2.3.1) e fungos ectomicorrízicos (ver Seção 19.2 3.2) envolvem mutualismos, assim como competição, e os mantídeos na Seção 19.2.3.3 eram tanto competidores quanto predadores um do outro. A interação entre predação e competição pode ser particularmente importante, como vereinos na Secão 19.4.

#### 19.3 Visões de equilíbrio e de não-equilíbrio na organização de comunidades

Podemos conceber um mundo em que apenas uma espécie de planta (ou herbivoro) possui supremo desempenho ao longo de uma ampla gama de tolerâncias. Neste cenário, a especie com maior capacidade competitiva (aquela com a maior eficiencia em converrer recursos em descendentes) deveria levar todas as espécies com menores capacidades competitivas à extinção. A riqueza em espécies que testemunhamos em comunidades reais è uma clara demonstração da falha da evolução em produzir tal espècie suprema. Uma extensão deste argumento competitivo indica que a diversidade pode ser explicada por meio da parrição de recursos entre espécies competidoras cujas exigências não se sobrepõem completamente, como discutido em detalhe na Seção 19.2. Entretanto, este argumento baseia-se em duas premissas que nem sempre são válidas.

A primeira premissa é que os organismos estão competíndo, o que, por sua vez, segue que os recursos são limitantes. Entretanto, existem muitas situações em que perturbações fisicas, tais como temporais em cosrões rochosos ou ocorrência frequente de fogo, podem manter as densidades das nonulacões em um nível baixo. Nestes casos, os recursos não são limitantes e, portanto, os individuos não competem por recursos. O papel de perturbações físicas e a visão associada de dinâmica de manchas em comunidades foram discutidos no Capítulo 16. De maneira exatamente análoga, a ação de predadotes ou parasitos é frequentemente uma perturbação no percurso "normal" de uma interação competitiva: a mortalidade resultante pode abtir um espaço para colonização de uma maneira que às vezes é indistinguível daquela gerada por uma bateria de ondas em um costão tochoso ou uma tempestade em uma floresta.

A segunda premissa é que, quando a competição está acontecendo e os recursos são limitados, uma espécie inevitavelmente irá excluir a outra. No mundo real, entretanto, onde nenhum ano é exatamente como o outro, e nenhum centimetro quadrado de chão é exatamente igual ao vizinho, o processo de exclusão competitiva pode não prosseguir em directo ao seu monótono fim. Qualquet força que continuamente mude a direção no mínimo atrasa, e pode mesmo impedir, o alcance de um equilíbrio ou conclusão estável. Qualquer força que simplesmente interrompa o processo de exclusão competitiva pode impedir extinções e aumentar a riqueza de espécies.

Uma distinção básica, portanto, pode set feita entre teorias de equilibrio e de não-equilibrio. Uma teoria de equilibrio, como aquela relacionada à

diferenciação de nicho, ajuda-nos a focar a atenção nas propriedades de um sistema em um ponto de equilibrio - tempo e vatiação não são preocupações centrais. Uma teoria de nãoequilibrio, por outro lado, trata do comportamento transiente de um sistema fora do ponto de equilibrio, e especificamente foca atenção no tempo e em variação. Setia inocência. é claro, pensatmos que uma comunidade real tenha um ponto de equilibrio precisamente definido. É errado associar esta visão aos pesquisadores envolvidos com teorias de equilíbrio. A verdade é que investigadores que focam atenção em pontos de equilíbrio têm em mente que estes são meramente estados aos quais o sistema tende a ser atraído, mas sobre os quais pode haver grandes ou pequenas flutuações. De certa forma, portanto, o contraste entre reorias de equilibrio e de não-equilibrio é uma questão de gran. Entretanto, esta diferença de focoé instrutiva em revelar o imporrante papel da heterogeneidade temporal em comunidades.

Consequentemente, predadores e parasitos, assim como perturhações físicas, podem intertomper o processo de exclusão empetitiva, influenciar profundamente o resultado do processo competitivo e impor sua própria ordem na organização de comunidades. Predação e parasitismo podem também afetar a estrutura de comunidades por meio do processo de "competição apatente" (ver Seção 8 6), em que uma ou mais espécies de presas ou hospedeiras sofrem a ação de predadores ou parasitos que são sustentados pela presença de outras espêcies de presas ou hospedeiras. Abordaremos o assunto de predação e parasitismo nas próximas duas seções.

19.4 A influência da predação na estrutura de comunidades

## 19,4.1 Efeitos de pastadores

Aparadores de campos são predadores relarivamente não-seletivos capazes de manter vegetações campestres renres ao solo. Darwin (1859) foi o primeiro a mencionar que a aparação de campos poderia manter uma riqueza em especies superior áquela observada em sua ausencia. Ele escreveu que:

Se turfeiras que sempre são aparadas, e o caso seria o mesmo com turfeiras fortemente pastejadas por quadrúpedes, fossem deixadas crescer, as plantas mais vigorosas desenvolveriam-se plenamente, e gradualmente matariam as menos vigorosas; das 20 especies crescendo em uma pequena parcela de turfeiras aparadas (3 por 4 pes\*) nove desapareceriam caso as outras fossem deixadas crescer livremente.

> Os animais pastadores geralmente são mais seletivos do que os aparadores, e isto è claramente demonstrado pela ocorrência, na vizinhança de tocas de coelhos (Oryctolagus cuniculus), de plantas que por razões quimicas ou físicas não são aceitas por esses

animais (incluindo a letalmente venenosa beladona [Atropa belladonna] e a urtiga [Urtica dioica]). Apesar disso, muitos pastadores parecem ter em geral um efeito similar ao dos aparadores. Portanto, em um experimento, o pastejo por bois (Bos taurus) e zebus (Bos taurus indicus), em pastagens nativas em uma região montanhosa da Eriopia, foi manipulado de ral forma a ter um controle sem-pastejo e quatro traramenros com diferentes intensidades de pastejo (diversas téplicas de cada), em dois sitios. A Figura 19.14 mostra como o número médio de espécies de plantas variou nos sítios em outubro, o periodo quando a produtividade das plantas estava em seu ápice (Mwendera et al., 1997). Significativamente mais espécies ocorreram em níveis intermediarios de pastejo do que naqueles em que não houve pastejo ou naqueles em que o pastejo foi mais intenso (P < 0.05). Nas parcelas sem pastejo, diversas espécies altamente competitivas, incluindo o capim Bothriochloa ins-Julpia, foram responsaveis pela cobertura de 75-90% do solo. Em niveis intermediários de pastejo, entreranto, o gado aparentemente controlou os capins mais agressivos e comperirivamente dominantes, possibilitando a persistência de um número maior de especies de plantas. Porem, em intensidades muito altas de pastejo, o número de espécies foi reduzido, já que o gado foi forçado a mudar o intenso pasrejo sobre as espécies preferidas para espécies menos preferidas, levando algumas delas á extinção. Onde a pressão de pastejo foi particularmente intensa, especies tolerantes ao pastejo, como Cynodon dactylon, tornaram-se dominantes.

A composição de comunidades de plantas em diferentes regimes de pasrejo claramente depende de diversas caracteris-

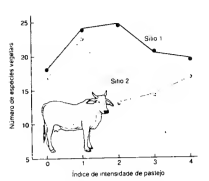


FIGURA 19.14 Médias de riqueza em espécies vegetais de pastagens em parcelas sujeitas a diferentes niveis de pastejo por gado em dois sitios em região montanhosa da Etiópia, em outubro. 0 = sem pastejo, 1 = pastejo level 2 = pastejo moderado; 3 = pastejo intenso, 4 = pastejo muito intenso (estimado de acordo com a lotação de gado) (segundo Mwendera et al., 1997).

ticas das espécies. Primeiro, podemos esperar que especies competitivamente superiores dominem o sistema na

ausencia de pastejo. Um exemplo particularmente espantoso foi dado por Paine (2002), que mostrou que a exclusão de macro-herbívoros (ouriços-do-mar, quitons e lapas\*\*) de um costão rochoso na zona entre-marés na América do Norte causou o colapso de uma comunidade composta por várias especies de algas macroscopicas (kelps) para uma monocultura de Alaria marginata; esta foi 10 vezes mais produtiva do que sua equivalente pastejada (86,0 versus 8,6 kg peso úmido m-2 ano-1). Segundo, vimos que especies de plantas com caracteristicas físicas ou químicas contra pastadores provavelmente serao mais fortemente representadas em locais com pastejo. Bullock e colaboradores (2001) também notaram que, esquanto certos capins dominantes diminuiram em importancia em respostas ao pastejo por ovelhas, a maioria das especies de dicotiledoneas aumentaram em abundancia, pelo menos em certas épocas do ano. Adicionalmente, o pastejo no verão produziu um aumento na representação de espécies de plantas mais capazes de colonizar clareiras.

Quando a predação promove a coexistência de espécies entre as quais poderia haver, na ausencia de predação, exclusão compensiva (devido à redução de densidades de algumas ou de todas as espécies a niveis nos quais a competição é relativamente não-importante), isto è geralmente conhecido como coexistència mediada por consumo. Muitos exemplos deste fenómeno tem sido registrados, tal como aquele na Figura 19.14, embora a

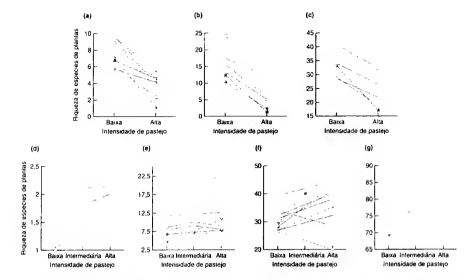


FIGURA 19.15 (a-c) Riqueza em espécies sob pressões contrastantes de pasteio (baixa ou alta) em ecossistemas não-enriquecidos ou pobres em outrientes. As diferentes linhas indicam resultados de diferentes estudos (aquáticos e terrestres) e estão apresentadas em três diagramas simplesmente por claridade. (d-g) Riqueza em espécies sob pressões contrastantes de pastejo (baixa, intermediária ou alta) em vários ecossistemas enriquecidos ou ricos em nutrientes (segundo Proutx e Mazumder, 1998).

coexistencia mediada por pastejo esteja longe de ser universal. Proulx e Mazumder (1998) fizeram uma metanilise de 44 trabalhos sobre os efeitos de pasreio sobre a riqueza em espécies de plantas em ecossistemas lênticos (lagos), lóticos (riachos), marinhos, campestres e florestais. Os autores concluiram que o resultado foi fortemente dependente da situação em que o estudo foi feito, se em falta ou abundância de nutrientes. Todos os 19 estudos feitos em ecossistemas não-enriquecidos ou pobres em nutrientes exibiram significativamente menor riqueza em espécies quando sob alta intensidade de pastejo do que quando sob baixa intensidade de pastejo (Figura 19.15a-c). Em contraste, 14 das 25 comparações de ecossistemas enriquecidos ou ricos em nutrientes mostraram significativamente maior riqueza em especies sob alta intensidade de pastejo (indicando coexistência mediada por pastejo) (Figura 19.15d-g). Nove dos 11 estudos remanescentes em que havia abundância de nutrientes não mostraram diferenças em relação ao regime de pastejo, e dois mostraram declinio na riqueza de espécies. A ausência de coexistência mediada por pastadores em situações não-produtivas pode reflerir o pobre potencial de crescimento das especies menos competitivas que, em circunstàncias com abundancia de nutrientes, seriam li-

-13- --- -11-

30 m = +12 12 N =

5 ------

berados da dominação competitiva como resultado do pastejo.

Osem e colaboradores (2002) avaliaram os efeitos interativos entre pastejo e produtividade em um estudo de plantas anuais herbáceas no semi-árido Mediterráneo em Israel. Eles registraram a resposta da comunidade quando protegida do pastejo por ovelhas em quatro situações topográficas adiacentes - encostas sul, encostas norte, topos de morros e vádis (wadīs, leitos de riachos secos) (Figura 19.16). A produtividade anual acima do solo foi medida anualmente durante quatro anos, no pico da estação, em quatro subparcelas cercadas, por sitio, e tipicas de ecossistemas de semi-tirido (10-200 g de matéria seca por m<sup>-2</sup>) com exceção dos vadis (até 700 g de matéria seca por m<sup>-2</sup>). Os valores medidos foram tidos como representativos da produtividade "potencial" nas parcelas pastejadas adjacentes. O pastejo somente aumenton a riqueza em especies de plantas nos sitios mais produtivos (viidis) (Figura 19.16d). Nos outros sitios menos produtivos, a tiqueza em espécies ou não foi aferada ou diminuiu com o pastejo Estes resultados são consistentes com aqueles publicados por Proulx e Mazumder (1998) e apoiam a antiga proposta de Huston (1979) de que o pastejo deve aferar a diversidade em direções opostas em ecossistemas pobres ou ricos eni nutrientes.

A Figura 19.17a e b mostra a relação entre riqueza em espécies e produtividade potencial individualmente para todas as subparcelas e rodos os anos (visto que precipitação e produtividade variaram tanto espacial quanto temporalmente), em locais com e sem pasrejo. Sob pastejo, a riqueza em especies foi positivamente relacionada a produtividade em toda a amplirude estudada. Na auséncia de pastadores, entretanto, a relação positiva somente

' N. de T. Pé corresponde a 0,3048 metro

<sup>&</sup>quot; N de T. Também conhecidas popularmente por chapeuzinho-chines

1 . 1 . 007

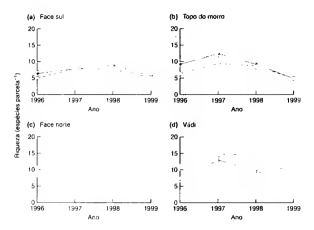


FIGURA 19.16 Riqueza em espécies (em parcelas de 20 x 20 cm) em quatro sitios diferindo em topografia em tsrael, em abril-(a) faces voltadas ao sul. (b) faces voltadas ao norte, (c) topos de morros e (d) vadis 3 = subparcelas não-pastejadas; O = subparcetas pastejadas (segundo Osem et al. 2002).

ocorreu em sitios pouco produtivos. Osem e colaboradores (2002) propuseram a hipótese (Figura 19.17c) que em baixas produtividades o crescimento e a diversidade vegetais são limitados pelos recursos de agua e de nutrientes no solo, e em altas produtividades (com suas altas biomassas associadas) a competição é ptedominantemente pelo recurso luz no dossel. Assim, na amplitude de baixa produtividade, a riqueza ou foi reduzida pelo pastejo ou não foi afetada, provavelmente devido á eliminação de plantas e pisoteio. Nos sitios altamente produtivos de vádi, entretanto, a riqueza em especies continuou a aumentar com o pastejo, provavelmente devido à redução em competição por luz pela eliminação das plantas palatáveis maiores.

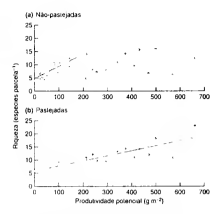
De maneira geral, portanto, a forma pela qual a riqueza em espécies de plantas responde ao pastejo depende parcialmente da intensidade de pastejo, da

história evolutiva da comunidade de plantas e, portanto, das caractetísticas particulares das plantas representadas, e da produtividade primária do ecossistema em questão. Um aumento na riqueza em espécies em resposra ao pastejo deve set esperado se os pastadores se alimentam preferencialmente dis espécies competitivamente dominantes, uma previsão que tein recebido apoio em situações tão diversas quanto pastejo por gado na Etiópia e litorinas (Littorma littorea) alimentando-se de algas em poças de inaré de costões rochosos (Lubchenco, 1978). Por outro lado, uma redução em riqueza em espécies deve ser esperada se as plantas usadas preferencialmente na alimentação são competitivamente inferiores, como era o caso das litorinas que se alimentavam de algas no substrato emergente no estudo de Lubchenco.

### 19.4.2 O efeito de carnívoros

. . . . . . . 3.15. ....

A zona entremarés também foi o local do trabalho pioneiro de Paine (1966) a respeiro da influência de um carnivoro de topo sobre a estrutura de comunidade. A estrela-do-mar (Pisaster ochraceus) preda cracas e mexilhões filtradores sesseis, assim como quitons e gastropodes pastadores e um pequeno búzio carnívoro. Estas espécies, juntamente com uma esponja e quatro algas macroscópicas, formam associações previsíveis em costões tochosos nas costas do Pacífico na América do Norte. Paine removeu todas as estrelas-do-mar de uma porção do costão rochoso, medindo cerça de 8 m de comprimento por 2 m de profundidade, e continuou a excluí-las durante diversos anos. Em intervalos irregulares, a densidade de invertebrados e a cobertura de algas bentônicas foram avaliadas na área experimental e em um siriocontrole adjacente. Este último permaneceu sem mudanças durante o estudo. A remoção de P. ochraceus, entretanto, teve enormes consequências. Dentro de alguns meses, a craca Balanus glandula estabeleceu-se com sucesso. Posteriormento, o local ocupado pelas ctacas passou a ser densamente ocupado por mexilhões (Mytilus californianus), estes últimos passando a dominar o local. Com exceção de uma alga, todas as demais desaparecerant, aparentemente devido à falta de espaço. Os pastadotes tendetam a se deslocar para outros locais, parcialmente devido à limitação de espaço e parcialmente devido à falta de alimento adequado. No final, a remoção da estrelado-mar levou à tedução do número de espécies de 15 para oito. A principal influência da estrela-do-mar parece ser a disponihilização de espaço para espécies subordinadas competitivamente. Ela deixa uma área livre de cracas e, de major umportância, livre dos dominantes mexilhões, que, de outra fotma, deslocariam outros invertehtados e algas pot meio de competição por espaço. Novamente, existe coexistência mediada por consumidor. Observe que este argumento aplica-se especificamente aos ocupantes primários de espaço, tais como os mexilhões. as ctaças e as macroalgas. Em contraste, seria esperado um aumento no número de espécies menos conspicuas associadas às conchas vivas e mortas de mexilhões no leito que se desenvolve apol a remoção de Pisaster (mais de 300 especies de animais e plantas ocottem em leitos de mexilhões; Suchanek, 1992).



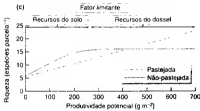


FIGURA 19.17 Relação entre produtividade anual acima do solo (medido em subparcelas não pasteiadas) e riqueza em espécies em subparcelas (a) não-pastejadas e (b) pastejadas. Simbolos abertos representam subparcelas com baixa produtividade (< 200 g matéria seca m-2, topos de morros, faces sul e norte em todos os anos somados com vadi na estação seca de 1999). Simbolos fechados representam subparcelas com alta produtividade (> 200 g matéria seca m<sup>-2</sup>, sitios de vádi em outros anos que não 1999). (c) Modelo conceitual da relação entre produtividade e riqueza em espécies em regiões semi-aridas do Mediterrâneo com e sem pastejo (segundo Osem et al., 2002)

Experimentos similares aqueles de Paine foram feitos em ambientes mais desafiadores como fendas hidrotetmais em profundidades de 2.500 m no leste tropical do Oceano Pacífico (Micheli et al., 2002). Os autores monitotatam a colonização de substratos aptopriados para tectutamento (cubos basálticos de 10 cm), com replicações. durante cinco meses, em distancias

crescentes da fenda em três sítios na presença e na auséncia (caixas de exclusão) de predadores (peixes e carangueios). Em termos de redução de presas (particularmente, dois gastronodes endêmicos às fendas - a lapa [Lepetodrilus elevatus] e o catamujo [Cyathermia naticoides]), os efeitos de predação foram mais fortes proximos à fenda com maiores produtividades e abundância de invettebrados. A riqueza de espécies, que geralmente diminuiu com a distancia da fenda, foi na majoria das vezes reduzida na presença de predadores (mas estatisticamente significativa apenas no sítio Worm Hole – Figura 19.18). A razão para a falta de coexistência medida por predação é desconhecida.

Focando agora em ecossistemas terrestres, em um estudo de nove ilhas da Escandinávia, corujas anás (Glaucidium passermum) ocorreram em somenre quatro das ilhas. O padrão de

ocorrência de três espécies de aves passetiformes do género Parus mostrou uma marcante relação com a distribuição das corujas (Tabela 19.1). As cinco ilhas sem a cotuja predadora foram habitadas por uma única espécie de Parus, o chapimcarvão (Parus ater). Entretanto, na presença de coruja, o chapim-catvão sempre tinha a companhia de duas espécies maiores, o chapim-do-salgueiro (P. montanus) e o chapim-de-crista (P. cristatus). Kullbetg e Ekman (2000) sugerem que o chapim-carvão, a espécie menor, é superior na competição por exploração de alimentos. As duas espécies maiores, entretanto, possuem uma vantagem por meio de interferencia competitiva em sitios de forrageio próximos a troncos de árvores, onde eles estão mais segutos em relação a predadores; em outras palavras, as espécies maiores são menos afetadas por predação da coruja do que o chapim-carvão. Isto sugere que as corujas, reduzindo a dominância competitiva do chapim-carvão, possam ser responsáveis pela coexistência mediada por predação.

Entretanto, um aumento em riqueza em espécies por meio de predação com certeza não é universal em ecossistemas terrestres. Spiller e Schoener (1998) revisaram diversos estudos envolvendo aves

TABELA 19.1 Área, distância do continente e ocorrência de pares de corujas anás e três espécies de chapim (segundo Kulliberg e Ekman. 2000)

ilha	Área (km²)	Distância do continente (km)	Coruja anā	Chapim-carvão	Chapım do salgueiro	Chapim de crista
Áland	970	50	÷	*	+	+
Osel	3.000	15	+	+	+	+
Drago	989	10	+	+	+	+
Karlo	200	7	+	+	+	+
Gotland	3 140	85		+		
Öland	1.345	4		÷		
Bornhoim	587	35		+		
Hano	2.2	4		+		
Visingso	30	6				

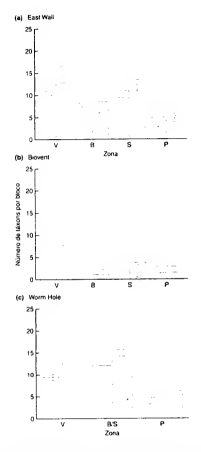


FIGURA 19.18 Padrões de aqueza em espécies de invertebrados (ver mes da ordem Vestimentifera (classe Pogonophora), vermes da classe Polychaeta, gastrópodes bivalves e crustáceos) em substratos artificiais após cinco meses em três sitios sujeitos a dois tratamentos experimentais: (a) East Wall, (b) Biovent e (c) Worm Hole. Resultados de quatro zonas cujos limites são baseados em temperatura da água e invertebrados bentônicos dominantes (em distâncias crescentes da fenda hidrotermal: Vestimentifera (V) bivaive (B) filtradores de material em suspensão [S] e periferia [P]). As duas zonas intermediárias foram combinadas no sítio Worm Hole. Tratamentos experimentais = sem exclusão; = com exclusão de predadores moveis - peixes e caranquejos (segundo Micheli et al., 2002).

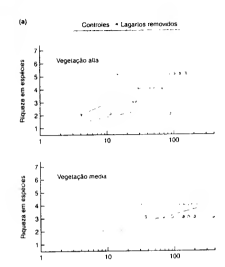
que predam gafanhotos, roedores que predam besouros carabídeos e lagarros que predam aranhas e concluiram que estes predadores geralmente ou reduzem a riqueza de presas ou não as afeta. Em seu proprio estudo nas Bahamas, eles fizeram cen-

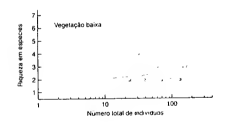
sos das populações de aranhas em intervalos de dois meses durante 4,5 anos em áreas cercadas (com três réplicas) contendo ou não lagartos. A riqueza em espécies foi extraordinariamente aumentada pela exclusão dos lagartos (principalmente Anolis sagrei) em níveis altos e intermediários na vegeração (Figura 19.19a). Os lagartos predavam preferencialmenre espécies raras de aranhas (Figura 19.19b), resultando no aumento de dominância da já abundante Metaperia datona, uma especie cuia relativa invulnerabilidade à predação e provavelmente devida a seu tamanho reduzido e o hábito de viver em refúgios suspensos, em vez de ficar no meio da teía.

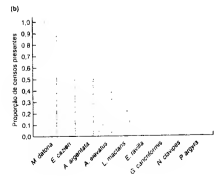
Como era o caso com os pastadores, a maneira pela qual a riqueza em especies de presas responde a predação sem dúvida depende parcialmente da intensidade de predação. parcialmente da produtividade dos ecossistemas e parcialmente das características particulares das espécies de presas. Novamente, vemos um aumento na riqueza em espécies de presas, quando o carnívoro preda preferencialmente a presa competitivamente dominante (estrela-domar que se alimentava de mexilhões, corujas anas que se alimentavam de chapim-carvão), e um decrescimo, quando as presas preferidas são competidores inferiores (lagartos se alimentando de aranhas).

Uma outra razão para os efeitos contrastantes de consumidores sobre niveis tróficos inferiores refere-se ao comportamento de seleção de presas. Essa seleção nunca é simplesmente o consumo de presas potenciais de uma

comunidade aré a extinção, passando então a predar uma outra presa. A seleção é modulada pelo tempo ou energia gasta na procura da presa preferida (ver o Capirulo 9). Adicionalmenre, muitas espécies possuem uma dieta mista. Entretanto, algumas espécies trocam rapidamente uma espécie de presa por outra, consumindo desproporcionalmente mais do tipo mais comum entre as presas aceitáveis. Em teoria, tal comportamento poderia levar à coexisrência de um grande número de especies relativamente raras (uma coexistência mediada pot consumo do tipo dependente de frequência). Neste contexto. existe evidência de que a predação de sementes de árvores tropicais é frequentemente mais intensa onde as sementes estão em maior densidade (abaixo e próximo ao adulto que as produziram) (Connell, 1979); as larvas herbivoras da borboleta Battus philenor procuram por imagens de formato de folha das duas espécies de plantas hospedeiras quando estão fortageando e se concentram naquela que for mais comum (Rausher. 1978); o peixe zooplanctivoro de agua doce Rutilus rutilus troca sua presa preferida, dáfnias planctónicas, por dáfnias associadas no sedimento, quando a densidade da primeira caipara cerca de 40 por lirro (Townsend et al., 1986); peixes piscivoros coralinos (Cephalopholis boenak e Pseudochromis fuscus) concentram-se sobre o abundante peixe cardinal (principalmente Apogon fragilis) quando estes estão presentes, deixando os jovens de muitas outras espécies de peixes relativamente intocados (Webster e Almany, 2002). Entretanto, tal







seleção dependente de frequência não é uma regra geral e pode não ser comum. Por alguma razão, algumas espécies são tão especializadas que a troca de dieta não é uma opção - pandas gigantes são especializados em brotos de bambus e a especialização em dieta é igualmente extrema em muitos insetos fitófagos. Em ourros casos, um predador pode ser sustentado por um tipo de presa enquanto extermina outras. Isto tem sido sugerido para a serpente Boiga irregularis introduzida na pequena ilha de Guam, meio caminho entre o Japão e a Nova Guiné. Coincidente com sua chegada no inicio da década de 1950 e sua subsequente dispersão pela ilha, a maioria das 18 espécies nativas de aves declinaram acentuadamente, e sete estão agora extintas. Savidge (1987) sugere que, por incluir pequenos e abundantes lagartos em sua dieta. B. irregularis pode manter altas densidades, o que acarretou no extermínio das espécies mais vulneráveis de aves.

A incidência de um parasito, assim como ourro tipo de consumidor, pode determinar se uma espécie hospedeira ocorre ou não em uma determinada

área. Assim, a extinção de cerca de 50% da fauna endêmica de aves em ilhas do Havaí tem sido atribuída em parte à introdução de patógenos de aves, rais como malária e variola das aves (van Riper et al., 1986); mudanças na distribuição do alce norte-americano (Alces alces) têm sido associadas ao nematoide parasira Pneumostrougylus tenuis (Anderson, 1981). Provavelmenre a maior disrupção de estrutura de comunidades por um parasito foi a destruição da castanheira (Castanea dentata) em florestas norre-americanas, onde ela era dominante em grandes áreas até a introdução do fungo patógeno Endothia parasitica, provavelmente da China.

Assim como pastadores e carnivoros, parasiros também podem causar efeitos sutis. Em muitos riachos de Michigan, EUA, larvas do tricôptero herbivoro Glossosoma nigrior possuem um papel-chave na comunidade, pois, por meio de seu forrageio, mantem a quantidade de algas em

baixos níveis, com consequências negativas para a maioria dos outros herbívoros no riacho (Kohler, 1992). G. mgrior e sujeito a surros esporádicos de um microesporideo micropanistro alramente específico, Congourdella, que resulta em reduções

FIGURA 19.19 (a) Riqueza em espécies de aranhas em relação ao total de individuos (todos os censos) na presença e na auséncia de lagartos em tres alturas da vegetação. Para um dado número de individuos, cercados sem lagartos (3) continham um número maior de especies de aranhas do que cercados com lagartos ( ), exceto em vegetação baixa. (b) Proporção média dos censos em que cada aranha tecedora de tela foi registrada por cercado na presença ( ) e na ausencia (1) de lagartos. Barras de erros indicam ± DP (segundo Soiller e Schoener, 1998)

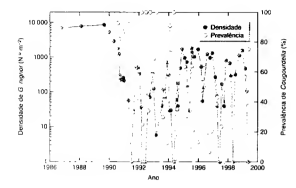


FIGURA 19.20 Densidade de Giossosoma nigrior no riacho Seven Mile, Michigan, e a porcentagem da população infectada (prevalência) por Cougourdella (segundo Koh-

drásticas da densidade de G. nigrior em todo o riacho, podendo ser mantido assim durante anos. No riacho Seven Mile, por exemplo, a densidade média de G. nierior foi de 6.285 por m<sup>2</sup> nas 10 gerações anterintes à epidemia causada pelo parasito em 1990, passando na década seguinte a tet densidades medias de 164 por m² (Figura 19.20). O declinio de G. nigrior levou ao numento em abundancia de seu recurso alimentar (Figura 19.21a). Como consegüencia, diversos herbivoros (19,21b-d), incluindo uma espécie previamente ausente ou extremamente rara (Figura 19.21e), tornaram-se mais abundantes após o declinio de G. nigrior causado pelo parasito. Portanto, por reduzir a abundância do herbívoto competitivamente dominante, o parasito aumentou a equitabilidade entre os herbivoros (um componente da diversidade de espécies) e pode ter sido responsavel pelo aumento em tiqueza de espécies. Este exemplo, portanto, tem o carimbo da enexistencia mediada por parasiro. O parasiro também foi responsável por efeitos adicionais – o aumento na abundância de algas aparentemente resultou em mais particulas de matéria organica morta fina (por meio do desprendimento de células de algas), que, por sua vez, causou um anmento na densidade de filtradores (Figura 19.21f). Adicionalmente, houve o aumento de espécies de herbivoros vulneraveis (G nignor é relativamente invulneraivel à predadorest, que como consequência causou o anmento da densidade de tricopteros (Rhyacophila manistee) e plecópteros (Paraguetina media) predadores (Figura 19.21g).

Em ecossistemas terrestres, exemplos de coexistência mediada por parasitos também são evidentes. Pot exemplo, o parasito causador da ma-Litea Plasmodium azurophilum infecta

duas espécies de lagartos Aunho nas Ilhas Saint Mattin no Caribe. Um dos lagartos, tido como competitivamente dominante, è bem-distribuido pela ilha, e o outro somente è encontrado em uma área limitada. Schall (1992) mostrou que o competidor superior era muito mais suscetivel à infecção pelo parasito e, interessantemente, as duas especies somente coe-

xistiam nnde o parasito estava presente. Mais uma vez, entretanto, isro está longe de ser um padrão universal. Por exemplo, o esquilo cinza invasor (Sciurus carolensis) está deslocando o esquilo vermelho residente (S. vulgaris) de boa parte de sua area de distribuição na Grã-Bretanha. Pelo menos parte da razão parece ser o fato de o esquilo invasor ter trazido consigo o virus parapox, que causa poucos efeitos no esquilo cinza, mas que possui pronunciados efeitos negativos na saúde do esquilo vetmelho nativo (Tompkins et al., 2003).

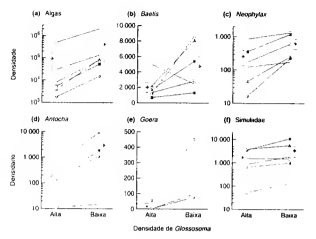
Parasitos de prole (ver Seção 12.2.3), como o molotros-de-cabecacastanha (Molothrus ater) também deverium afetar a composição ou rique-

za das comunidades em que atuam. De Groot e Smith (2001) aproveitaram um programa de redução de molotros em florestas de pinheiro (Pinus banksiana) em Michigan (com o objetivo de proteger uma espécie hospedeira dos molotros. Dendroica kirtlandii, ave canora ameaçada de extinção), para investigar se a comunidade de aves canoras como um todo havia sido afetada pela redução dos parasitos de profes. Os resultados não mostraram evidências para a coexistência mediada por parasitos, nem mesmo mudanças na composição da comunidade ou um aumento na representação de espécies de aves canotas não-adequadas como hospedeiras para os molotros.

Parasitos podem as vezes influenciar a composição da comunidade não por alterar o resultado de interações competitivas, mas peloimpacto sobre uma espécie importante na comunidade, por exemplo,

200 150 Car зырыл кыл

uma especie engenheira (sensu Jones et al., 1994, 1997). Os estágios juvenis do trematódeo Curtuteria australis encistam nos pes de amérioas (Austrovenus stutchburyi), comprometendo as atividades de escavação de túneis das améijoas. Isto tesulta em améijoas fortemente infectadas petmanecendo intôveis na superfície do sedimento, onde são facilmente ptedadas por ostreiros, o hospedeiro definitivo



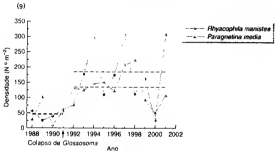


FIGURA 19.21 Densidades medias de (a) al gas aderidas a substrato (células cm-2) (be) insetos herbivoros (número m-2) e (f) filtradores (número m-2), em relação a densidade de Glossosoma nigrior (alta, antes do surto do parasito; baixa, durante o surto do parasita) em seis riachos. Linhas conectam dados referentes a cada um dos seis riachos. pontos com barras de erros (± 1 EP) indicam médias gerais. (g) Densidade de predadores antes e após a redução da densidade de G nigrior causada pelo parasito no riacho Sil ver (segundo Kohler e Wiley, 1997)

do trematódeo (Thomas e Poulin, 1998; Mouritsen, 2002). Améijous, os bivalves dominantes na Nova Zelândia na zona entre-maiés onde o substrato é mole, geralmente permanecem enterrados cerca de 2-3 cm abaixo da superficie. Entretanto, em áreas de intenso parasitismo, grandes quantidades ficam parcial ou mesmo totalmente expostas, aumentando a heterogeneidade da superficie e mudando o padrão de circulação de água e sedimentação. Mouritsen e Poulin (2005) manipularam a densidade de améijoas na superficie de maneira a criar parcelas com 30 on 100 individuos adicionados sobre a superficie e compararam com parcelascontrole onde naturalmente existiam poucos individuos na superficie. Após seis meses, nos tratamentos com adição de amérioas à superficie das parcelas experimentais, houve significativamente mais espécies de macroinvettebrados (poliquetas, moluscos, crustáceos, etc.) e aumentaram as densidades de diversos táxons (Figura 19.22).

#### 19.3 Sintese dos efeitos de predadores parasitos

Predadores seletivos em geral podem aumentar a riqueza em espécies de comunidades se a presa preferida são competidores dominantes e em situações onde a produtividade da comunidade è alta. Parece que existe uma certa correlação entre palatabilidade a predadores e alta taxa de crescimento. Se a produção de defesas químicas e físicas pelas presas requer um sacrificio de tecursos usados em crescimento e reprodução. podemos esperar que os competidores dominantes na Juséncia de predadotes (e, portanto, que alocam recursos para competicao, em vez de defesa) sofram excessivamente na sua presença. Portanto, predadores seletivos podem frequentemente causar aumento na riqueza de espécies. Se predadores atuam de maneira dependente de frequência, entilo tal efeito deve ser ainda mais fotte. Mesmo predadores muito generalistas

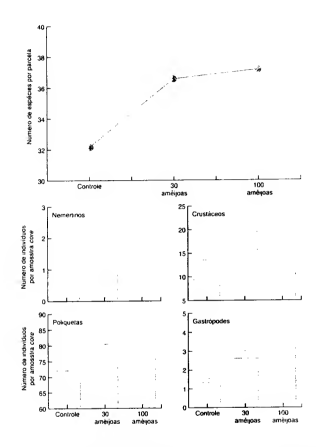


FIGURA 19.22 Manipulação da densidade de amélioas na superficie do sedimento, mimetizando a vanação em niveis de infecção pelo trematodeo Curtuteria australis, e seu efeito em comunidades da região entremarès. Média da riqueza em espécies (± 1 EP) de invertebrados da macrofauna por parcela e densidade média de diversos táxons de invertebrados em três tratamentos experimentais (0, 30 e 100 bivalves adicionados a parcelas de 1 m2). Todas as medias são derivadas de cinco amostras-core obtidas em cada parcela, com sete parcelas por tratamento (segundo Mouritsen e Poulin, 2005)

podem causar aumento na diversidade da comunidade pot meio da promoção de coexistência mediada por consumo. Se presas são atacadas simplesmente na proporção de suas abundáncias, as especies que assimilam mais recursos e produzem biomassa e prole mais rapidamente (os competidotes dominantes) serão as mais abundantes e, portanto, as mais severamente reduzidas por predação. Note, entretanto, que assim como predadores podem aumentar a riqueza em espécies em alguns casos, em outros, eles reduzem a riqueza de espécies, podendo mesmo não possuir qualquer efeito.

- 2. É mais provável haver associação entre alra riqueza de presas em siruações com intensidade intermediátia de predação, visto que a predação muito baixa pode não impedir a exclusão de presas competitivamente inferiores, e a predação muito alta pode levar presas preferidas à extinção. (Note, entretanto, que é difícil definir a priori o que é "intetmediaria".)
- O papel de predadores e parasitos na determinação da estrutura de comunidades pode frequentemente ser menos importante naquelas onde condições físicas são mais severas, variaveis ou imprevisíveis (Connell, 1975). Em sirios litoraneos abrigados, a predação parece ser uma força dominante na determinação da estrutura de comunidades (Paine, 1966). Mas em comunidades expostas da zona de maré em costões rochosos, onde existe a ação direta de ondas, os predadores parecem ser escassos e ter influência insignificance na sua estrutura (Menge e Surherland, 1976; Menge et al., 1986). No fundo dos oceanos, fendas hidrotermais constituem uma exceção a estas generalizações, provavelmente devido ao fato de as circunstancias físicas severas das áreas proximas às fendas também serem altamente produtivas.
- Os efeitos de animais sobre uma comunidade frequenteniente se estendem alem daqueles devidos ao consumo de

suas presas. Animais fossoriais ou cavadores de túneis (tais como minhocas, coelhos e porcos-espinho), construtores de montículos (formigas e cupins) e também as améijoas parasitadas criam perturbações e atuam como espécies engenheiras (por modificarem a estrutura fisica do ambiente) (Wilby et al., 2001). Suas atividades produzem maiot hererogeneidade no local, incluindo sítios para o estabelecimento de novos colonizadores e para a ocorrência de micro-sucessões. Grandes animais pastadores criam mosaicos com manchas ricas em nutrientes provenientes de fezes e urina, que, por sua vez, alteram as abundancias locais de outras especies. Mesmo a pegada de uma vaca em um pasto úmido pode mudar o microambiente e promover a colonização de espécies que sem tal perturbação não se estabeleceriam (Harper, 1977). O predador é apenas um dos muitos agentes que perturbam o equilibrio de comu-

5. Carnívoros que também se alimentam em outros niveis tróficos (onívoros) podem particularmente rer amplas consequências para a comunidade. Por exemplo, lagostins onívoros de água doce podem influenciar a composição de planras (que eles consomem), herbivoros e carnivoros (que eles consomem ou com quem competem), e mesmo detritivoros, visto sua extrema onivoria incluir matéria vegetal ou animal morta (Usio e Townsend, 2002, 2004). Adicionalmente, eles podem atuar como espécies engenheitas, deslocando animais e detritos enquanto se movem ou cavam o substrato (Stazner et al., 2000).

## 19.7 Pluralismo em ecología de comunidades

comunidades não necessariamente são estruturadas por um único processo biologico Seria erroneo trocar uma visão monolírica de organização de comunidades (a suprema importância de competição e diferenciação de nicho) por outra (a suprema importancia de forças como predação e perturbação que diminuem a influência de competição). Cettamente, comunidades estruturadas por competição não são uma regra getal, assim como não são comunidades estrututadas por qualquer outra força individual. A maioria das comunidades provavelmente é organizada por uma mistura de forças - competição, predação, perturbações e recrutamento -, embota suas importâncias relativas possam variar sistematicamente, com competição e predação figurando com major proeminência em comunidades nas quais niveis de recrutamento são altos (Menge e Sutherland, 1987) e em ambientes menos perturbados (Menge e Sutherland, 1976; Townsend, 1991).

Em uma sétie de experimentos. Wilbur (1987) investigou as interações entre competição, predação e perturbação na ocortência de quatro espécies de ras e sapos em pequenos lagos 1,3,085,00040 Philodephia 1 - 21217.

(nocas) na América do Norre. Na ausência de predadores, girinos de Scaphiopus holbrooki eram competitivamente dominantes, e no extremo oposto, Hyla chrysoscelis tinha habilidade competitiva bastante reduzida (Figura 19.23a). A presença de salamandras predadoras, Notophthalmus viridescens, não alterou o total de girinos que chegaram a metamorfose, mas as abundâncias telativas foram alteradas porque S. holbrooki. o competidor dominante, foi seletivamente predado (Figura 19.23b). Wilbur também avaliou as comunidades de girinos. na presença e na ausência de predadores, em relação à perda de agua para simular uma situação de seca natural (perturbação). A influência de competição foi o retardo em crescimento e postergação da época de metamorfose, criando, assim, o risco de dessecação em poças que estejam secando. S. holbrooki tinha o petíodo larval mais curto e isto resultava em uma maior proporção de larvas que chegavam com sucesso à metamorfose nos tratamentos experimentais sujeitos à dessecação e sem predadores. A presença de ptedadores aliviou o impacro de competição, possibilitando aos girinos sobreviventes de várias especies crescerem rapidamente e se metamorfosearem antes do secamento da poça.

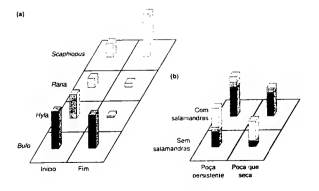


FIGURA 19.23 (a) Abundância relativa de girinos de cada uma das quatro espécies introduzidas com alta densidade em poças (inicio) e abundancia relativa de metamorfos no fim do experimento (final) (b) Numero de metamorfos das quatro especies na ausência e presença de salamandras predadoras, e em poças persistentes ou que secaram durante o periodo de 100 dias do experimento (segundo Wilbur, 1987, Town-

(d)

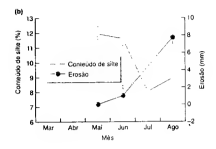






FIGURA 19.24 Exterminio de uma densa população de anfipode da região entre marés por um trematoide microfalideo e consequentes mudanças nas características do sedimento e da topografia de uma praia barrenta. (a) Densidade média (± EP) de Corophium volutator. (b) Conteúdo meoio de silte (particulas < 63 um) e erosão do substrato. (c) Topografia do leito de Corophium antes da mortandade de C volutator causada pelo parasita (d) Topografia da praia poucos meses anos o desanarecimento dos anfipodes (segundo Mouritsen e Poulin 2002, e Mouritsen et al., 1998. Reproduzida com permissão de K. Mouritsen)

As consequências de parasitismo também podem set moderadas por condições físicas. O caramujo da lama Hydrobia ulvae e o antipode Corophium volutator dominam a comunidade de macroinvertebrados bentúnicos em ptaias barrentas no Mar Danish Wadden. Essas duas espécies servem como primeiro e segundo hospedeiro intermediáriu, respectivamente, para trematodeos microfalideos, tendu cumo hospedeiro definitivo os macaricos (Colidris spp.). Os ovos dos trematóides são expelidos nas fezes e são acidentalmente ingeridas pelos caramujos derritivoros. A larva do parasito eclode e se reproduz dentro do caramujo, liberando na agua diariamente grandes quantidades de cercárias natantes que em seguida procuram antipodes. Como consequência de a liberação das cercárias dos caramujos ser temperatura-dependente, o parasito causa mortalidade dependente de intensidade nos anfipodes hospedeiros, que crescem rapidamente cum aumentos de temperatura (Mouritsen e Jensen, 1997). Densidades de C. volutator em getal aumentam rapidamente durante a primavera e o verão, chegando frequentemente a valores acima de 80.000 individuos por m<sup>2</sup> no inicio do outono (Mouritsen et al., 1997). Uma vez que esses anfipodes constroem tocas permanentes em forma de U, que estabilizam o substraro, e também devido à sua distribuição em mancha (agregada), praias bar-

rentas dominadas pot Corophium possuem uma característica topografia com um mosaico de platós elevados (manchas com alra densidade) e depressões (manchas com baixa densidade) (Mouritsen et al., 1998). Neste estado, o leito dominado por Corophium è bastante estavel durante fortes tempestades que chegam à praia. Entretanto, durante a primavera de 1990 as temperaturas foram muito alras, resultando em uma alta prevalência de infecções por microfalideos nas populações de caramujos, ocasionando uma liberação massiva de cercárias dos caramijus e, dentto de cinco semanas, o completo colapso das populações de anfipodes (Figura 19.24a) (Jensen e Mouritsen. 1992). Com o colapso dos antipodes, que estabilizavam o sedimento, os platôs dominados por Corophium (que cobram cerca de 80 ha) ficaram sujeitos à intensa erosão (Figura 19.24b). A característica topografía de praias battentas com o passar do tempo desapareceu (Figura 19.24c, d), causando drásticas mudancas para muitos outros macroinvertebrados, tais como nemertinos, poliquetas, gastrópodes, bival-

ves e crustáceos.

Iniciamos este capítulo notando a diversidade de modos pelos quais uma única espécie pode afetar comunidades e ecussistemas. Seria errôneo lemore-se ::- = a-gumas nteracbes ถะกราฐ และ F 23 TIVES 4

finalizarmos com a impressão de que competição, predação e parasitismo são as principais interações populacionais que dererminam a organização de comunidades. Facilitação rambém è bastante significativa, embora, assim comu discutido para outras interações, sua importância varie de acordo com as condições físicas. Assim, a presença de um dossel da alga marinha Ascophyllum nodosum em seu limite de distribuição superior na região entre-marês em comunidades do Golfo de Maine diminui a temperatura máxima diátia do substrato rochoso em 5-10°C e as perdas por evaporação por uma ordem de grandeza, com efeitos positivos para o recrutamento, o ctescimento e a sobrevivência de diversos organismos bentônicos (Bertness et al., 1999). De fato, cerca de metade das interacões populacionais registradas nesta comunidade foram positivas (facilitação). Por outro lado, no limite inferior de distribuição de A nodosum, esta não totna as condições físicas mais amenas (elas não são tão severas nas porções inferiores da região entre-marês). Nesta região, o dossel da alga acaba por prover excelentes condições para herbivoros e carnivoros, tornando a pressão dos consumidores bastante severa.

Interações positivas entre espécies de plantas terricolas também foram demonstradas em muitas cumunidades (Wilson e Agnew. 1992; Jones et al., 1994). As plantas às vezes se beneficiam de suas vizinhas por terem menot probabilidade de serem consumidas por berbivotos. Assim, Callaway e colabotadores (2000) examinaram o papel de duas plantas competitivamente dominantes e impalataveis, o cardo Cirsum obvalatum com suas defesas físicas e Veratrum lobelianum com suas defesas químicas. Ambas são invasoras em campos na região central do Cáucaso na República da Geòrgia. Entre as espécies do estudo, 44% (15/34) eram raras (< 1.0% de cobertura) em campos abettos, mas ocorreram com significarivamente maior cobertura sob C. obvalatum e V. lobelianum (isto è, dentro de parcelas medindo 60 x 60 cm contendo uma das espécies impalatáveis). Oito espécies só foram encontradas sob as espécies impalatáveis, e as comunidades associadas a elas tinham 78-128% mais espécies em flores ou frutos que nos sitios de campos abertos. Aparentemente, espécies palatáveis podem evitar serem consumidas e, portanto, crescer e se reproduzir melhor, se estiveteni associadas a uma vizinha im-

Finalizando, vimos que os efeitos de predadores e parasitos não são restritos à suas presas/hospedeiros ou ainda aos seus competidores, ou aos competidores de suas presas. As vezes, os efeitos se propagam para além de um tínico, ou adjacente, nível trófico e acabam por se espalbar por toda a tela alimentar. Este era u caso, pot exemplo, da estrela-do-mar (ver Secão 19.4.2), das larvas de tricópteros parasitados (ver Secão 19.5) e da lagostim onivoro (ver Seção 19.6). Nos deteremos na complexidade de teias alimentates como um todo no próximo capitulo.

#### Resumo

Espècies individuais podem influenciar a composição de cumunidades inteiras de diversas formas. Neste capítulo, focamos nas formas pelas quais competição, predação e parasitismo podem moldar comunidades.

A visão de que a competição interespecifica possui um papel central e poderoso na moldagem de comunidades foi inicialmente encorajada pelo princípio de exclusão competitiva, que implica um limite de similaridade entre especies competidoras e, portanto, um limite de espècies que podem coexistir em uma dada comunidade arê a saturação do espaço de nicho. É consenso que a cumpetição às vezes afeta a estrutura de comunidades, embora também seja consenso o fato de a competicio nem sempre possuir um papel fundamental. Portanto, outros fatores podem impedir a exclusão competitiva, seja pela reducio de densidades ou pela reversão, periódica, da superioridade competitiva. Ainda, mesmo quando a competição é intensa, as espécies podem coexistit caso possuam distribuições agregadas, com cada espècie distribuida de forma independente das outras.

Evidencias de estudus de comunidades envolvendo diferenciação de nicho no espaço e no tempo, em termos de uso de recursos importantes, são consistentes com o papel de competição na determinação da composição de comunidades. Entretanto, a mera documentação de diferenças entre espécies è insuficiente. A abordagem de estudo tem sido a construção de mudelos nulus de comunidades que possuam algumas características de suas equivalentes reais (em termos de dieta, morfolugia bucal ou distribuição das espécies coexistentes), mas que sejam muntadas ao açaso, excluindo as consequências da cumpetição. Comparações entre padrões previstos e observados algumas vezes têm dado suporte ao papel de comperição, embora isto não seja uma regra em todos os casos.

Animais pastadores às vezes favorecem o aumento de tiqueza em espécies de plantas (coexistência mediada por consumidot) por interromperem o processo de exclusão competitiva, impondo, portanto, sua pròpria ordem na composição de espécies. A coexistência de plantas mediada pot pastadores é mais comum em situações riças em nutrientes e nas quais as plantas cunsumidas preferencialmente são superiores competitivamente às plantas menos consumidas.

Animais carnivoros podent, de maneira semelhante, aumentar a tiqueza em espècies de presas. Isto tem sido registrado para inverrebrados em costões rochosos e comunidades de aves florestais, embora não para comunidades em fendas hidrotermais no fundo de oceanos ou estudos em ambientes terrestres envolvendo insetos e atanhas. O resultado final de predação em termos de riqueza em espécies depende, novamento. de diversus fatores, incluindo o padião de preferência alimentar e as habilidades relativas das presas em termos de comperição.

A incidencia de um parasito, assim como em outros casos de consumo, pode determinar a presenca ou não de uma especie hospedeira em uma área; parasitos podeni cansor tambem efeitos poucu perceptiveis, influenciando especies que interagem fortemente com outras ou ainda espècies engenheiras, seja em comunidades terrestres, de água doce ou marinhas. Os parasitos algumas vezes são responsáveis por coexistencia medida por consumu.

As comunidades não são necessariamente estruturadas pur um únicu processo biológico, e o papel de consumidores na moldagem da estrutura de comunidades pode depender das condições abiôticas. Efeitos biológicos podem frequentemente ser menos significativos em comunidades em que as condições físicas são severas, variáveis on imprevisiveis



## Capítulo 20 Teias Alimentares

### 20.1 Introdução

Iniciamos o capítulo anterior considerando as maneiras pelas quais as interações entre as populações podem moldar as comunidades. A nossa atenção concentrou-se nas interações entre espécies que ocupam o mesmo nível trófico (competição interespecifica) ou entre membros de níveis tróficos adjacentes. No entanto, ficou claro que a estrutura das comunidades não pode ser compreendida somente em termos de interações diretas entre espécies. Quando os competidores exploram recursos vivos, a interação entre eles envolve necessariamente espécies adicionais – aquelas cujos indivíduos estão sendo consumidos – e um efeito recorrente da predação é o de alterar o status competitivo da espécie-presa, levando à persistência de espécies que seriam excluídas competitivamente (coexistência mediada pelo consumidor).

De faro, a influência de uma especie frequentemente se ramifica ainda mais. Os efeitos de um carnívoro sobre sua presa herbivora podem também ser sentidos por qualquer população vegetal que seja consumida pelo herhivoro, por outros predadores e parasitos do herbivoro, por outros consumidores da planta, pelos competidores do herbívoro e da planta e pela infinidade de especies conectadas mesmo que remotamente na teia alimentat. Este capítulo trara das teias alimentares. Em essência, mudamos o enfoque para sistemas geralmente com pelo menos très níveis troficos e "inuitas" (no mínimo, mais do que duas) espécies.

O esrudo das tejas alimentares situa-se na interface da ecologia de coniunidades e de ecossistemas. Assim, enfocaremos a dinâmica de populações de especies que interagem na comunidade (espécies presentes, conexões entre elas na teia e forças de interação) e as consequências dessas interações das espècies para os processos do ecossistema, rais como a produtividade e o fluxo de nutrientes.

Primeiramente, consideraremos os efeiros incidentais repercussões de longo alcance na teia alimentat – quando uma espécie afeta a ahundância de outra (Seção 20.2). Examinaremos os efeitos indiretos, "inesperados", em geral (Seção 20.2.1). e, depois, especificamente os efeitos de "cascatas tróficas" (Se-

cões 20.2.3 e 20.2.4). Esta abordagem leva naturalmente à pergunta de como o controle das teias alimentares ocorre, se è "de cima para baixo" (a ubundância, a biomassa ou a diversidade dos niveis tróficos infetiores dependem dos efeitos dos consumidores, como em uma cascata trófica) ou "de baixo para cima" (a estrututa da comunidade de fatores que atuam a partir de niveis tróficos inferiores, como a concentração de nurrientes e a disponibilidade de presas) (Seção 20.2.5). Após. dedicaremos especial atenção às propriedades e aos efeitos de espécies-chave - aquelas com consequências particularmente ptofundas e de longo alcance em outro lugar da teia alimentat

Em segundo lugar, consideraremos as inter-relações entre estrutura e estabilidade da teia alimentar (Secões 20.3 e 20.4). Os ecólogos estão interessados na estabilidade da comunidade por duas razões. A primeira tem um carâtet ptático - e premente. A estabilidade de uma comunidade mede sua sensibilidade ao disturbio, e as comunidades naturais e agricolas estão sendo petturbadas a uma taxa sempre crescente. É essencial conhecet como essas comunidades reagem a tais distúrbios e quais as prováveis respostas no futuro. A segunda razão é menos prática, mas mais fundamental. As comunidades que vemos são, inevitavelmente, aquelas que persistiram. É provivel que as comunidades petsistentes possuam propriedades que lhes conferem estabilidade. A pergunta básica em ecologia de comunidades é: "Por que as comunidades são como são?". Portanto, parte da resposta provavelmente será: "Porque elas possuem certas propriedades estabilizadoras"

## 20,2 Efeitos indiretos nas teias alimentaras

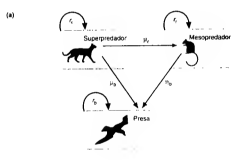
#### 20.2.1 Efeitos "inesperados"

A remoção de uma espécie (experimentalmente, mediante manejo ou de forma natural) pode ser um poderoso instrumento para revelar o funcionaniento de uma tela alimentar. Se uma especie predadora è removida, espera-se um aumento na densidade de sua presa. Se uma espécie competidora é removida, espeta-se um aumento no êxito daquelas com as quais ela compete. Não é surpreendente que existam muitos exemplos com tais resultados esperados.

Algumas vezes, entretanto, a remoção de uma espécie pode provocat um dectéscimo em abundância de um comperidor, ou a temoção de um predador pode levar a um decréscimo na abundância da presa. Tais efeitos inesperados surgem quando os efeitos diretos são menos importantes do que aqueles que ocorrem por vias indiretas. Pottanto, a temoção de uma espécie pode aumentat a densidade de um competidor, que, por sua vez, causa o declínio de um outro competidor. Ou a remoção de um predador pode aumentat a abundância de uma espécie presa que é competitivamente superior a uma outra, determinando uma diminuição na densidade desta última. Em um levantamento de mais de 100 estudos experimentais sobre predação, mais de 90% demonstraram resultados estatisticamente significativos e, destes, um a cada três mostrnu efeiros inesperados (Sih et al., 1985).

Estes efeitos indireros se sobressaem especialmente quando a remoção inicial é realizada por algum motivo de manejo - seia o controle biológico de uma praga (Cory e Myers, 2000), seja a erradicação de uma espécie invasora exórica (Zavaleta et al., 2001) - ja que a intenção deliberada é resolver um problema, não criar outros problemas inespetados.

Por exemplo, existem muitas ilhas onde gatos selvagens que escaparam da domesticação ameaçam de extinção presas nativas, especialmente aves. A resposta "óbvia" é eliminar os gatos (e conservar suas presas na ilha). Potém, um modelo simples desenvolvido por Courchamp e colaboradores (1999) demonstra que nem sempte os programas têm o efeito desejado, especialmente quando ratos também podem colonizat a ilha (Figura 20.1), como acontece frequentemente. Os tatos ("mesoptedadotes") tipicamente competem com as aves e são predadotes delas. Potranto, a eliminação dos gatos ("superpredadores"), que em geral predam tanto os ratos quanto as aves, provavelmente aumenta (ao invés de diminuir) a ameaça às aves, pois é



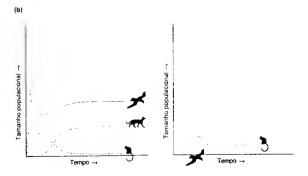


FIGURA 20.1 (a) Representação esquema lica de um modelo de interação, em que um "superpredador" (como um gato) preda 'mesopredadores" (como os ratos, para os quais ele mostra preferència) a uma taxa per capita de µ, e uma presa (como as aves) a uma taxa per capita de µo; o mesopredador também ataca a presa a uma taxa per capita de η<sub>b</sub>. Cada especie também recruta para sua própria população, a taxas líquidas per capita de  $r_c$ ,  $r_r$  e  $r_s$  (b) A resposta do modelo com valores realisticos dos parametros, com a presença das très especies, o superpredador mantém o mesopredador sob controle e as très espècies coexistem (à esquerda); mas sem o superpredador, o mesopre dador leva a presa a extinção (a direita) (se gundo Courchamp et al 1999)

eliminada a pressão de predação sobre os mesopredadores. Karl e Best (1982), em um estudo na Stewart Island, Nova Zelándia, verificaram que os gatos introduzidos predavam uma especie ameaçada de papagaio sem voo potente, o cacapo (Strigops habroptilus) (Karl e Best, 1982); porém, apenas o controle dos gatos seria arriscado, pois suas presas preferidas etam tres especies de ratos introduzidos, que, incontrolados, poderiam ser muito mais ameaçadores ao cacapo. De fato, a população de cacapos da Stewart Island foi rransferida para ilhas menores ao longo da costa, onde não havia mamíferos predadores exóticos (como os ratos), ou eles foram erradicados.

Outros efeitos indiretos, embora não verdadeiramente "inesperados", ocorreram após a introdução do gorgulho (Rhinocyllus conicus), como um agente de controle biológico de cardos exóticos (Cardun spp.), nos EUA (Louda et al., 1997). O besouro atacou também cardos narivos do genero Circum e reduziu a abundância de uma espécie de mosca nativa da asapintada (Paracantha culta), que se alimenta de sementes de cardo – indiretamente, o gorgulho prejudica espécies que nunca foram seu alvo intencional.

#### 20.2.2 Cascatas tróficas

O efeito indireto dentro de uma teia alimentar que provavelmente tem recebido mais atenção é a assim chamada cascata trófica (Paine, 1980; Polis et al., 2000). Ele ocotre quando um predador reduz a abundancia da sua presa, o que tem efeito cascata no nivel trófico abaixo, de modo que os recursos da propria presa (ripicamente plantas) aumentam em abundáncia. Naturalmente, è necessário não parar nesse ponto. Em uma cadeia alimentar com quatro elos, um predador de topo pode reduzir a abundância de um predador intermediário, que pode permitir o aumento da abundância de um herbivoro. levando a um decréscimo na abundância vegetal.

O Great Salt Lake de Utah, nos EUA, proporciona um experimento natural que ilustra uma cascata trôfica. Nesre caso, a um sistema essencialmente de dois niveis tróficos (zooplancton-fitoplancton), é adicionado um terceiro nível trófico (um inseto predador. Trubocorixa verticalis), em anos extraordinatramente úmidos, quando a salmidade diminui (Wurtsbaugh, 1992). Normalmente, o zooplaneton, dominado por um camanao de água salgada (Artenna franciscina), é capaz de manter a biomassa fitoplanetônica em um nivel baixo, provocando uma alta transparencia da água. Todavia, quando a salinidade declinou de acima de 100 g L<sup>-1</sup> para 50 g L<sup>-1</sup> em 1985. T verticalis invadiu, e a biomassa de A. franciscana foi reduzida de 720 para 2 mg m<sup>3</sup>, Jevando a um anmento expressivo na abundância do fitoplancton, a um aumento de 20 vezes na concentração da charofila a e a um decréscimo de quatro vezes na transparência da água (Figura 20.2).

Um outro exemplo de uma cascata trófica, mas também de complexidade dos efeitos indiretos, é proporcionado por um experimento de dois anos, em que a pressão de predação exercida por aves foi manipulada em uma comunidade entremarés na costa notoeste dos EUA, a fim de determinar os efei-

tos dos predadores sobre três espécies de lapa (presa) e seu alimento algáceo (Wootton, 1992). Mediante gaiolas de arame, as gaivotas-de-asas-glaucas (Larus glaucescens) e os ostreiros (Haematopus bachmani) foram excluidos de áreas grandes (de 10 m² cada uma), em que as lapas eram comuns. No total. a biomassa de lapas foi muito menor na presenca de aves, e o efeito da predação teve um efeito cascata no nivel trófico vegetal, porque foi reduzida a pressão do pastejo sobre as algas suculentas. Além disso, as aves abriram espaço para a colonização das algas, por meio da remoção de craças (Figura 20.3).

Entretanto, fica também evidente que as aves, enquanto teduziram a abundancia de uma das especies de lapa, Lottia digitalis, como seria esperado, aumentaram a abundancia de uma segunda espécie de lapa, L. strigatella, e não tiveram qualquer efeito sobre a terceira, L. pelta. As razões são complexas e vão muito alem dos efeitos diretos do consumo de lapas. L. digitalis uma lapa suavemente colorida, tende a ocorrer sobre cracas suavemente coloridas (Pollicipes polymerus), e a lapa escura. L. pelta. ocorre principalmente sobre mexilhões californianos escuros (My-

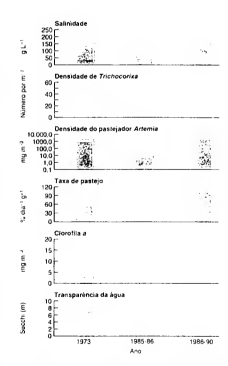


FIGURA 20.2 Variação no ecossistema pelagico do Great Salt Lake durante très periodos diferentes em salinidade (segundo Wurtsbaugh, 1992)

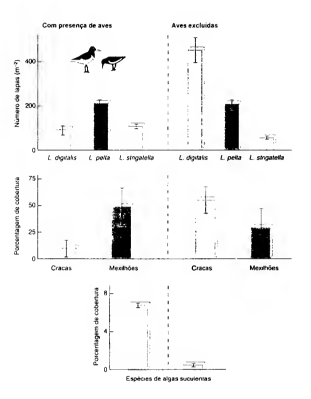


FIGURA 20.3 Quando as aves são excluidas da comunidade entre-mares, aumenta a abundância de cracas em detrimento dos mexilhões; très espécies de lapa exibem mudancas nitidas em densidade, refletindo alteracões na disponibilidade de habitats cripticos e nas interações competitivas, assim como a etiminação da predação direta A cobertura atgácea ficou muito reduzida na auséncia dos efeitos das aves sobre os animais da comunidade entre-marés (as medias + os EP são mostrados) (segundo Wootton, 1992)

tilus californianus). Ambas as lapas mostram forre seleção de hábitats para esses locais cripticos. A predação por gaivoras reduziu a area coberta por cracas (em detrimento de L. digitalis), levando, por meio da eliminação da competição, a um aumento da área ocupada pelos mexilhões (beneficiando L. pelta). A terceira espêcie, L. strigarella, è competitivamente inferior às outras e animentou sua densidade devido à eliminação da competição.

#### 20.2.3 Quatro níveis troficos

Em um sistema com quatro niveis tróficos, sujeitos a uma cascata trófica, podemos esperar que as abundancias dos carnivoros-topo e herbívoros sejam correlacionadas positivamente. como são as dos carnivoros primários e vegetais. É exaramente isto que toi encontrado em um estudo experimental da teia alimentar do Rio Eel, no norte da Califòrnia (Figura 20.4a) (Power, 1990). Os peixes grandes (Hesperoleucus symmetricus) e truta prateada (Oncorhynchus mykiss) reduziram a abundância dos filhores de peixes e dos predadores invertebrados, permitindo que suas presas, as larvas do mosquito Pseudochironomus richardsoni, alcancassem densidades altas e exercessem uma intensa pressão de pastejo sobre as algas filamentosas (Cladophora), cuja hiomassa, desse modo, foi mantida baixa.

O padrão esperado recebe respaldo também de florestas de terras baixas tropicais da Costa Rica, através de besouros ( lia sobaemo) predando formigas (Pheidole), que predam uma variedade de herbívoros que atacam plantas (Peper cenocladum) (embora as interações tróficas detalhadas seiam ligeiramente mais complexas do que isto - Figura 20.5a). Um estudo descritivo em alguas locais mostrou precisamente a alternância de abundâncias espetadas em uma cascata com quatro niveis tróficos: abundancias relativamente altas de plantas e formigas associadas com niveis baixos de herbívoros e abundância de besonros em três locais. mas abundâncias baixas de plantas e formigas associadas com niveis altos de herbivoria e abundância de besouros em um quarto (Figura 20.5b). Além disso, quando a abundância dos besouros foi manipulada experimentalmente em um desses locais, as abun-

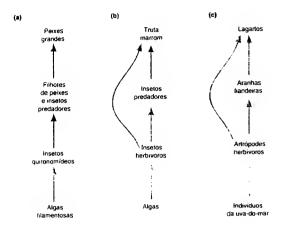


FIGURA 20.4 Très exemplos de teias alimentares, cada uma com quatro niveis trolicos. (a) A ausência de onivoria (alimentação em mais de um nível trófico) nesta comunidade de curso d'água na América do Norte indica que ela funciona como um sistema com quatro níveis tróficos. Por outro lado, a teia (b) de uma comunidade de ria cho da Nova Zelândia e a teia (c) de uma comunidade terrestre das Bahamas funcionam com très níveis tróficos. Isto se deve aos fortes efeitos diretos dos predadores de topo onivoros sobre os herbivoros e seus efeitos menos importantes sobre os predadores intermediarios (segundo Power, 1990; Flecker e Townsend, 1994; Spiller e Schoener 1994 respectivamente).

dancias de formigas e plantas foram significativamente mais altas, e os níveis de herbivoria mais baixos, na ausência de besouros do que na sua presença (Figura 20.5c).

Stating 11.8% podem stuar confu fills

Por outro lado, em uma comunidade de riacho de quatro niveis trôficos da Nova Zelândia (a truta marrom [Salmo trutta], invertebrados pre-

dadores, inverrebrados pastejadores e algas), a presença do predador de topo não provocou redução da biomassa de algas. porque os peixes influenciaram não só os invertebrados predadores, mas também aferaram direramente a atividade das espécies herbívoras no nivel trófico imediaramente abaixo (Fi-

gura 20.4b) (Flecker e Townsend, 1994). Eles agitam assim tanto pelo consumo dos pastejadores quanto pela restrição do comportamento forrageador dos sobreviventes (McIntosh e Townsend, 1994). Uma siruação similar foi relatada para uma comunidade terrestre nas Bahamas com quatro niveis troficos, constituída de lagartos, aranhas fiandeiras, attrópodes herbivoros e indivíduos da uva-do-mar (Coccoloba uvifera) (Figura 20.4c) (Spiller e Schoener, 1994). Os resultados dis manipulações experimentais indicatam uma forte interação entre os predadores de topo (lagartos) e herhívoros, mas um efeito fraco dos lagarros sobre as aranhas. Consequentemente, o efeito líquido dos predadores de topo sobre as plantas foi

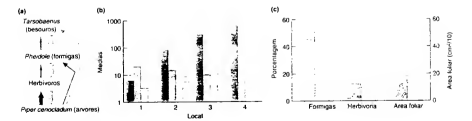


FIGURA 20.5 (a) Representação esquemática de cadeia alimentar com quatro níveis, na Costa Rica. As setas claras indicam mortalidade, e, as escuras, uma contribuição à biomassa do consumidor, a largura da seta indica a sua importancia relativa (b) e (c) evidenciam a cascata trofica descendente a partir dos besouros: com correlações positivas entre besouros e herbivoros e entre formigas e árvores. (b) Abundância relativa de plantas (\*\*), abundância de formigas (\*\*) e de besouros(\*\*), e intensidade de herbivoria (\*\*) nos quatro locais. As médias e os erros padrão estão indicados, as diferentes unidades de medição são fornecidas nas referências originais. (c) Resultados de um experimento no local 4. quando foram estabelecidas replicas isoladas sem besouros (\*) e com besouros (\*) Ás unidades são: formigas, % de pecíolos ocupada. herbivona, % de área foliar comida; área foliar, cm² por 10 folhas (segundo Letourneau e Dyer, 1998a, 1998b, Pace et al., 1999)

positivo e houve menos danos nas folhas na presença de lagartos. Essas comunidades com quarro níveis tróficos têm uma cascata trófica, mas funcionam como se tivessem apenas rres níveis.

#### 20.2.4 Cascatas em todos os hábitats? Cascatas em nível de comunidade ou de especie?

todas as cascatas são úmidas?

A discussão sobre cascatas trôficas, incluindo sua identificação original, baseia-se tanto em exemplos aquáticos

(marinhos ou de água doce) que se totna oportuno perguntar: "todas as cascatas tróficas são úmidas?" (Strong, 1992). Entretanto, conforme salientado por Polis e colaboradores (2000), para responder essa pergunta, deveriamos reconhecer uma distinção entre cascatas em nível de comunidade e de espécie (Polis, 1999). Em uma comunidade, os predadores controlam a abundancia dos herbívoros, de tal modo que as plantas, em conjunto, são liberadas do controle pelos herbivoros. Conrudo, em uma cascata em nível de espécie, aumentos em um determinado predador originam diminuições em certos herbívoros e aumentos em plantas em particular, sem que isto afete a comunidade como um todo. Assim, Schmitz e colaboradores (2000), em aparente contradição da proposição de que "todas as cascatas são úmidas", revisaram um total de 41 estudos em hábitats tetrestres e demonstraram cascatas tróficas; mas Polis e colaboradores (2000) salientaram que todas estas se referiam somente a subconjuntos das comunidades das quais elas faziam parte - ou seja, elas eram essencialmente cascatas em nível de espécies. Além disso, as medições do desempenho das plantas nesses estudos foram de curta duração e em pequena escala (por exemplo, o "dano foliar" no estudo da teia formada por lagartoaranha-herbivoro-uva-do-mar descrito antes), não representando respostas em escala mais ampla de significância para o rotal da comunidade, como a biomassa ou a produtividade vegetais.

Polis e colaboradores (2000) propuseram que as cascatas em nível de comunidade têm probabilidade maior de ocorrer eni sistemas com as seguintes características: (i) os háhitats são relativamente discretos e homogêneos; (ii) as dinámicas de populações de presas (incluindo aquelas dos produtores primários) são uniformemente rápidas, em relação às dos seus consumidores; (iii) a presa comum tende a ser uniformemente comestivel: e (iv) os niveis tróficos tendem a ser discretos e as interações das espécies fortes, de modo que o sistema é dominado por cadeias tróficas discretas.

Se esta proposição é correta, as cascatas no nível de comunidade são mais proviveis em comunidades pelágicas de lagos e em comunidades bentônicas de cursos d'água e costões rochosos (rodas "úmidas"), bem como talvez em comunidades agricolas. Essas comunidades tendem a ser discretas, relativamente simples, baseadas em plantas de crescimento rápido e frequentemente dominadas por um único tâxon (fireplâncton, alga macroscópica ou uma cultura agricola). Como a revisão de Schmitz e colaboradores (2000) confirma, isto não quer dizer que rais forças não estejam presentes em sistemas mais difusos ricos em espécies, mas sim que os padroes de consumo são rão diferenciados que seus efeitos globais são amortecidos. Do ponto de vista da comunidade como um todo, rais efeiros podem ser representados como gotas tróficas, em vez de cascatas.

Certamente, o acúmulo de evidências parece apojar um padrão de cascaras aberras em nível de comunidade, em comunidades simples e especialmente úmidas, e cascatas muito mais limitadas, embebidas em uma teja mais ampla de comunidades mais diversas, especialmente terrestres. Entretanto, ainda é necessario entender se isto reflete realidades fundamentais, ou simplesmente diferencas nas dificuldades práticas de manipular e estudar cascatas em diferentes hábitats. Uma tentativa para decidir se há diferencas reais entre teias alimentares terrestres e aquáticas foi forcada a concluir que existe pouca evidência, seja empírica ou reórica, para apoiar ou refutar a ideia (Chase, 2000).

#### 20.2.5 Controle das teias alimentares de cima para baixo ou de baixo para cima? Por que o mundo è verde?

Vimos que as cascatas tróficas são normalmente vistas "a partir do topo", começando no nível trôfico mais alto. Assim, em uma comunidade com três níveis trôficos, consideramos os predadores como controladores da abundância dos pastejadores e dizemos que estes são sujeitos ao "controle de cima para baixo". Reciprocamente, os predadores são sujeitos ao controle de baixo para cima (abundância determinada por seus recursos): uma interação-padrão do tipo predador-presa. Por sua vez, as plantas são rambém sujeitas ao controle de baixo para cima, tendo sido liberadas do controle de cima para baixo pelos efeitos dos predadores sobre os pastejadores. Portanto, em uma cascata trófica, os controles de cima para baixo e de baixo para cima se alternam à medida que mudamos de um nível trófico para o próximo.

Todavia, suponha, em vez disso, que iniciamos na outra extremidade da cadeia alimentar e admitimos que as plantas são controladas de baixo para cima, pela competição por seus recursos. É ainda possivel que os herbivoros sejam limitados por competição pelas plantas - seus recursos - e que os predadores sejam limitados por competição pelos herbivoros. Neste cenário, todos os niveis rróficos são sujeitos ao controle de baixo para cima (tambem denominado "controle pelo doador"), porque o recurso controla a abundância do consumidor, mas o consumidor não conrrola a abundância do recurso. Por isso, surge a pergiinta: "As teias alimentares - ou tipos particulares de reia alimentar - são dominadas por controle de cima para baixo ou de baixo para cima?" (Embora seja importante observar novamente que, mesmo quando o controle de cima para baixo "domina", espera-se que haja alternáncia dos controles de cima para baixo e de baixo para cima de nivel trófico para nivel trófico.)

Claramenre, isto está vinculado aos temas com que nos ocupamos há pouco. O controle de cima para baixo dominaria em sistemas com podero-

de oma para baixo. de baixo para cima e cascatas

sas cascatas tróficas em nivel de comunidade. Porem, em siste-

mas em que as cascatas trôficas, se existirem, são limitadas ao nivel de espècies, a comunidade como um rodo pode ser dominada pelo controle de cima para baixo ou de baixo para cima. Da mesma forma, existem algumas comunidades que tendem, inevitavelmente, a ser dominadas pelo controle de baixo para cima, porque os consumidores tem pouca ou nenhuma influência sobre o fornecimento do seu recurso. O grupo mais evidente ao qual isto se aplica é o dos detritívotos (ver Capitulo 11), mas os consumidores de nèctur e sementes provavelmente também se enquadrem nesta categoria (Odum e Biever, 1984). Quanto ao grande número de insetos fitôfagos raros, poucos têm algum impacto sobre a abundancia das suas plantas hospedeiras (Lawton, 1989).

do controle de cima para baixo, prenunciando a ideia da cascara trófica, foi originalmente advogada em um famoso artigo de Hairston e colaboradores (1960), no qual pergunraram "Por que o mundo è verde:". Eles próprios responderam que o mundo é verde porque predomina o controle de cima para baixo: a biomassa vegetal verde se acumula porque os predadores mantém os herbivoros sob controle. Esta linha de raciocinio mais rarde foi estendida para sistemas com menos ou mais do que três niveis tróficos (Fretwell, 1977; Oksanen et al., 1981).

ud bereit. But werk ein. Less (rading)

Murdoch (1966), em especial, contestou essas idéias. Sua visão, descrita por Pimm (1991) como "o mundo è espinhento e rem sabor desagradàvel", enfarizava que, mesmo que o

A importancia muito difundida

mundo seja verde (admitindo que ele é), isto não necessariamente resulta da incapacidade dos herbivoros de tirarem proveito dele, porque são limitados, de cima para baixo, pelos seus predadores. Muitas plantas desenvolveram defesas físicas e químicas que tornam a vida dificil para os herbívoros (ver Capítulo 3). Portanto, os herhívoros podem esrar competindo intensamente por uma quantidade limitada de material vegetal palatável e não-protegido; e seus predadores, por sua vez, podem competir por herbivoros escassos. O mundo controlado de baixo para cima pode, ainda assim, ser verde.

Oksanen (1988), além disso, argumentou que o mundo não é sempre verde - especialmente se o observador se encontra no meio de um deserto ou na costa norte da Groenlandia. A alegação de Oksanen (ver também Oksanen et al., 1981) é que: (i) em ecossistemas "brancos" ou extremamente improdutivos, o pastejo será fraco porque não há alimento suficiente para sustentar populações efetivas de herbivoros: as plantas eos herbivoros serão limitados de baixo para cima; (ii) nos niveis mais elevados de produtividade vegeral, em ecossistemas verdes", também haverá pastejo fraco, devido à limiração de cima para baixo imposta pelos predadores (concordando com a argumentação de Hairston et al., 1960); mas (iii) entre estes extremos, os ecossistemas podem ser "amarelos", onde as plantas são limitadas de cima para baixo por pastejadores, porque não há herbivoros suficientes para manter populações efetivas de predadores. A proposta, então, e que a produtividade desloca o equilibrio entre os controles de cima para baixo e de baixo para cima, por alteração dos comprimentos das cadeias alimenrares. Isro precisa ainda ser testado criticamente.

Existem também propostas segundo as quais o nivel de produtividade primária pode ter influência em ourras maneiras de determinar se a pre-

dominância é de cima para baixo ou de baixo para cima. Chase (2003) examinou o efeito das concentrações de nutrientes sobre uma reia alimentar de água doce com um inseto predador, Belostoma flumineum, alimentando-se de duas espécies de caracòis herbivoros. Physella gyrina e Helisoma trivolvis, alimentando-se, por sua vez, de macrófitas e algas dentro de uma tera alimentar mais ampla, incluindo zoopláncton e fitopláncton. Em concentrações mais baixas de nutrientes, os caraçõis foram dominados pelo menor, P. gyrina, vulnerável à predação, e o predador ocasionou uma cascata trófica que se estendeu aos produtores primários. Todavia, em concentrações elevadas, os caracòis foram dominados pelo maior, H: trivolvis, relativamenre invulneravel à predação, e não ficou evidente qualquer cascata tròfica (Figura 20.6). Este estudo, portanto, também apóia a proposição de Murdoch de que o "mundo tem sabor desagradavel" e nele os herbivoros invulneraveis deram origem a uma reia com uma dominância relativa de controle de baixo para cima. Globalmente, contudo, observamos ainda que a elucidacão de padrões claros na predominância do controle de cima para baixo ou de baixo para cima permanece um desafio para o futuro.

#### 20.2.6 Interatores fortes e espécies-chave

Algumas espécies são mais íntima e fortemente entrelaçadas na estrutura de uma reia alimentar do que outras. Uma espêcie cuia remocao produz um efeito significativo (extincio ou uma grande mudança na densidade) em ao menos uma outra espècie pode ser considerada um interator forte. Mediante sua remoção, alguns interatores fortes podem determinar mudanças significarivas, que se propagam através da teia alimentar nos referimos a elas como espécies-chave.

Uma espécie-chave é como a pedra angular na parte mais alta de um arco, que mantém todas as outras peças juntas. Seu uso inicial na arquitetura da teia alimentar se referia a uni predador de ropo (a estrela-do-mar, Phaster, sobre um costão rochoso; ver Paine [1966] e a Seção 19.4.2) que tem um efeito benéfico indireto sobre uma sèrie de competidores inferiores pela redução da ahundáncia de um competidor superior. A remoção do predador-chave, da mesma forma que a retirada da pedra angular de um arco, leva ao colapso da estrutura. Mais precisamente, ela determina a extinção ou grandes mudanças na abundância de várias especies, produzindo uma comunidade com uma composição de espècies muito diferente e, aos nossos olhos, uma aparência física obviamente distinta.

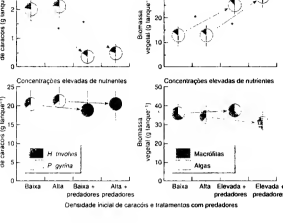
Atualmente, em geral, se aceita que as espécies-chave podem ocorrer em outros níveis tróficos (Hunter e Price, 1992). O uso do termo foi certamente am-Danie Ja pliado desde que foi criado (Piraino et espacient, at al., 2002), levando certos autores a se

perguntarem se ele tem algum valor. Outros propuseram uma que pelo seu papel trófico. Os castodefinição mais estrita - em especial, como uma espécie cujo impacto è "desproporcionalmente grande em telação à sua abundancia" (Power et al., 1996). Isto tem a vantagem de excluir do status de espécie-chave os que seriam preferivelmente exemplos triviais, em especial, "dominantes ecológicos" em níveis trôficos mais baixos, nos quais uma espècie pode proporcionat o recurso do qual depende uma infinidade de outras espècies - por exemplo, um coral ou os individuos adultos de carvalho em uma floresta. Certamente, è mais desafiador e mais útil identificar espécies com efeitos desiguais. Aspectos semánticos à parte, sempre è imporrante saber que,

enquanto todas as espécies sem dúvida influenciam até um cerro grau a estrutura das suas comunidades, algumas são muito mais influentes do que outras. Na verdade, diferentes indices tém sido propostos para medir essa influência (Piraino et al., 2002); por exemplo, a "importancia na comunidade" de uma espècie é a porcentagem de outras espécies perdidas pela comunidade após sua remocão (Mills et al., 1993). Da mesma forma, o reconhecimento do conceito de espécies-chave e a tentativa de identificálas são importantes do ponto de vista prático, pois tais espêcies tem um papel decisivo na conservação: por definição, as mudancas na sua abundância terão repetcussões significativas para toda uma gama de outras espécies. Inevitavelmente, contudo, não è bem nitida a linha divisòria entre espécies-chave e o restante.

Em principio, as espècies-chave podem ocorrer arravés da teia alimentar. Jones e colaboradores (1997) destacaram que a importancia delas é reconhecida muito mais pela sua aruação como "engenheiros ecológicos" (ver Seção 13.1) do

FIGURA 20.6 Controle de cima para baixo. mas apenas com produtividade baixa (a) Biomassa de caracóis e (b) biomassa vegetal, em tanques experimentais com concentrações de nutrientes baixas ou elevadas (as barras verticais são os erros padrão). Com concentrações baixas, os caraçois foram dominados por Physella gyrina (vulneravel a predação), e a adição de predadores provocou um declinio significativo (indicado por ') na biomassa de caracóis e um consequen te acréscimo na biomassa vegetal (dominada por algas). Porem, com concentrações elevadas, aumentou a abundancia de H. Irivolvis (caracol vulnerável a predação) e a adição de predadores não ocasionou um declinio na biomassa de caracois, nem um aumento na biomassa vegetal (frequentemente dominada por macrofitas) (segundo



Concentrações haixas de nutrientes

res, por exemplo, ao aharer uma árvore e construir uma represa, criam um hábirar para cenrenas de espècies. Espécies-chave mutualisras (Mills et al., 1993) podem também

a luga ili si godeni sinara 207a 25 0 4 15 3

exercer uma influência desproporcional à sua abundância. os exemplos incluem um insero polinizador, do qual uma planta ecologicamente imporrante depende, ou uma bactétia fixadora de nitrogénio que sustenta uma leguminosa e, em consequência, roda a estrurura de uma comunidade vegetal e os animais que dela dependem. Certamente, as espécies-chave não estão restritas nem como predadores de topo nem como consumidores mediando a coexistência de suas presas. Por exemplo, o ganso menor da neve. Chen caerulescens caerulescens é um herbívoro que se reproduz em grandes colonias em zonas salobras e pantanos de água doce ao longo da costa ocsre da baia de Hudson, no Canadá. Em seus locais de nidificacão na primavera, antes do começo do crescimento da parte aèrea da vegetação, os gansos adultos buscam raizes e rizomas de plantas graminóides em áreas secas e comem as bases intumescidas das partes aéreas de ciperáceas em áreas úmidas. Sua arividade cria manchas sem vegetação (1-5 m²), formada por turfeira e sedimento. Por existirem poucas especies vegerais pioneitas capazes de recolonizar essas manchas, a recuperação é muito lenta. Por outro lado, em pânranos salobros não-escavados, o inrenso pasrejo por altas densidades de gansos no fim do verão é essencial ao estabelecimento e a manutenção dos "gramados" de Carex e Puccinellia (Kerbes et al., 1990). É razoùvel considerar o ganso menor da neve como uma espécie-chave (herbivora).

da teja alimentar

# 20.3 Estrutura, produtividade e estabilidade

Toda a comunidade ecológica pode ser caracterizada pot sua estrutura (número de espécies, intensidade de interação dentro da teia alimentar, comptimento médio de cadeias alimentares, etc.), por certas quantidades (especialmente a biomassa e a taxa de produção de biomassa, que pode ser resumida como "produtividade") e por sua estabilidade temporal (Worm e Duffy, 2003). No restante desre capítulo, examinaremos algumas das relações entre estas três características. Grande patte do considerável interesse recente nesta área foi gerada pela compreensível preocupação de saber quais poderiam ser as conseqüências do declínio inexorável em biodiversidade (um aspecto-chave de estrutura) para a estabilidade e a produtividade de comunidades biológicas.

Nosso interesse serà dirigido especialmente aos efeitos da estrutura das teias alimentares (complexidade de teias alimentares, nesta secão; comprimento de cadeias alimentares e algumas outras medidas, na Seção 20.4) sobre a estabilidade da propria estrutura e a estabilidade da produtividade da comunidade. Entretanto, deve ser enfatizado inicialmente que o ptogresso do nosso entendimento sobre reias alimentares depende criticamente da qualidade dos dados obtidos nas comunidades naturais. Recentemente, vários autores têm posto isto em dúvida, notadamente quanto aos estudos mais antigos, destacando que os organismos frequentemente eram agrupados em táxons extremamente designais e, as vezes, no mais genérico dos níveis. Por exemplo, na mesma teia, táxons difetentes podem estar agrupados no nivel de reino (vegetais), familia (Diptera) e espécie (urso polar). Algumas das teias alimentares com descrição mais complera rêm sido examinadas quanto aos efeitos de ral resolução desigual pela acomodação dos elementos em táxons cada vez mais gerais (Martinez, 1991; Hall e Raffaelli, 1993; Thompson e Townsend, 2000). A incômoda conclusão é que a majoria das propriedades da teja alimentar parece ser sensível ao nível de resolução taxonômica que é alcançado. Estas limitações deverão ser lembradas á medida que explorarmos a evidência de padrões de teias alimentares nas seções seguintes.

Primeiramente, no entanto, é necessário definit "estabilidade" ou, mais exaramente, identificar os diferentes tipos de estabilidade.

#### 20.3.1 O que entendemos por "estabilidade"?

ros tiano alle resistencia Dos diversos aspectos da estabilidade, inicialmente pode ser feita uma distinção entre a resiliência de uma comu-

nidade tou qualquer outro sistema) e a sua resistência. A renliència descreve a velocidade com que uma comunidade retorna ao seu estado anterior após ter sido perturbada e deslocada de tal estado. A resistência descreve a capacidade inicial da comunidade de evirar o deslocamento. (A Figura 20.7 apresenta uma ilustração figurativa destes e de outros aspectos da estabilidade.)

A segunda disrinção é entre a estabilidade local e a estabilidade global. A estabilidade local descreve a tendência

estabilidades loc ii e globar

de uma comunidade de retornar ao seu estado original (ou a um estado parecido com este) quando submetida a uma perrurbação pequena. A estabilidade global descreve esta tendência quando a comunidade é submetida a uma perturbação grande.

Um terceiro aspecto está relacionado à distinção local/global, porém se concentra mais no ambiente da comunidade. A estabilidade de qualquer

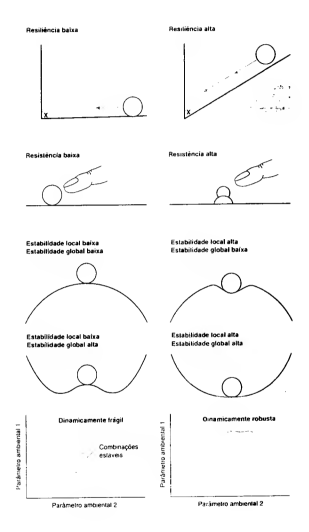
fragilidade e robustez dinámicas

comunidade depende do ambiente em que ela se encontra, assim como das densidades e características das espécies que a compõem. Uma comunidade que só é estável dentro de uma gama restrita de condições ambientais, ou para apenas a gama nuito limitada de características das espécies, diz-se que é dinamicamente friigil. De maneira oposta, uma comunidade que é estável dentro de uma gama ampla de condições e características é considerada dinamicamente robusta.

Finalmente, resta especificat o aspecto da comunidade que esrá sendo enfocado. Os ecólogos muitas vezes têm adorado uma abordagem demográfica, concentrandos en a estrutura de uma comunidade. Entretanto, é possível também enfocar a estabilidade dos processos dos ecossistemas, especialmente a produtividade.

## 20.3.2 Complexidade da comunidade e a "sabedoria convencional"

As conevões entre a estrutura e a estabilidade das teias alimenrares mereceu a arenção dos ecólogos por, no minimo, meio século. Inicialmente, a "sabedoria convencional" supunha que a complexidade cresceote de uma comunidade levasse a um aumento da estabilidade: isto é, comunidades mais complexas são mais capazes de permanecer estruturalmente as mesmas frenre a um distúrbio, tal como a perda de uma ou mais espécies. Como agora, considerava-se que o aumento da complexidade se referia a um maior número de espécies, a mais interações entre as espécies, a uma maior intensidade media de interações, ou a alguma combinação de todos estes aspectos. Elton (1958) reuniu diferentes observações empiricas e teóricas para respaldar a ideia de que as comunidades mais complexas são mais estáveis (modelos matemáticos simples são inerentemente variáveis, comunidades insulares pobres em espécies são sujeiras à invasão, erc.). No entanto, atualmente, está claro que suas asserções, em sua majoria, eram falsas ou sujeitas a alguma outra interpretação plausivel. (De fato, o próprio Elton destacou a necessidade de uma análise mais extensa.) Mais ou menos na mesma época. MacArrhur (1955) propòs um argumento mais teórico em favor da sabedoria convencional. Ele sugeriu que quanto maior fosse o número de roras de energia passando através de uma comunidade, menos provavelmente as densidades das espècies constituintes mudariam em resposta a um aumento ou diminuição anormais na densidade de uma dessas espécies.



## capitulo para descrever as comunidades Nos diagramas da resiliência, X indica o local do qual a comunidade foi deslocada

FIGURA 20.7 Ilustração figurativa de diver-

sos aspectos da estabilidade, usados neste

## 20.3.3 Complexidade e estabilidade em comunidades modeladas

A sabedoria convencional, no entanto, nem sempre recebeu apoio e não tem sido determinada em especial pela análise de modelos matemáticos. Um divisor de águas foi o estudo de May (1972). Ele construiu modelos de teias alimentares compreendendo um certo número de espécies e examinou o modo em

que o tamanho populacional de cada espécie variava nas proximidades de sua abundância em equilíbrio (isto é, a estabilidade local e as populações individuais). Cada espécie era influenciada por sua interação com todas as demais espécies, e utilizou-se termo  $\beta_{ij}$  para medir o efeito da densidade da espécie j sobre a taxa de aumento da espécie i. As teias alimentares foram "reunidas aleatoriamente", sendo atribuído um valor -1 a todos os termos auto-teguladotes ( $\beta_{ii}$ ,  $\beta_{ji}$ , etc.), mas todos os demais

$$\beta(SC)^{1/2} < 1$$
 (20.1)

Do contrário, as redes tenderiam a ser instáveis.

Em outras palavras, os crescimentos no número de espécies, na conectáncia e na intensidade de interações tendem a aumentar a instabilidade (porque eles aumentam o lado esquerdo da desigualdade da equação acima). Contudo, cada um deles representa um aumento na complexidade. Portanto, esse modelo (junto com outros) sugere que a complexidade leva à instabilidade, e certamente indica que não há necessariamente uma inevitável conexão ligando estabilidade à complexidade.

Outros estudos, no entanto, sugerem que esta conexão entre complexidade e instabilidade pode set um artefato que surge de características especiais das comunidades modeladas ou da ma-

neira como elas foram analisadas. Em primeiro lugar, as reías alimentares reunidas aleatoriamente muitas vezes contém elementos biologicamente irracionais (p. ex., ligações do tipo: A come B come C come A). As análises restritas a teias alimentares racionais (Lawlor, 1978; Pimm, 1979) mostram que, enquanro a estabilidade ainda declina com a complexidade, não existe uma transição nitida da estabilidade para a instabilidade (em comparação com a desigualdade apresentada na Equação 20.1). Em segundo lugar, se os sistemas são "controlados pelos doadotes" (isto é, β, >  $0, \beta_{1} = 0$ ), a estabilidade não é aferada pela complexidade ou até aumenta com ela (DeAngelis, 1975). E a relação entre complexidade e estabilidade nos modelos torna-se mais complicada se a atenção for dedicada à resiliência daquelas comunidades que são estáveis. Ao mesmo tempo em que a proporção das comunidades estiveis pode decrescei com o aumento da complexidade, a tesiliência dentro deste subconjunto (um aspecto crucial da estabilidade) pode crescer Pimm, 1979).

Finalmente, contudo, a relação entre a riqueza em espécies e a variabilidade das populações parece ser aferada de uma maneira muito geral pela relação entre a média (m) e a variáncia (s²) de abundância de populações individuais ao longo do tempo (Tilman, 1999). Esta relação pode set indicada como:

$$s^2 = \epsilon m' \tag{20.2}$$

em que c é uma constante e z é o assim chamado coeficiente de gradação. Existem motivos para esperar que os valores de z se siruem entre 1 e 2 (Murdoch e Stewart-Oaten, 1989) e a maioria dos valores observados parece comportar-se assim (Cottingham et al., 2001). Nesta amplitude, a variabilidade populacional aumenta com a riqueza em espécies (Figura 20.8) uma conexão entre complexidade e instabilidade populaçãonal, como a encontrada no modelo original de May.

A maioria dos modelos, portanto, indica que a estabilidade populacional tende a decrescer à medida que a complexidade aumenta. Isto é suficiente para abalar a sabedoria convencional antes de 1970. No entanto, os resultados conflitantes entre os modelos sugerem ao menos que nenhuma relação única setá aptopriada em todas as comunidades. Sería um erro substituir uma generalização por outra.

#### 20.3.4 Complexidade e estabilidade em comunidades modeladas: comunidades integrais como um todo

Os efeitos da complexidade, especialmente a riqueza eni espécies, sobre a estabilidade de propriedades agregadas de comunidades como um todo, tais como sua biomassa ou produtividade, parecem um tanto mais diretos, pelo menos do ponto de vista teórico (Cottingham, 2001). De modo geral, em comunidades mais ricas, as dinâmicas dessas propriedades agregadas são mais estáveis. Em primeiro lugar, contanto que as flutuações em populações diferentes não sejam perfeitamente correlacionadas, existe um efeito inevitável de "calcular a média estatística", quando as populações são somadas - quando uma aumenta, outra diminui -, e isto tende a aumentar em efetividade a medida que a riqueza (o número de populações) cresce.

Este efeito, por sua vez, interage com a variáncia para exprimir a relação da Equação 20.2. À medida que a riqueza aumenta, a abundáncia média tende a diminuit, e o valor de z da Equação 20.2 determina o quanto a

agrenedas s. com nidadas L

variáncia em abundáncia se altera com isto. Especificamente, quanto maior o valor de z, maior o decréscimo propotcional em variancia, e maior è o aumento da estabilidade com o aumento da riqueza (Figura 20.8). Somente no caso raro e provavelmente irreal de z ser menor do que 1 (a variancia aumenta proporcionalmente à medida que a abundância média declina), o efeito de calculat a média estatística não está presente.

O tópico referente à relação entre riqueza e produtividade na medida em que esta é diferente da relação entre riqueza e estabilidade da produtividade - será retomado no próximo capitulo (ver Seção 21.7), que é dedicado à riqueza em espècies.

#### 20.3.5 Complexidade e estabilidade na prática: populações

Mesmo que a complexidade e a instabilidade da população estejam conectadas em modelos, isto não significa que devemos necessariamente esperar ver a mesma associação em comunidades reais. Em primeiro lugar, a amplitude e a previsi-

bilidade das condições ambientais va-25. riam de local para local. Em um ambiente estavel e previsível, uma comunidade dinamicamente frágil pode ain-

da persistir. Entretanto, em um ambiente variável e imprevisível, apenas uma comunidade dinamicamente robusta está apta a persistir. Portanto, podemos espetar observat: (i) comunidades complexas e frágeis em ambientes estáveis e previsiveis, e comunidades simples e robustas em ambientes variaveis e imprevisíveis; mas (ii) aproximadamente a mesma estabilidade registrada (em termos de flutuações populacionais, etc.) em todas as comunidades, uma vez que esta dependerá da estabilidade inerente da comunidade combinada com a variabilidade do ambiente. Além disso, podemos esperar que as perturbações provocadas pelo homem tenham seus efeitos mais pronunciados sobre comunidades complexas e dinamicamente ftágeis de ambientes estáveis, que são relativamente pouco sujeitas a perturbações, mas um efeito menor sobre comunidades robustas e simples de ambientes vatiáveis, anteriormente sujeitos a perturbações naturais.

Vale a pena tegistrar também a existência provável de um paralelo importante entre as proptiedades de uma comunidade e as propriedades de suas populações constituintes. Em ambientes estáveis, as populações estarão sujeitas a um grau de selecão k telativamente alto (ver Seção 4.12); em ambientes variaveis.

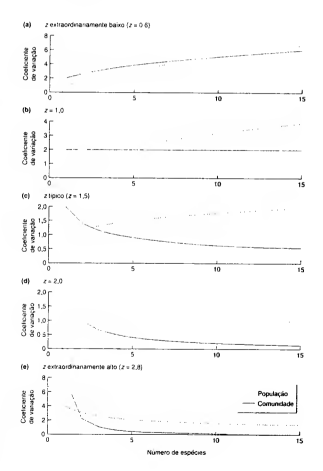


FIGURA 20.8 Efeito da riqueza em especies (número de espécies) sobre a variabilidade temporal (coeficiente de variação, CV) do tamanho populacional e da abundância de comunidades agregadas, em comunidades modeladas em que todas as espécies são iqualmente abundantes e tem o mesmo CV. para diferentes valores do coeficiente de gradação, z, na relação entre a média e a variáncia da abundáncia (Equação 20.2) (a) z = 0.6, um valor extraordinariamente baixo. (b) z = 1,0, a extremidade inferior de valores típicos. (c) z = 1.5, um valor típico. (d) z = 20 o limite superior de valores típicos. (e) z = 2.8, um valor extraordinariamente alto (segundo Cittingham et al., 2001).

elas estarão sujeitas a um grau de seleção r relativamente alto. As populações k-estrategistas (capacidade competitiva alta, sobrevivencia inerente alta e tendimento reprodutivo baixo) serão resistentes a perturbações, mas, uma vez petturbadas, rerão pouca capacidade de recuperação (resiliência baixa). As populações r-estrategistas, ao contrário, tetão pouca resisrência, mas resiliência mais alta. As forças atuantes sobre as populações componentes, portanto, fortalecerão as propriedades de suas comunidades, a saber, a fragilidade (resiliência baixa) em ambientes estáveis e robustez em ambientes variáveis.

Muitos estudos tem examinado a relação entre S, C e B em comunidades reais, seguindo a previsão resumida na Equação 20.1. O argumenro que

eles utilizam e apresentado a seguir. As comunidades que observamos devem ser estáveis - senão não seríamos capazes de observá-las. Se as comunidades forem estáveis apenas para  $\beta$  (SC)<sup>1/2</sup> < 1 (ou pelo menos quando o lado esquerdo da desigualdade for baixo), aumentos em S levarão a decrescimos da estabilidade, a menos que existam decrescimos compensarórios em Celou B. Geralmente se admite, por falta de evidência, que β é constante (embora os ecólogos sejam progressivamente desafiados a quantificar as intensidades das interações - p. ex., Benke et al., 2001). Portanto, as comunidades com mais espécies manterão a estabilidade somente se houver um declínio associado na conectância media, C. Em consequencia, deveríamos observar uma correlação negativa entre S e C. Briand (1983) compilou dados bibliográficos referentes a 40 redes tróficas, incluindo exemplos terrestres, de agua doce e marinhos. Para cada comunidade, foi calculado um único valot de conectáncia, a partir da proporção total de conexões identificadas entre espécies em relação ao númeto rotal possivel. Na Figura 20.9a, a conectância é plotada em relação à S. Conforme previsto, a conectáncia decresce com o número de espécies.

Os dados compilados por Briand, no entanto, não foram coletados com o propósito de tealizar estudos quantitativos das propriedades de teias alimentares. Além disso, o nível de tesolução taxonômica variou substancialmente de teia para teia Estudos mais recentes, em que as teias alimentares foram documentadas com mais rigor, indicam que C pode diminuir com S (conforme previsto) (Figura 20.9b), que C pode ser independente de S (Figura 20.9c) ou pode inclusive aumentar com S (Figura 20.9d). Porranto, nenhuma relação única entre

Outras hipoteses poderiam explicar melhor os padrões de conectância registrados. Características morfológicas, fisiológicas e comportamentais restringem o número de tipos de presas que um consumidor pode explorar. Se cada

complexidade e estabilidade recebe suporte consistente a par-

rir das análises de telas alimentares.

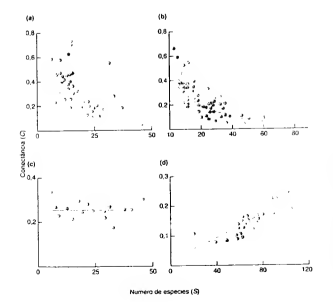


FIGURA 20.9 Relação entre conectáncia (C) e riqueza em especies (S) (a) Para uma compilação bibliográfica de 40 teias alimenrares de ambientes terrestres, de aqua doce e marinhos (segundo Briand, 1983) (b) Para uma compilação de 95 teias alimentares de diferentes habitats e dominadas por insetos (segundo Schoenly et al., 1991) (c) Para versões sazonais de uma teia alimentar de um reservatório grande no norte da Inglaterra, com a riqueza em especies vanando de 12 a 32 (segundo Warren, 1989) (d) Para teias alimentares de pantanos e cursos d'aqua na Costa Rica e Venezuela (segundo Winemiller, 1990) ([a-d] segundo Hail e Raffaelli, 1993).

espécie está adaptada a alimentar-se de um número fixo de outras espécies, então SC volta a ser constante (Warren, 1994), e C diminuiria com o crescimento de S. Porém, se cada espécie se alimenta de qualquer coisa cujas características se enquadram na faixa a qual ela está adaprada, ao aumentat a riqueza, um maior número provavelmente cairá dentro dessa faixa aceitável. Neste caso mais realista, a conectancia se mantém aproximadamente constante. Além disso, se as tejas são compostas por especialistas, a conectância geral será baixa, e as teias formadas por generalisras terão conectância alta. A proporção de especialistas pode mudar com a tiqueza. Portanto, a inconsistência de padrões pode simplesmente refletir uma diversidade de forças atuantes sobre diferentes teias.

Pode-se também investigar experimentalmente a previsão de que as populações em comunidades mais ricas são menos estáveis quando perturbadas. Um estudo clássico de Mc-Naughton (1978), por exemplo, monitorou a resistência em duas comunidades campestres. Na primeira, fotam adicionados nutrientes vegetais ao solo de uma comunidade no estado de Nova lorque; na segunda, a ação de animais pastejadores foi manipulada no Serengeti. Em ambos os casos, o tratamento foi aplicado a comunidades vegetais ricas e pobres em espécies. As duas perturbações reduziram a diversidade da comunidade rica em espécies, mas não a da comunidade pobre em espécies (Tabela 20.1). Este resultado foi consistente com a previsão, mas os efeitos, embora significativos, foram telarivamente leves.

Similarmente, Tilman (1996) reuniu dados de 39 espécies vegetais comuns provenientes de parcelas de campo na Cedar Creek Natural History Area, Minnesota, pot um periodo de 11 anos. Ele verificou que a variação da biomassa das espécies individuais aumentou significativamente, embora so fracamente, com a riqueza das parcelas (Figura 20.10a)

Finalmente, existem muitos estudos buscando saber se o nível de "estabilidade percebida" de populações naturais (variação interanual em abundância) varia com a riqueza ou complexidade da comunidade. Leigh (1975), para vertebrados herbívoros, Bigget (1976), para pragas de lavoura, e Wolda (1978), para insetos, não encontraram evidencia de que isto acontece dessa maneira.

Em geral, portanto, semelhanremenre aos estudos reóricos, os esrudos empíricos sugerem um decrèscimo da estabilidade da população (aumento da variabilidade) em comunidades mais complexas, mas o efeito parece ser fraco e inconsistente.

#### 20.3.6 Complexidade e estabilidade na prática: comunidades integrais como um todo

Retornando ao nível de comunidade agregada como um todo. a evidência resnalda de modo consistente a previsão de que o aumento da sua riqueza aumenta a estabilidade (diminui a variabilidade), embora alguns estudos não conseguiram derectar qualquer relação consistente (Cottingham et al., 2001; Worm e Duffy, 2003).

Em primeiro lugar, voltando aos estudos de McNaughton (1978) dos campos dos EUA e Serengeti, os efeiros das perturbações foram completamente diferentes, quando observados em termos de ecossistema (em oposição à população). A adi-

ção de fertilizantes aumentou significativamente a produtividade primátia no campo pobre em espécies no estado de New York (+53%), mas no campo rico em espécies, a mudança na produrividade foi pequena e não-significativa (+16%); o pasrejo no Serengeti reduziu significativamente a biomassa do produro em pé no campo pobre em espécies (-69%), mas reduziu apenas levemente a biomassa do campo rico em espécies (-11%). Similarmente, nos campos de Minnesora examinados por Tilman (1996), ao contrário do

TABELA 20.1 Influência da adição de nutrientes sobre a riqueza em espécies, equabilidade (H/InS) e diversidade (indice de Shannon, H) em dois campos, e do pastejo pelo bulalo africano sobre a diversidade em especies em duas áreas de vegetação (segundo McNaughton, 1977)

	Parcelas-controle	Parcelas experimentais	Significancia estatistica
Adição de nutrientes			
Riqueza em especies por parcela de 0,5 m2			
Parcela pobre em espécies	20,8	22.5	NS
Parcela rica em espécies	31.0	30,8	NS
Equabilidade			
Parcela pobre em especies	0,660	0,615	NS
Parcela rica em especies	0,793	0,740	P < 0.05
Diversidade			
Parcela pobre em especies	2,001	1,915	NS
Parcela rica em espécies	2,722	2,532	P < 0.05
Pastejo			
Diversidade em espécies			
Parcela pobre em espécies	1,069	1,357	NS
Parcela rica em espécies	1,783	1,302	P < 0.005

NS = não-significativo



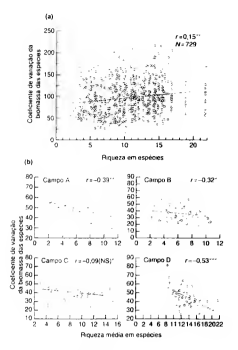


FIGURA 20.10 (a) Coeficiente de variação da biomassa populacional para 39 especies vegetais de parcelas em quatro campos em Minnesota, durante 11 anos (1984-94), plotado em relação a riqueza em especies nas parcelas. A variação aumentou com a noueza, mas a inclinação foi muito pouco acentuada. (b) Coeficiente de variação da biomassa da comunidade em cada parcela, plotado em relação a riqueza em espécies para cada um dos quatro campos. A variação decresceu consistentemente com a riqueza. Em ambos os casos, são mostradas as linhas de regressão e os coeficientes de correlação ' = P < 0.05, '' = P < 0.01; ''' = P < 0.001 (segundo Tilman, 1996).

efeito negativo fiaco encontrado em nível de população. houve um efeito positivo forre da riqueza sobre a estabilidade da biomassa da comunidade (Figura 20.10b).

McGrady-Steed e colaboradores (1997) manipularum a riqueza em comunidades microbianas aquáticas (produtores, herbivoros, bacterivoros e predadores) e verificaram que a variação em uma outra medida de ecossistema, o fluxo de dióxido de carbono (uma medida da respiração da comunidades, também declinou com a riqueza (Figura 20.11). Por outro lado, em um estudo experimental de comunidades campestres pequenas perturbadas por uma secainduzida, Wardle e colaboradores (2000) consrararam que a composição detalhada da comunidade prevé muito melbor a esrabilidade do que a riqueza global.

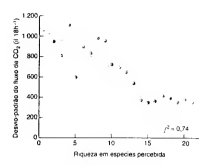
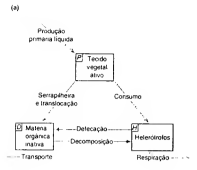


FIGURA 20.11 A variação (isto é, a "instabilidade") na produtividade (desvio-padrão do fluxo de dioxido de carbono) declinou com a riqueza em especies, em comunidades microbianas observadas durante um período de 6 semanas. A riqueza e descrita como "percebida" realizavel", porque se refere ao número de espécies presentes no momento da observação, independente do número de espécies com o qual a comunidade foi iniciada (segundo McGrady-Steed et al., 1997).

Os estudos da tesposta de uma comunidade a uma perturbação (p. ex., McNaughton, 1978) ou da variação na comunidade em resposta a variações ano a ano no ambiente (p. ex., Tilman, 1996) estão, em sua majoria, concentrados na resisrência a mudanças apresenradas pelas comunidades. Uma perspectiva completamente diferente examina a resiliencia de comunidades a perturbações de características do ecossistema. tais como os níveis de energia ou nutrientes contidos dentro delas. O'Neill (1976), por exemplo, considerou a comunidade como um sistema de tres compartimentos que consiste em: tecido vegetal ativo (P), organismos heterotróficos (H) e matéria orgánica morta inativa (D). A raxa de mudança no produto em pé nestes compartimentos depende das transferencias de energia entre eles (Figura 20.12a). Introduzindo dados reais de seis comunidades representando a tundra, a floresra tropical, a floresta caducifólia temperada, um marisma, uma fonte de água doce e um reservatório. O'Neil submeteu os modelos destas comunidades a uma perturbação-padrão: uma diminuição de 10% no produto em pê inicial de tecido vegeral arivo. Após. ele monitorou as raxas de recuperação voltadas ao equilíbuo e as representou em função da entrada de energia por unidade de produro em pé de recido vivo (Figura 20.12b).

O sisrema do reservatório, com um produto em pè relativamente baixo e uma taxa alta de renovação da biomassa, foi o mais resilienre. A maioria de suas populações vegetais tem ciclos de vida curtos e raxas rápidas de

aumento populacional. O marisma e as florestas exibem valores intermediários, e a tundra apresenta a resiliência mais baixa. Existe uma relação clara entre resiliência e entrada de energia por unidade de produro em pê. Isto parece depender em



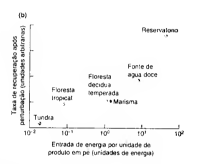


FIGURA 20.12 (a) Modelo simples de uma comunidade. Os três com partimentos representam componentes do sistema, e as setas indicam transferências de energia entre os componentes do sistema. (b) Taxa de recuperação (indice de resiliência) após perturbação (em lunção da entrada de energia por unidade de produto em pé) para modelos de seis comunidades contrastantes. A comunidade do reservatório foi a mais resiliente à perturbação, e a da tundra foi a menos resi liente (segundo O'Neill, 1976).

parre da imporrância relativa dos hererótrofos no sisrema. O sistema mais resiliente, o reservatório, tem uma biomassa de heterótrofos 5,4 vezes superior à dos aurórrofos (refletindo o ciclo de vida curto e a renovação râpida do firopláncron, grupo vegetal dominante no sisrema), e a tundra, com a menor resiliência, rem uma razão de hererótrofos: autótrofos de apenas 0.004. Assim, o fluxo de energia através do sisrema exerce uma influência imporrante sobre à resiliencia. Quanto mais elevado for esse fluxo, mais rapidamente os efeitos de uma perturbação serão "apagados" do sistema. DeAngelis (1980) chegou a uma conclusão análoga, mas referente á ciclagem de nutrientes, em vez de fluxo de energia. Aqui, da mesma forma, a estabilidade parece mais influenciada pela natureza das espécies na comunidade do que por simples medidas, tal como a riqueza global.

## 20.3.7 O número de espécies ou sua identidade? Espécies-chave novamente

Na verdade, fica claro que o conceito rotal de uma especiechave (ver Seção 20.2.6) é por si só um reconhecimento do fato de que os efeitos de um distúrbio sobre a estrutura ou a função provavelmente vão depender muito da natureza precisa do distúrbio - isto é, de quais espècies são perdidas. Esra idéia é reforçada por um estudo de simulação realizado por Dunne e colaboradores (2002), em que eles submeteram 16 teias alimentares publicadas à remoção següencial de espécies. de acordo com um dos quatro critérios: (i) remoção, em primeiro lugar, das espécies mais conectadas; (ii) remoção alearória de espècies; (iii) remoção das espècies mais conectadas, excluindo primeiro as espècies basais (aquelas que tém predadores, mas não presas); (iv) remoção, em primeiro lugar, das espécies menos conecradas. A estabilidade das tejas foi depois avaliada pelo número de exrinções secundárias resultantes das remoções simuladas; rais exrinções ocorreram quando restavam espècies sem presa (e, assim, as espècies basais ficaram sujeiras à exrinção primária, mas não à secundária). Em primeiro lugar, a robustez da composição da comunidade, a despeiro da perda de espécies, aumenrou com a conectáncia das comunidades – um apoio adicional para um aumento da estabilidade da comunidade com a complexidade. Em geral, conrudo, fica também claro que as extinções secundárias ocorreram mais rapidamente quando as espécies mais conceradas foram removidas, e menos rapidamente quando as espécies menos conecradas foram removidas; as remoções alearórias siruaram-se entre as duas (Figura 20.13). Houve, além disso, algumas exceções interessantes quando, por exemplo, a remoção de uma espécie menos conectada levou a uma cascata rápida de extinções secundárias, porque ela era uma espécie basal com um único predador, que era predado por uma ampla gama de espécies. Finalmente, nesta seção, isto nos faz lembrar que as idiossincrasias de reias individuais provavelmente irão sempre abalar a generalidade de todas as "regras", mesmo que rais regras estejam de acordo.

## 26.4 - เมษายิสิริ ระบายการราชการร้อง และลาก เช่น imera isangga ngaya.

Na seção anterior, examinamos aspectos muito gerais da estrurura das teias alimentares - riqueza, complexidade - e os relacionamos á sua estabilidade. Nesta secão, examinaremos alguns aspecros mais específicos da estrutura e indagaremos, em primeiro lugar, se existem padrões reperidos detecráveis na natureza, e, em segundo lugar, se podemos explicá-los. Primeiramente, trataremos de maneira mais extensa do número de níveis rróficos; depois, abordaremos a onivoria e, por fim, examinaremos até que ponro as redes tróficas são compartimentadas.

Uma caracreristica fundamental de roda a reia alimentar è o número de ligações trôficas nas rotas que vão das espécies

FIGURA 20.13 Efeito da remoção seqüencial de espécies sobre o número de extinções conseqüenciais ("secundárias") de espécies, como uma proporção do número total de espécies originalmente na teia. *S.* para cada uma das 16 feias alimentares descritas anteriormente. As quatro regras diferentes para a remoção de especies são apresentadas a seguir. A robustez das teias (tendência em não sofere extinções secundárias) aumentou com a sua conectância. *C.* (coeficientes de regressão para as quatro regras. -0.62 [NS], 1.16 [*P* < 0.001], 1.01 [*P* < 0.001] e 0.47 [*P* < 0.005]). Globalmente, contudo, a robustez foi mais baixa, quando as especies mais conectadas foram removidas em primeiro lugar, e mais alta, quando as espécies menos conectadas toram removidas primeiro. As crigens das feias são descritas em Dunne e colaboradores. (2002) (segundo Dunne *et al.*. 2002)

basais até os predadores-topo. As variações no número de ligações têm sido geralmente investigadas pelo exame de cadeias alimentares, definidas como

seqüências que vão desde uma espécie basal até ourra espécie que a consome, outra espécie que se alimenta da segunda e assim por dianre, até o predador-topo (do qual nenhuma outra espécie se alimenta). Isto não significa que as comunidades

são organizadas como cadeias lineares (em oposição às tetas mais ditusas); preferivelmente, as cadeias individuais são identificadas simplesmente como um meio de tentar quantificar o número de ligações. O comprimento da cadeia alimentar ten sido definido de diferentes maneiras (Post. 2002), sendo usado, às vezes, para descrever o número de espécies na cadeia, e, às vezes (como aqui), o número de ligações. Por exemplo, inticiando com a espécie basal 4 na Figura 20.14, podemos tribundo com a espécie basal 4 na Figura 20.14, podemos tribundo com a espécie basal 4 na Figura 20.14, podemos tribundo com a espécie basal 4 na Figura 20.14, podemos tribundo com a espécie basal 4 na Figura 20.14, podemos tribundo com a espécie basal 4 na Figura 20.14, podemos tribundo com a espécie basal 4 na Figura 20.14, podemos tribundo com a espécie basal 4 na Figura 20.14, podemos tribundo com a espécie de comprimento de composições de comprimento de ligações.

lhar quatro rotas tróficas possíveis, passando pela espécie 4 até um predador-topo: 1-4-11-12, 1-4-11-13, 1-4-12 e 1-4-13. Isto estabelece quatro comprimentos de cadeias alimentares: 3, 3, 2 e 2. A Figura 20.14 arrola um total de 21 cadeias adicionais, começando pelas espécies basais 1, 2 e 3. A média dos comprimentos de todas as cadeias alimentares possíveis é 2,32. O acréscimo de um a esta média nos di o número de niveis tróficos que podem ser atribuídos à teia alimentar. Quase rodas as comunidades descritas possuem entre dois e cinco níveis tróficos, sendo que a maioria tem três ou quatro. O que estabelece o limite no comprimento da cadeia alimentar? E como podemos explicar as variações em comprimento?

Ao fazer estas perguntas, nos ajustamos a um viés que permeia as investigações do comprimento de cadeias alimentares – um viés a favor de arasitos. Portanto, quando uma cadeia

predadores e contra parasitos. Portanto, quando uma cadeia alimentar é descrita como tendo quatro níveis tróficos, esres seriam tipicamente um vegetal, um herbívoro, um predador que se alimenta do herbívoro e um predador-topo que se alimenta do predador intermediário. Admitindo uma águia como predador-topo, mesmo sem fazer coleta de dados, é quase certo que ela seja atacada por parasitos (talvez pulgas), que são atacadas por parógenos. Porém, convencionou-se descrever a cadeia com quatro níveis tróficos. Realmente, nas descrições

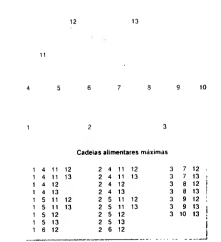


FIGURA 20.14 Matriz de uma comunidade de um costão rochoso exposto entre-mares, no estado de Washington, EUA. São indicadas as rotas de todas as possíveis cadeias alimentares máximas. 1 = detrito; 2 = plâncton; 3 = algas bentônicas; 4 = balanídeos, 5 = *Myfilus edulis*; 6 = *Politicipes*; 7 = quitons; 8 = lapas; 9 = Tegula. 10 = Littorna: 11 = Thais; 12 = Pisaster, 13 = Leplasterias (segundo Briand, 1983)

de teias alimentares, em geral, dedica-se pouca atenção aos parasitos. Sem dúvida, esta negligência terá de ser retificada (Thompson et al., 2005).

## 20.4.1 Produtividade? Espaço produtivo? Ou simplesmente espaço?

Há muito se argumenta que as considerações energéticas limitam o número de níveis tróficos que um ambiente pode sustentar. Da energia radiante que chega à Terra, apenas unia pequena fração é fixada pela fotossíntese e fica disponível como alimento vivo para os herbívoros ou como alimento morto para detritivoros. Na verdade, a quantidade de energia disponível para o consumo é consideravelmente inferior à fixada pelas plantas, devido ao trabalho realizado por estas (no crescimento e manutenção) e por causa das perdas ocasionadas por ineficiências em todos os processos de conversão de energia (ver Capírulo 17). Consequentemente, cada elo trófico entre os hererótrofos é caracterizado pelo mesmo fenómeno: no máximo de 50%, ás vezes tão somente 1% e tipicamente cerca de 10% da energia consumida em um nível trófico fica disponível como alimento para o nível seguinte. Portanto, o nadrão observado de somente três ou quatro niveis tróficos poderia manifestar-se simplesmente porque uma população viável de predadores em um nível trófico adicional não poderia ser sustenrada pela energia disponível.

As mais óbvias previsões testáveis provenienres desta hipótese são: primeiro, sistemas com maior produtividade primária (p. ex., em latitudes mais baixas) deveniam ser capazes de

sustentar um número maior de níveis tróficos, segundo, sistemas em que a energia é rransferida mais eficientemenre (p. ex., baseados em insetos, em vez de vertebrados) deveriam ter também mais níveis tróficos. No entanto, essas previsões têm recebido pouco apoio dos sistemas naturais. Por exemplo, em uma análise de 32 publicações de teias alimentares em hábitats que abrangiam desde desertos e florestas até lagos árticos e mares tropicais, não foi encontrada diferença no comprimento de cadeias alimentares, quando 22 teias de hábitats com produrividades baixas (menos do que 100 g de carbono m ano 1) foram comparadas com 10 teias de hábitats com produtividades altas (mais do que 1.000 g m-2 ano-1). O comprimento médio das cadeias alimentares foi 2,0 em ambos os casos (Briand e Cohen, 1987). Com o mesmo propósito. Schoen e colaboradores (1991) realizaram um levantamento de 95 teias dominadas por insetos, revelando, em primeiro lugar, que as cadeias alimentares em teias tropicais não eram mais longas do que aquelas provenienres de situações temperadas e desérricas menos produtivas (presumivelmente). Este estudo mostrou também que as caderas alimentares compostas de insetos não eram mais longas do que as formadas por vertebrados

Por outro lado, alguns estudos, em uma escala muito menor (p. ex., em um grupo de riachos; Townsend et al., 1998).

200

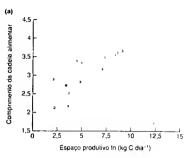
ou em que a disponibilidade de recutsos foi manipulada experimentalmente, tem mostrado que o comprimento da cadeia alimentar decresce com a diminuição da produtividade, especialmente quando os decrescimos tepresentam produtividade abaixo de aproximadamente 10 g de carbono m<sup>-2</sup> ano 1 (Post. 2002). Por exemplo, em um experimento em que se usaram recipientes cheios de água, de modo análogo aos otifícios naturais de árvores, uma redução de 10 ou 100 vezes do nivel "natural" de entrada de energia (folhico) diminuiu o comprimento da cadeia alimentar máxima em um elo, potque nesta comunidade simples de mosquitos, mosquitos-polvora, besouros e ácaros, o principal predador - um quironomideo (Anatopynia pennipes) - geralmente não estava presente nos hábitats menos produtivos (Jenkins et al., 1992). Isto sugere que o argumento da produtividade simples pode realmente set aplicado nos ambientes menos produtivos (os desertos mais improdutivos, as partes mais profundas da cavernas). Entretanto, provavelmente seja dificil provar isto, uma vez que há outras razões para esperar que os predadores-topo não estejam presentes em rais ambientes (seu tamanho, seu isolamento, etc.; Post, 2002)

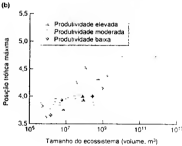
> De fato, o argumento da produtividade simples pode tet sido malcolocado em primeiro lugar: o que importa em uma comunidade ecològica

não é a energia disponível por unidade de área, mas a energia total disponivel, isto è, a produtividade por unidade de àrea mulriplicada pelo esforço (ou volume) ocupado pelo ecossistema - a hipôtese do "espaço produtivo" (Schoenet, 1989). Pot exemplo, um bábitat isolado e muito pequeno, não importando o quanto ele seja localmente produtivo, improvavelmente forneça energia suficiente para populações viáveis em niveis rróficos mais elevados. Vários estudos parecem apoiar a hipótese do espaço produtivo, em que o número de niveis tróficos è correlacionado positivamente com a energia total disponivel - a Figura 20.15a mostra um exemplo. Por outro lado, as taras tentativas feitas para determinar as contribuições separadas do tamanho do ecossistema e produtividade local tem detectado um efeito do ramanho, mas não da produtividade (p. ex., Figura 20.15b).

Resultados como estes podem indicar que a energia total é realmente imporrante, mas è muito mais dependente do tamanho do ecossistema do que a produtividade por unidade de área. Porem, eles podem significar, alternativamente, que o tamanho do ecossistema afeta o comprimento da cadeia alimentat por alguns outros meios e a energia disponível não tem efeito detectável (Post, 2002). Uma possibilidade é que o tamanho do ecossistema afeta a riqueza em especies (isto certamente acontece assim - ver Capítulo 21) e teias mais ricas tendem a sustentar cadeias mais longas. Não é surpresa que a riqueza e o comprimento da cadeia tendem a esmr associados. Um desafio importante è desvendar a causalidade a partir dessa correlação.

Se a energia disponivel em última análise não rem efeito sobre o comprimento da cadeia alimentar, talvez seja pteciso ter em mente que a riqueza em especies em geral é significativamente mais alta em tegiões produtivas (ver capitulo 21) e





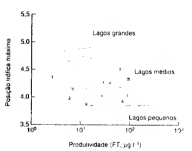


FIGURA 20.15 (a) O comprimento da cadeia alimentar (CCA) aumenta com o espaço produtivo, para as telas alimentares de 14 lagos em Ontario e Quebec: espaco produtivo (EP) = produtividade x area do lago: CCA = 2.94 PS $^{9.21}$ ,  $r^2$  = 0.48 (segundo Vander Zanden et al. 1999). (b) Relações entre posição trofica máxima e tamanho do ecossistema (acima) ou produtividade (abaixo), para 25 lagos no nordeste da América do Norte. A posição trófica máxima aumentou nitidamente com o tamanho do ecossistema, independentemente se a produtividade fosse baixa (2-11 µg L-1 de fósforo total [FT]), moderada (11-30 μg L-1 de FT) ou elevada (30-250 μg L-1 de FT). No enlanto, quando lagos pequenos (3 x 10<sup>5</sup> a 3 x 10<sup>7</sup> m<sup>3</sup>), medios (3 x 10<sup>7</sup> a 3 x 10<sup>9</sup> m<sup>3</sup>) ou grandes (3 x 10° a 3 x 10°2 m³) foram examinados separadamente a posição trófica máxima não variou com a produtividade. A posição trófica máxima é a posição trófica (CCA + 1) da especie com a posição trófica media mais alta em cada uma das leias alimentares dos lagos (segundo Post et al., 2000)

que, provavelmente, cada comunidade se alimenta de uma gama apenas limitada de espècies de um nivel trófico inferiot. Portanto, a quantidade de energia que flui para cima attavês de uma única cadeia alimentar em uma região produtiva (com uma grande quantidade de energia, mas dividida em muitos subsistemas), pode não ser muito diferente da que flui para cima através de uma única cadeia alimentar em uma tegião improdutiva (dividida em menos subsistemas).

#### 20.4.2 Fragilidade dinâmica de redes tróficas modeladas

Uma outra idéia popular é a de que o comprimento das cadeias alimentares è limitado pela diminuição da esrabilidade (especialmente a resiliência) de cadeias mais longas. Podemos então esperar cadeias alimentares mais curtas em ambientes sujeitos a distúrbio maior, onde somente as cadeias mais estáveis podem subsistir. Em especial, quando Pimm e Lawton (1977) examinaram modelos de Lotka-Volterra de quatro especies diferentemente estrururados (Figura 20.16a), as reias com mais niveis tróficos se recuperaram, após uma perturbação, em tempos muito mais longos do que aquelas com menos niveis. Li que sistemas menos resilientes têm menor probabilidade de subsistir em um ambiente inconstante, pode-se argumentar que, na natureza, só se encontrarão habitualmente sistemas com poucos níveis tróficos. Contudo, esses modelos apresenram autolimitação (efetivamente, competição intta-especifica) apenas no nivel trófico mais baixo; o comprimento da cadeia alimentat e a proporção de espécies autolimitadas foi, por isso, confundida (Figura 20.16a). Quando uma gama mais ampla de teias alimentares foi examinada, com a autolimitação distribuída mais sistematicamente (Figura 20.16b-e) (Sternet et al., 1997a), constatou-se um aumento fraco, mas significativo, na estabilidade em cadeias alimentares mais longas, quando o número de espécies e o número de espécies autolimitadas se mantiveram constantes. Em geral, não há um caso convincente em que a fragilidade dinàmica afete significativamente o comprimento de cadeias alimentares.

#### 20.4.3 Restrições à morfologia e comportamento dos predadores

Podem bayer tambem restrições evolutivas à anatomia ou ao comportamento de predadores, que limitam os comptimentos de cadeias alimentares. Para alimentar-se de uma presa de um determinado nivel trófico, um predador deve ter um tamanho suficiente, deve ser suficientemente agil e suficientemente feroz para efetuar a captura. Em geral, os predadotes são maiores do que suas presas (embora isto não seja verdadeiro para os insetos pastejadores e os parasitos), e o tamanho corporal tende a aumentar (e a densidade a diminuir) nos niveis tròficos sucessivos (Cohen et al., 2003). É bem possível que exista um limite acima do qual as restrições motfològicas

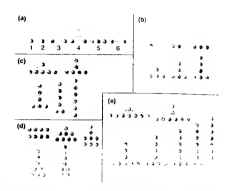


FIGURA 20.16 Conjunto de modelos de teras alimentares, curas dinámicas foram examinadas para determinar o efeito do comprimento da cadeia alimentar sobre a estabilidade, levando em conta variações no número de espécies e no número com autolimitação (\*\*) (a) Conjunto original examinado por Pimm e Lawton (1997). (b) Teias de seis espécies e quatro espécies, com graus variáveis de autolimitação. (c) Teias de seis espécies, de espécies autolimitadas, com números variaveis de niveis tróficos e espécies concentradas no nivel basal (d) Teias de oito espécies, de espécies autolimitadas, com numeros variáveis de níveis trólicos e espécies dispersadas entre os níveis. (e) Teias de oito espécies, de espécies autolimitadas, com numeros variáveis de niveis troficos e espécies concentradas no nivel basal (segundo Sterner et al., 1997a)

excluam um outro elo na cadeia tròfica. Não pode ser possível conceber um predador que seja, ao mesmo tempo, suficientemente tápido para capturar uma águia e suficientemente grande e feroz para matá-la.

Considete também a chegada a uma comunidade de uma nova espécie carnivota. Ela teria mais sucesso alimentando-se dos herhivotos ou dos carnivoros já existentes? Os berbivoros são mais abundantes e menos protegidos. A vantagem de alimentar-se em um nivel baixo da cadeia alimentat pode ser facilmente observada. Naturalmente, se todas as espécies fizessem o mesmo, a comperição se intensificaria e a busc, de alimento em um nivel superior da cadeia alimentar reduziria a competição. Porém, é dificil imaginar um predador-topo que se atenha religiosamente à regra que supõe que ele deve predar somente no nivel trófico imediaramente inferior, em especial porque tais presas são provavelmente majores, mais ferozes e mais raras do que as de niveis mais baixos. Globalmente, as explorações reóricas (Hasrings e Conrad, 1979) sugerem que um comprimento de cadeia alimentat evolurivamente estivel (que fosse ótimo para o ajuste do predador) seria em torno de dois (très niveis tróficos). No entanto, tais atgumentos têm pouco a oferecer como explicação das variações no comprimento da cadeia alimentat.

Portanto, para nenhuma das nossas perguntas iniciais (ver página 595) hà tespostas completas. Provavelmente as restticões aos ptedadores colocam algum limite superior gerai aos comprimentos de muitas cadeias alimentares. É provável que essas cadeias sejam atipicamente curtas em ambientes especialmente improdutivos. O comprimento da cadeia alimentar parece aumentar com aumentos no espaço produtivo, mas não está claro se isto representa uma associação com a energia rotal disponível em um ecossistema ou só com o tamanho do ecossistema - e se esta última for verdadeira, não está claro exatamente como o tamanbo determina o comprimento da cadeia alimentar. As duas bipóteses estabelecidas há mais tempo - energia por unidade de área e fragilidade dinâmica - têm o menor apoio.

25 "1775 simblesmeine não run suno rinamente

Finalmente, é importante observar que, como com a conectância, as estimativas do comprimento da cadeia alimentar são sensiveis ao grau de resolução taxonômica. Isto pode expli-

car por que muitas das teias documentadas mais recentemente têm comprimentos de cadeias mais longos do que a média. vatiando de cinco a sete (Hall e Raffaelli, 1993). Além disso, se uma rede grande bem-resolvida é simplificada progressivamente pela aglomeração de táxons (de uma maneira análoga aos estudos iniciais), a estimativa do comprimento da cadeia alimentar declina (Martinez, 1993). Claramente, existe uma necessidade de estudos com rigor científico de muito mais teias alimentares, antes que possam ser feitas generalizações aceitáveis.

#### 20.4.4 Onivoria

Tecnicamente, um onívoto é um animal que obtém seu alimento de mais de um nível trófico. As compilações das primeiras descrições de redes tróficas indicavam que onívoros eram geralmente incomuns; isto apoiava expectarivas a partir de modelos de comunidades simples, em que a onivoria era desestabilizadora (Pimm, 1982). Argumentava-se que, em casos de onivoria, as espécies intermediárias competem com as espécies de topo e são predadas por estas, tendo consequentemente pouca probabilidade de persistir por longo tempo. Um modelo mais complexo e realista incorpora a "onivoria do ciclo de vida", em que os diferentes estágios do ciclo de vida de uma espécie se alimentam de diferentes níveis tróticos, como quando os girinos são herbivoros e os sapos são carnívoros (Pimm e Rice, 1987). A onivoria do ciclo de vida também reduz a estabilidade, mas muito menos do que a onivoria de ciclos de vida com um único esrágio. De modo intrigante, a onivoria não é desestabilizadora nos modelos controlados pelo doador, e os onívoros são comuns nas teias alimentares dos decompositores (Walter, 1987; Usio e Townsend, 2001; Woodward e Hildrew, 2002), às quais pode ser aplicada uma dinàmica controlada pelo doador.

De faro, um número crescente de estudos revela que a onivoria não é incomum, e que as primeiras indicações dessa raridade eram um artefaro das teias apenas parcamente descritas (Polis e Strong, 1996; Winemiller, 1996). Sprules e Bowerman (1988), por exemplo, verificaram que a onivoria é

comum em teias alimentares planctônicas de lagos glaciais da América do Norte, tendo identificado todo o seu zooplancton em nível de espécie e encontrado teias muito mais fidedignas (Figura 20.17). Polis (1991) encontrou tesultados similares em seu estudo detalbado de uma comunidade de areias de deserto. Além disso, estudos posteriores com modelagem abalaram a proposta que a onivoria é inerentemente desestabilizadora. O estudo de Dunne e colaboradores (2002) não detectou relação entre o nível de onivoria e a estabilidade de teias à remoção de espécies, e outros modelos indicam que a onivoria de fato pode estabilizar teias alimentares (McCann e Hastings, 1997). É sensato observat que estudos teóricos e empíricos são conduzidos para marchar em passos sucessivos, mas em sintonias completamente diferentes. Isto nos lembra que os dois tipos de estudo quase nunca podem ser tão bons quanto os pressupostos em que se baseiam.

#### 20.4.5 Compartimentação

Uma teia alimentar é completamente compartimentada se for organizada em subunidades com interações intensas dentro delas e fraças entre elas. (Uma comunidade perfeitamente compartimentada possui só cadeias alimentares lineares.) As teias alimentares tendem a ser compartimentadas?

Não é surpreendente que, nos estudos em que as divisões de hábitars são maiores e inequívocas, haja uma clara tendència em compattimentar os bábitats. A Figura 20.18, por exemplo, mostra os resultados de um estudo clássico que descreve as principais interações dentro e entre três hábitats interconecrados da Bear Island, no oceano Áttico (Summerhaves e Elton, 1923). Existe um número significativamente menor de interações entre os hábitats do que poderia ser esperado pelo acaso (Pinm e Lawton, 1980).

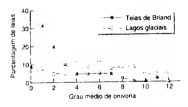


FIGURA 20.17 A prevalencia da onivoria em lagos glaciais do nor deste da America do Norte (Sprules e Bowerman, 1988) e muito maior do que o observado no conjunto de teias alimentares de Briand (ver Figura 20 9a). O grau de onivoria de uma teia é quantificado pelo numero de conexões fechadas de onivoria dividido pelo número de predadores de topo. Uma conexão fechada de onivoria aparece quando pode retroceder-se uma via trófica até uma presa localizada a mais de um nivel tráfico de distância, e a partir dessa presa se pode voltar ao predador por meio de, no minimo, uma outra presa que ocupa um nivel trófico intermediario.

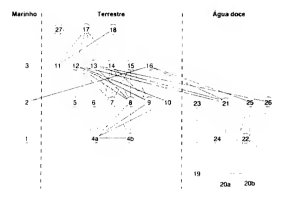


FIGURA 20.18 Principais interações dentro e entre três hábitats interconectados da Bean Island, no oceano Ártico. 1 = plâncton: 2 = animais marinhos; 3 = focas; 4a = plantas; 4b = plantas mortas; 5 = vermes; 6 = gansos: 7 = colêmbolos, 8 = dipteros: 9 = acaros: 10 = himenopteros: 11 = aves marinhas; 12 = emberiza-das-neves; 13 = macarico purpura; 14 = ptarmiga; 15 = aranhas; 16 = patos e mergulhões; 17 = raposa ártica: 18 = gaivota rapineira e gaivota parda: 19 = algas planciónicas: 20a = algas bentónicas; 20b = matéria em decomposição, 21 = protozoários a. 22 = protozoários b. 23 = invertebrados a, 24 = dipteros; 25 = invertebrados b. 26 = microcrustaceos, 27 = urso polar (Segundo Pimm e Lawton, 1980).

sutis, a evidência em favor dos compartimentos é tipicamente escassa. Muito mais difícil ainda é estabelecer uma demonstração clara de compartimentos (ou a falta deles) dentro dos hábitats. Certamente, as primeitas análises sugeriam que as teias alimentares dentro dos hábitats eram tão compartimentadas como poderia ser esperado meramente por acaso (Pimm e Lawton, 1980; Pimm, 1982). Mais tecentemente, contudo, foram obtidos avancos metodológicos promissores, no sentido de possibilitar a identificação de compartimentos dentro de teias maiores, especialmente quando a resolução taxonômica no interior da teia é alta e as forças de interações entre as espécies podem ser ponderadas (Krause et al., 2002). É interessante o fato de que os métodos se apóiam fortemente em idéias oriundas da sociologia, em que o objetivo é identificar grupos pequenos dentro de uma sociedade mais ampla. Um exemplo disso é mostrado na Figura 20.19. Da mesma forma, uma perspectiva alternativa enfatiza que as teras alimentares. descritas como distintas em diferentes hábitats, podem muitas vezes estar ligadas por "subsidios espaciais" - fluxos cruciais de energia e materiais (Polis et al., 1997) -, como, por exemplo, quando um peixe de lago, que normalmente preda outros peixes na teia alimentar pelagica (água aberta), muda para presas completamente diferentes na teia alimentar bentónica quando suas presas preferidas são escassas (Schindler e Scheurell, 2002). Isto é, o que pode parecer telas separadas são na realidade compartimentos dentro de uma reia maior.

Uma vez que não há um consenso de que as teias alimentares são mais compartimentadas do que o esperado por mero acaso, seria inapropriado argumentar que a compartimentação tem sido "favorecida" porque as teias compartimentadas persistem. Todavia, desde os primeiros estudos teóricos (p. ex., May, 1972), é consenso que as comunidades aumentam a estabilidade se foreni compartimentadas, e e fácil observar por que pode ser assim. Em primei-

Por outro lado, quando as divisões dos hábitats são mais ro lugar, um distútbio a uma teia compartimentada tende a ser contido dentro do compartimento perturbado, limitando a extensão geral dos efeitos na teia mais ampla. Além disso, contudo, os subsídios espaciais entre compartimentos tenderão a amortecer compartimentos individuais, contra os piores excessos dos distútbios dentro deles. O peixe piscívoro do exemplo anterior pode mudat para o bentos, em vez de provocar a extinção das populações das suas ptesas preferidas, quando essas são raras. A aparente contradição entre estas duas justificativas das propriedades estabilizantes da compartimentação pode ser resolvida se salientarmos a primeira, na qual a teia aparentemente unificada é de fato uma série de compartimentos semi-separados, e a segunda, na qual teias aparentemente separadas são de fato unidas. Assim, pode ser que um grau intermediário de compartimentação seja o mais estável

> Este capítulo é encerrado com um tom que permeou grande parte dele: sugestivo, mas incerto. Contudo, progressos adicionais são essenciais. Uma resposta-padrão de ecólo-

gos à pergunta do leigo "Qual o significado da perda de tal espécie?" é, corretamente, "Mas vocè deve também considerar os efeitos mais amplos de tal perda; a perda da espécie pode afetar toda a teia alimentar da qual ela faz parte". É necessário saber mais a respeito desses efeitos mais amplos.

#### Resumo

Neste capírulo, mudamos o foco para sistemas que comumente possuem ao menos três níveis tróficos e "muitas" espécies.

Descrevemos efeitos "inesperados" em teias alimentares. em que, por exemplo, a remoção de um predador pode determinar um decréscimo na abundância de presas.

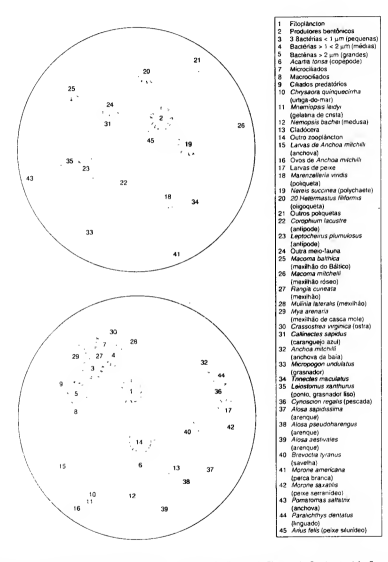


FIGURA 20.19 Representação dos resultados de uma análise de uma teia alimentar da Chesapeake Bay (ver também Figura 20.13), em que as interações entre os 45 taxons foram quantificadas, e os táxons distribuidos em compartimentos (o número de compartimentos não foi predeterminado), de tal maneira a maximizar o diferencial entre a conectância dentro dos compartimentos (neste caso, 0,0099) e aquele entre compartimentos (neste caso, 0,000087, mais do que duas ordens de grandeza mais baixa). As teias alimentares podem ser consideradas compartimentadas se tal diferencial for suficientemente grande. As setas representam as interações e apontam do predador para a presa linhas continuas, dentro dos compartimentos; linhas tracejadas, entre compartimentos (segundo Krause et al., 2002)

A cascata trófica é o efeito indireto dentro da teia alimentat que tem recebido mais atenção. Discutimos as cascatas em sistemas com três e quatro níveis tróficos e questionamos se elas são igualmente comuns em todos os tipos de hábitats, destacando a necessidade de fazer uma distinção entre as cascatas no nível da comunidade e no nível da espécie. Foi questionado se as telas alimentares, ou tipos especiais de tela alimentar, são dominadas pelo controle de cima para baixo (cascata ttófica) ou de baixo para cima. Após, definimos e discutimos a importância de espécies-chave.

Toda a comunidade ecologica pode ser caracterizada pela sua estrutura, sua produtividade e sua estabilidade temporal. São apresentados os diferentes significados de "estabilidade", distinguindo tesiliência e resistência, estabilidade local e global, e fragilidade e robustez dinámicas.

De acordo com a "sabedoria convencional", durante muitos anos, as comunidades mais complexas eram consideradas mais estáveis. Descrevemos os modelos matemáticos simples que, pela primeira vez, abalaram esta corrente de opinião. Mostramos como, em geral, têm sido ambíguos os efeitos da complexidade da teia alimentar sobre a estabilidade das populações em sistemas modelados, e, para as propriedades agregadas de comunidades modeladas como um todo, como a sua biomassa ou produtividade, a complexidade (especialmente a riqueza em espécies) tende a aumentat a estabilidade de maneita consistente.

Em comunidades reais, da mesma forma, a evidência é ambígua em nível de população, incluindo os estudos que examinam as relações entre riqueza em espécies e conectância e aqueles que manipulam experimentalmente a riqueza. Voltando ao nível de comunidade agregada como um todo, a evidência

respalda de modo consistente a previsão de que o aumento da riqueza aumenta a estabilidade (diminui a variabilidade). No entanto, nessas considerações, destacamos a importância da natureza de uma comunidade (não simplesmente a riqueza), retornando à imporrância de espécies-chave.

São discutidas as limitações e os padrões no comprimento de cadeias alimentares. Examinamos a evidência segundo a qual o comprimento da cadeia alimentar é limitado pela produtividade, pelo "espaço produtivo" (produtividade combinada com o tamanho da comunidade) ou simplesmente pelo "espaço" - mas essa evidência não é conclusiva. Examinamos, igualmente, os argumentos segundo os quais o comprimento de cadeias alimentares é limitado pela fragilidade dinâmica (em última análise, não-convincente) ou por restrições à morfologia e ao comportamento dos predadores. Há uma evidente necessidade de estudos rigorosos de muito mais teias alimentares, antes que possam ser feitas generalizações aceitáveis.

Examinamos o esforço em ligar a prevalência da onivoria e seus efeitos sobre a estabilidade da teja alimentar. É destacado que nos primeiros trabalhos a onivoria era considerada rara e desestabilizadora, e os trabalhos recentes mostram que ela è comum e sem efeito consistente sobre a estabilidade.

Finalmente, perguntamos se as tejas alimentares tendem a ser mais compartimentadas do que seria espetado pelo acaso. Como as divisões dos hábitats são sutis, a evidência de compartimentos é bastante pobre, havendo mesmo grande dificuldade em demonstrar a sua existência (ou a sua falta) dentro dos hábitats. No entanto, existe um consenso, a partir de estudos teóricos, de que as comunidades aumentam a estabilidade se elas são compartimentadas.

# Capítulo 21 Padrões na Riqueza em Espécies

21.1 Introdução

A variação do número de espécies no tempo e no espaço é uma questão que intriga não apenas aos ecologos, mas também a qualquer pessoa que obset-

va e se interessa pelo mundo natural. Esta questão è interessante por si só, mas ela tem também importância prática. Cabe destacar que 44% das espécies vegetais e 35% das espécies de vertebtados (exceto os peixes) do mundo são endêmicas em 25 hot spots separados, que cobrem uma proporção pequena da superficie terrestre (Myers et al., 2000). O conhecimento da distribuição espacial da riqueza em espécies è um pre-requisito para priorizar esforços de conservação tanto em larga escala (estabelecendo prioridades globais) como em escalas regional e local (estabelecendo prioridades macionais). Este aspecto do planejamento da conservação será discutido na Seção 22.4.

nik si larusdana ni, lada em Hangoles É importante fazet a distinção entre riqueza em espécies (númeto de espécies presentes em uma unidade geográfica definida – ver Seção 16.2) e

biodiversidade. O termo biodiversidade aparece com frequência tanto nos meios de comunicação populares quanto na literatura científica, mas sua definição muitas vezes é ambígua. Na sua definição mais simplificada, a biodiversidade é apresentada como sinónimo de riqueza em espécies. A biodiversidade, no entanto, pode ser vista em escalas menores e maiores do que as especies. Por exemplo, podemos incluir a diversidade genética dentro de espécies, reconhecendo o valor da conservação de subpopulações e subespécies geneticamente distintas. Acima do nivel de espécie, podemos querer garantit que seja proporcionada uma proteção especial às espécies sem parentes próximos, de modo que a diversidade evolutiva total da biota do mundo seja mantida tão ampla quanto possível. Em uma escala ainda maior, podemos incluir na biodíversidade a multiplicidade de tipos de comunidades presentes em uma região - pántanos, desertos, estágios inicial e final de uma floresta em sucessão, e assim por diante. Assim, é bastante

razoavel que a "biodivetsidade" em si tenha uma variedade de significados. Contudo, é necessário ser específico, se o termo precisa ter qualquer uso prático.

Neste capítulo, restringimos nossa atenção na riqueza em espécies, em parte devido à sua natureza fundamental, mas principalmente porque estão disponíveis muito mais dados sobre este aspecto da biodiversidade do que sobre qualquer outro. Très perguntas podem ser aqui formuladas. Por que algumas comunidades contêm mais especies do que outras? Existem padrões ou gradientes de riqueza em espécie? Se a resposta for positiva, quais são as razões da existência desses padrões? Existem respostas plausiveis para as perguntas formuladas, mas essas respostas absolutamente não são conclusivas. No entanto, antes de ser uma frustração, isto representa um desafio para os ecologos do futuro. Muito do fascínio da ecologia reside no fato de que muitos dos problemas são ruidosos, enquanto as soluções não o são. Veremos que um entendimento integral dos padrões na riqueza em espécies passa pelo conhecimento de todos os tópicos ecológicos tratados até agora neste livro.

Como em outras áreas da ecologia, a escala é uma característica superior nas discussões sobre riqueza em espécies: as explicações dos padrões geralmente apresenram componentes de escalas maiores e menores. Assim, o número de espécies que vivem sobre uma rocha em um rio refletirá as influências locais, tais como a gama de micro-hábitats proporcionados (sobre a superfície. em fendas e debaixo da rocha) e as consequências das interações das espécies (competição, predação, parasitismo). Contudo, as influencias de natuteza espacial e temporal em escala maiot também serão importantes. Assim, a riqueza em espécies pode ser grande sobre a rocha porque o pool regional de espécies por si so e grande (no rio como um todo ou, em uma escala ainda maior, na região geográfica) ou porque houve um intervalo longo desde a última mudança de posição da rocha devido a uma cheia (ou após a última glaciação na região). Comparativamente, tém sido enfatizadas mais as questões ecológicas locais do que as regionais, estimulando Brown e Maurer (1989) a propor a macroecologia como uma subdisciplina da ecologia – para buscar explicitamente compreender a distribuição e a abundância em escala espacial e temporal grande. Os padrões geográficos na riqueza em espécies constituem o foco principal da macroecologia (por exemplo, Gaston e Blackburn, 2000; Blackburn e Gaston, 2003).

## 21.1.1 Quatro tipos de fatores que afetam a riqueza em espécies

ristores geograficas A riqueza em espécies de uma comunidade pode estar relacionada a muitos fatores, os quais são de diferentes

tipos. Em primeiro lugar, existem fatores que podem ser referidos genericamente como "geográficos", especialmente a latitude, a altitude e, em ambientes aquáticos, a profundidade. Esses fatores muitas vezes são correlacionados com a riqueza em espécies, conforme discutiremos abaixo, mas presumivelmente não podem ser considerados como agentes causais. Se a riqueza em espécies muda com a latitude, deve haver algum outro fator que mude com a latitude e que exerça um efeito direto sobre a comunidade.

enules cumaisconedat cuma lautude Um segundo grupo de fatores mostra realmente uma tendéncia a correlacionat-se com a latitude (ou altitude ou profundidade), embora essas

correlações não sejam perfeitas. Segundo o grau em que estejam correlacionados, estes fatores podem reptesentar uma parte na explicação dos gradientes latitudinais e outros. Porém, por não estarem perfeitamente cortelacionados, eles servem também pata mascarar as relações ao longo de tais gualientes. Tais fatores incluem a variabilidade climática, a entrada de enetgia, a produtividade do ambiente e possivelmente a "idade" e a "severidade" do ambiente.

Usuand-Ites my

Um outro gtupo de fatores varia geograficamente, mas completamente independente da latitude (ou altitude, localização insular ou profundi-

dade). Por isso, eles tendem a mascarar ou impedir as relações entre riqueza em espécies e outros fatores, Isto é o que acontece com o grau de perturbação física que um habitat experimenta, com o seu isolamento e com o grau de heterogeneidade física e química que o mesmo apresenta.

1910 = 7 TO 103

Finalmente, existe um grupo de fatores que correspondem a atributos biológicos de uma comunidade, mas

que também exercem uma influência importante sobre a estrutura da comunidade da qual fazem parte. Entre esses fatores, destacam-se a intensidade de predação ou parasitismo de uma comunidade, a intensidade de competição, a heterogeneidade espacial ou arquitetônica gerada pelos próprios organismos e o status sucessional de uma comunidade. Esses fatores deveriam ser considerados "secundários", pois são conseqüências de influências externas à comunidade. De qualquer

forma, todos eles podem desempenhar papéis salientes na formatação final da estrutura da comunidade.

Muitos destes fatores foram discutidos em capítulos antetiores (distúrbios e status sucessional no Capítulo 16 e compretição, predação e parasitismo no Capítulo 19). Neste capítulo, continuamos a examinar as relações entre a riqueza em espécies e fatores dos quais se espera que exerçam uma influência direra. Em primeiro lugar, consideraremos os farores cuia vatiação é principalmente espacial (produtividade, hererogeneidade espacial, severidade ambiental - Seção 21.3) e, após, aqueles cuja variação é principalmente temporal (variacão climática e idade ambiental - Secão 21.4). Estaremos enrão em condições de considerar os padrões de riqueza em espècies relacionados á área do hábitat e ao isolamento (padrões insulares - Secão 21.5), antes de examinarmos os gradientes de riqueza em espécies relacionados à latitude, altitude, profundidade, sucessão e posição no registro fóssil (Seção 21.6). Na Seção 21.7, tomaremos um outro rumo, ao indagar se as variações de riqueza em espécies têm consequências para o funcionamento dos ecossistemas (por exemplo, produtividade, taxa de decomposição e ciclagem de nutrientes). Contudo, iniciatemos pela construção de um modelo teórico simples (de acordo com MacArthur [1972], provavelmente o maior macro-ecólogo, embora ele não tenha utilizado este termo) que nos auxilie a refletit sobre as variações da tiqueza em espécies.

# 21.2 Um modelo simples de ríqueza em espécies

Para tentar entender os determinantes da riqueza em espécies, é conveniente iniciar com um modelo simples. Suponha, por simplicidade, que os recursos disponíveis para uma comunidade posam ser descritos como um continuum unidimensional que abrange R unidades de comprimento (Figura 21.1). Cada espécie usa apenas uma porção desse continuum do recurso, e essas porções definem as largunas dos nichos (n) das distintas espécies: a largura média do nicho dentro da comunidade é ñ. Alguns destes nichos se sobrepõem e as sobreposições entre espécies adjacentes podem ser medidas por um valor o. A sobrepo-

ser medidas pot um vaior õ. A sooreposição média dos nichos dentro da conmunidade é então õ. Com este simples cenátio, é possível ponderar por que algumas comunidades contém mais espécies do que outras.

ing the second of the second o

Em primeiro lugar, para dados valores de  $\bar{n}$  e  $\bar{o}$ , uma comunidade conterá mais espécies quanto maior for o valor de R, isto é, quanto maior a gama de recursos (Figura 21.1a). Isso é verdadeiro quando a comunidade é dominada pela competição e as espécies "repartem" os recursos (ver Seção 19.2). Porém, também será presumivelmente verdadeiro quando a competição for relativamente de pouca importância. Espectros mais amplos de recursos fornecem os meios para a existência de uma gama mais ampla de espécies, independentemente se elas interagem ou não entte si.

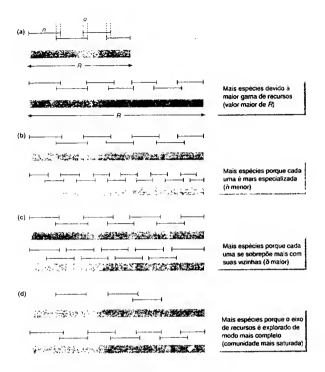


FIGURA 21.1 Um modelo simples de riqueza em espécies. Cada espécie utiliza uma porção n dos recursos disponiveis (A), sobrepondo-se com especies adjacentes em um grau o. Em uma comunidade pode haver mais espécies do que em outra (a) por causa de uma grande quantidade de recursos (valor maior de R). (b) porque cada espècie e mais especializada (n médio menor), (c) porque cada especie se sobrepõe mais com suas vizinhas (o médio maior) ou (d) porque a dimensão do recurso é explorada de modo mais completo (segundo MacArthur, 1972).

Em segundo lugar, para uma determinada gama de recursos, existirão mais espécies se n for menor, isto é, se as espécies forem mais especializadas no uso dos recursos (Figura 21.1b).

Alternativamente, se as espécies se sobrepõem em maior grau na sua utilização dos recursos (maior valor de ô), então, um numero maror delas pode coexistir ao longo do mesmo continuum de recuisos (Figura 21.1c).

Finalmente, uma comunidade conterá mais espécies quanto mais saturada ela for, ao contrário, ela conterá menos espécies quanto mais inexplorado for o continuam de recursos (Figura 21.1d).

#### 21.2.1 Relação entre riqueza em espécies local e regional

Uma maneira de estiniar o grau em que as comunidades estão saturadas de espécies é por meio da relação entre a riqueza em espécies local (esrimada em uma escala espacial, em que rodas as espécies da comunidade podem se encontrar) e a riqueza em espécies regional (número de espécies no pool regional que teoricamente pode colonizar a comunidade). A riqueza em especies local às vezes é referida como riqueza α (ou diversidade α) e a riqueza em espécies regional como riqueza y. Se as comunidades estiverem saturadas de espécies (isto é, os espaços dos nichos estão totalmente utilizados), a riqueza local alcançată uma assintota na sua relação com a riqueza regional (Figura 21.2a). Este patece sei o caso das comunidades de formigas habitantes do solo estudadas por Soares e colaboradores (2001) (Figura 21.2b). Para grupos de plantas aquáticas e terricolas, peixes, mamífetos e parasitos tem sido descritos padrões similares, embora padrões sem saturação sejam observados com frequência para diversos taxons, incluindo peixes (Figura 21.2c), insetos, aves. m.imifetos, repteis, moluscos e corais (revisão de Srivastava, 1999). Parcelas de riqueza regional local proporcionam uma ferramenta adequada para tratar o tema da saturação de comunidades, mas elas devem ser utilizadas com cautela. Loreau (2000), por exemplo, salientou que a natureza da relação depende da maneira como a tiqueza total (y) está repartida entre riqueza dentro das comunidades (a) e riqueza entre comuni-

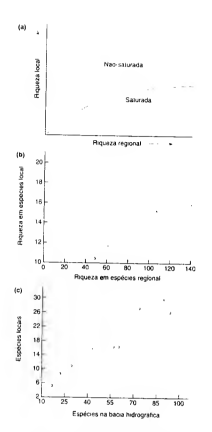


FIGURA 21.2 (a) Em uma comunidade saturada, espera-se que a riqueza local aumente com niveis muito baixos de riqueza regional mas que rapidamente alcance um limite superior. Em uma comunidade não saturada, por outro lado, espera-se que a riqueza local seja uma proporção constante da riqueza regional (segundo Srivastava. 1999) (b) Relação assintótica entre a riqueza local de comunidades de formigas habitantes da serrapilheira de parcelas de 1 m², em 10 fragmentos florestais no Brasil, em relação ao tamanho do pool regional de especies (admitido ser o número total de especies no fragmento florestal em questão) (segundo Soares et al., 2001). (c) Relação não-assintotica entre riqueza em especies local (número registrado por areas de tamanhos iguais de um leito de rio) e pools regionais de especies (número de especies presentes em toda a bacia hidrográfica da qual a amostra foi retirada) (segundo Rosenzweig e Ziv, 1999).

dades (B). E como as diferentes comunidades se distinguem umas das outras é uma questão de escala. Em outras palavras. è possível que os pesquisadores incluam erroneamente dentro de uma comunidade vários hábitats que deveriant ser considerados como comunidades diferentes ou, alternativamente, eles

podem estudar comunidades locais empregando uma escala inaptopriadamente pequena (por exemplo, no estudo de Soares et al. [2001] sobre formigas habitantes do solo, e possível que as parcelas de 1 m² sejam demasiadamente pequenas para enquadrarem-se na categoria de comunidades "locais").

## 21.2.2 Interações de espécies e o modelo simples de riqueza em espécies

Podemos também considerar a relação entre o modelo da Figura 21.1 e dois tipos importantes de interações de especies descritos em capítulos anteriores - competição interespecifica e predação (ver especialmente o Capitulo 19). Se uma comunidade e dominada pela competição interespecífica, provavelmente os recursos são totalmente explorados. A riqueza em especies dependera entio da gama de recursos disponiveis. do grau em que as especies são especialistas e do grau permitido de sobreposição de nichos (ver Figura 21.14-c).

A predação, por outro lado, é capaz de exercer efeitos contrastantes. Em primeiro lugar, sabemos que os predadores podem excluir certas espécies de presas; na ausencia dessas especies, e possível que a comunidade não seja completamente saturada, no sentido de que alguns recursos disponiveis podem esrar inexplorados (ver Figura 21.1d). Dessa maneira, a predação pode reduzir a tiqueza em espécies. Em segundo lugar, contudo, a predação pode tender a manter as espécies abaixo de sua capacidade de suporte durante grande parre do tempo, reduzindo a inrensidade e a importancia da competição interespecífica direra por recursos. Isso pode permirir enrão muito mais sobreposições de nichos e uma riqueza em espécies maior do que em uma comunidade dominada pela competição (ver Figura 21.1c). Finalmente, a predação pode gerar padrões de riqueza similares aos produzidos pela competição quando as especies de presas competem por lespaço livre de inimigos" (ver Capitulo 8). Ial "competição aparente indica que a invasio e a coexistência estável de presas são favorecidas pelo faro de as presas serem suficientemente diferentes de outras espécies de presas já presentes. Em outras pulavras, poderia haver um limite à similaridade das presas que podem coexistir (equivalente aos supostos limites à similaridade de competidores coexistentes).

## 2: Clifatores que variant espacialmente a asicedes me sysupic a maionsulfini

## 21.3.1 Produtividade e riqueza em especies

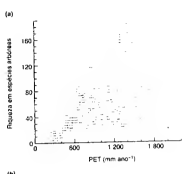
Nos caso dos vegetais, a produtividade pode depender do nutriente ou da condição que é mais limitante para o crescimento (tema tratado em deralhe no Capírulo 17). Em rermos gerais, a produtividade do ambiente de animais segue as mesmas tendências da do ambiente de vegetais, ambas como resultado das mudanças dos níveis de recursos na base da cadeia alimentar e das mudanças de condições críticas, tal como

Se a produtividade mais alta esrá correlacionada como uma gama mais ampla de recursos disponíveis, enrão isso provavelmente levará a um aumento da riqueza em espécies (vet Figura 21.1a). Contudo, um ambienre mais produtivo pode conter uma taxa mais alta de suprimenro de recursos, mas não uma variedade maior de recursos. Isso podetia detetminar um número maior de indivíduos por espécie, em vez de um aumento do número de espécies. Alternativamente outra vez, mesmo que a diversidade geral de recursos permaneça inalterada, é possível que recursos raros em um ambiente improdutivo se totnem suficientemente abundantes para permitit a existência de espécies adicionais em um ambienre produrivo, porque espécies mais especializadas podem ser ajustadas (Figura 21.1b).

Em geral, então, podemos esperar que a riqueza em espécies aumente com a produtividade - uma asserção que é apoiada por uma análise da riqueza em espécies de árvores na América do Norte em relação a uma medi-

da brura da energia ambiental disponível, a evaportanspiração potencial (PET, potential evapotranspiration): a quantidade de água que é evaporada ou rranspirada por uma superficie saturada (Figura 21.3a). Entreranro, enquanro a energia (calor e luz) é necessária para o funcionamento das plantas, estas também dependem criticamente da disponibilidade real de água; a energia e a água disponíveis ineviravelmente interagem, pois as entradas mais altas de energia provocam um aumento da evapotranspiração e uma demanda maior por água (Whirtaket et al., 2003). Assim, em um estudo com árvores no sul da África, a riqueza em espécies cresceu com a disponibilidade de água (precipitação anual), mas primeiro aumentou e depois diminuiu com a energia disponivel (PET) (Figura 21.3b). Mais adianre nesta seção, apresentaremos e discutiremos ourras relacões em forma de "domo".

Quando o tipo de rrabalho realizado na América do Norte (Figura 21.3a) foi estendido a quatro grupos de vertebrados. verificou-se que a riqueza em espécies esrava correlacionada até um certo ponto com a própria riqueza em espécies de árvores. Contudo, as melhores correlações foram obtidas com a PET (Figura 21.4). Por que a riqueza em espécies animais estaria correlacionada positivamente com a energia atmosférica bruta? Não se sabe a resposra exara, mas ê possível argumentar que, para um animal ecrotérmico, ral como um répril, o calor atmosférico adicional aumentaria a ingestão e utilização de recursos alimentares. Já para um animal endorérmico, como uma ave, o calor adicional representaria menos gasto de recursos para manter a temperatura corporal e mais disponibilidade para o crescimento e a reprodução. Em ambos os casos, então, isso pode provocar o crescimento individual e popula-



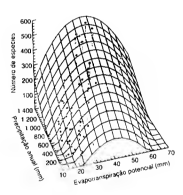


FIGURA 21.3 (a) Riqueza em especies arbóreas na America do Norte, ao norte da fronteira mexicana (onde o continente foi dividido em 336 parcelas seguindo as linhas de latitude e longitude), em relação à evapotranspiração potencial (PET) (segundo Currie e Paquin, 1987; Currie, 1991) (b) Riqueza em especies arboreas no sul da África (em celulas de 25 000 km²) em função da precipitação anual e da PET A superficie descreve o modelo de regressão entre riqueza em especies, precipitação anual e PET, e os traços verticais indicam a variação residual associada com cada ponto de dados (segundo Whittaker et al., 2003; dados de O'Brien, 1993)

cional mais rápido, e, assim, populações maiores. Por isso, os locais mais quentes podem permitir a persisrència de espécies com nichos mais estreitos e, portanto, é possível que tais ambientes suportem um rotal de espécies major (ver Figura 21.1b) (Turner et al., 1996)

Às vezes, parece que há uma relação direta entre a riqueza em espécies animais e a produtividade vegetal. Este foi o caso. por exemplo, na relação entre a ríqueza em espécies de aves e a média anual da produtividade primária líquida na África do

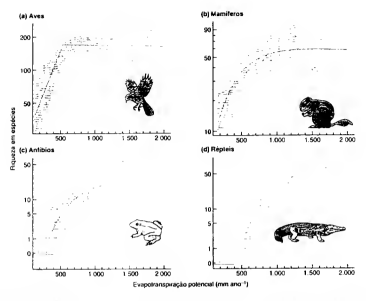


FIGURA 21.4 Riqueza em espécies de (a) aves. (b) mamíferos. (c) antibios e (d) répteis, na América do Norte, em relação à evapotranspiração potencial (segundo Currie, 1991).

Sul (van Rensburg et al., 2002). Nos casos dos roedores granívoros e das formigas granívoras nos deserros do sudoeste dos EUA. Brown e Davidson (1977) registraram correlações altamente posirivas entre riqueza em espécies e precipiração. Em regiões áridas, já se comprovou amplamente que a precipitação média anual esrá inrimamente relacionada á produrividade vegetal e, porranto, à quantidade de sementes disponíveis. È especialmente notável que, em locais ricos em espécies, as comunidades continham mais espécies de formigas muito grandes (que consomem semenres grandes) e mais espécies de formigus muito pequenas (que consomem sementes pequenas) (Davidson, 1977). Parece que a gama de ramanhos das sementes é major nos ambientes mais produtivos (ver Figura 21.1a) ou a abundância de sementes torna-se suficienre para manter espécies consumidoras adicionais com nichos mais estreitos (ver Figura 21.1b).

Por outro lado, o aumenro de diversidade com a produtividade não é absolutamente uma regra universal, conforme foi observado no único ex-

perimento de Parkgrass, iniciado em 1856 em Rorhamstead. Inglaterra (ver Seção 16.2.1). Uma pastagem de 3,2 ha foi dividida em 20 parcelas, duas das quais serviram como conrroles e as demais receberam tratamento com fertilizantes uma

vez por ano. Enquanro áreas não-fertilizadas permaneceram essencialmente inalteradas, as áreas fertilizadas exibiram um declínio progressivo da riqueza em espécies (e diversidade).

Tais declínios, aos quais Rosenzweig (1971) referiu-se como "paradoxo do enriquecimento", rêm sido há muiro reconhecidos. Uma explicação possível para o paradoxo é que a produtividade elevada leva a taxas alras de crescimento populacional, causando a extinção de algumas das espécies presentes devido a uma conclusão rápida de roda exclusão competitiva potencial. Em produtividade mais baixa, é mais provável que o ambienre mude anres de ser alcançada a exclusão comperitiva. Em diversos outros estudos sobre comunidades vegetais (revisados por Cornwell e Grubb, 2003), tem sido constatada uma associação entre produtividade alra e riqueza em espécies baixa-

Talvez não seja surpresa que muiros estudos demonsrrem um aumento e uma diminuição da riqueza com a produtividade crescente - isto é, a riqueza em espécies pode ser mais alra em niveis intermediários de produri-

vidade. A riqueza em espécies é baixa em produrividades mais baixas por causa de uma escassez de recursos, mas também diminui em produtividades mais altas em que as exclusões comperirivas apressam-se para a sua conclusão. Por exemplo, existem curvas em domo quando a riqueza em espécies de roedores de deserto e relacionada à precipitação (e, logo, à produrividade) ao longo de um gradiente em Israel (Abramsky e Rosenzweig. 1983), quando a riqueza em espécies de plantas da Europa central é relacionada ao suprimento de nutrientes do solo (Cornwell e Grubb, 2003) e quando a riqueza em espécies de diversos grupos taxonômicos è relacionada à produtividade primaria bruta nas zonas aquáticas abertas de lagos da América do Norte (Figura 21.5a). Mediante uma análise de uma ampla gama de tais estudos, constata-se que quando foram comparadas comunidades do mesmo ripo geral (por exemplo, pradatia de ervas altas), mas diferentes em produtividade (Figura 21.5b), uma relação positiva foi o achado mais comum em estudos animais (com um número considerável de relações em domo e negativas). Já para as plantas, as relações em domo foram mais comuns, com números menores de relacões positivas e negativas (e ainda algumas curvas em forma de U não-explicadas). Em 150 locais de terras úmidas na Eurona, diferentes quanto ao tipo de nutriente limitante da produtividade (nitrogênio e fòsforo ou poràssio), Venterink e colaboradores (2003) estimaram a relação entre riqueza em espécies e produtividade vegetal. Eles encontratam padrões em forma de domo em locais limitados por nitrogênio e fôsforo, mas a riqueza em espécies declinou monotonicamente com a

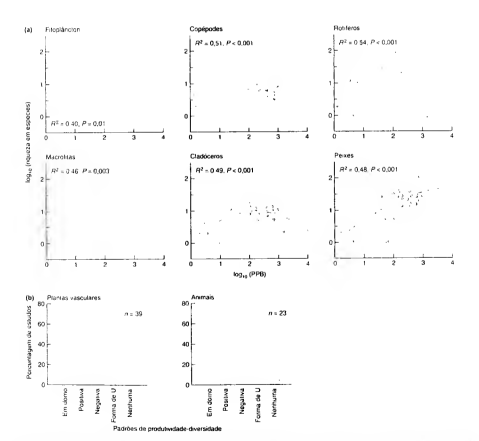


FIGURA 21.5 (a) Riqueza em espécies de diversos grupos taxonômicos em lagos da América do Norte em relação à produtividade primária bruta (PPB), com ajuste das linhas de regressão quadráticas (todas significantes para P < 0.01) (segundo Dodson et al. 2000). (b) Porcentagem de estudos publicados sobre plantas e animais, mostrando diversos padrões de relação entre riqueza em especies e produtividade (segundo Mittelbach et al., 2001)

produtividade em locais limitados pelo potássio. Claramente, o aumento da produrividade pode levar, e assim o faz, ao aumento ou decrescimo da riqueza em espécies - ou a ambos.

A produtividade frequentemente, talvez sempre, exerce sua influencia sobre a riqueza em especies, em combinação com

outros fatores. Assim, vimos anreriormente como a coexistência mediada pelo pastador ocorria com mais probabilidade em situações ricas em nuttientes, com produtividade vegetal alta, enquanto o pastejo em locais imptodutivos e pobres em nutrientes es-

tava associado à tedução da tiqueza vegetal (ver Secão 19.4). Alèm disso, a percurbação (tratada no Capírulo 16) pode também interagir com o suprimento de nutrientes (produtividade) na determinação dos padrões de riqueza em espécies. Wilson e Tilman (2002) monitoraram durante oito anos os efeitos de quatro niveis de perturbação (graus diferentes de aração anual) e da adição de nitrogênio (em um delineamenro farorial completo) sobre a riqueza em espécies de lavouras abandonadas hà 30 anos. A riqueza em espécies mostrou uma relação em forma de domo com a perrurbação, em rratamentos sem nitrogênio e com a menor adição deste nutriente, porque, ao longo do tempo, em niveis intermediários de perturbações, as plantas anuais colonizaram parcelas que de outro modo seriam dominadas por especies perenes. Conrudo, não houve relação entre riqueza em espécies e perturbação nos tratamentos com niveis altos de nitrogênio, em que claramente emergiram espècies competitivamente dominanres, inclusive em parcelas perturbadas (Figura 21.6). Os níveis mais altos de nutrientes supostamente foram suficientes para manter o crescimento rapido das especies dominantes competitivas e determinar a exclusão comperitiva das subordinadas, entre episódios de perturbação.

#### 21.3.2 Heterogeneidade espacial

Vimos anteriormente como a natureza em mosaico de um ambiente, junto com um comportamento agregado, pode levar a coexistência de espécies competidoras (vet Seção 8.5.5). Além disso, cabe esperar que os ambientes espacialmente mais heterogêneos contenham especies adicionais, porque proporcionam uma variedade maior de micro-hábitats, uma gama mais ampla de microclimas, mais tipos de locais para escondet-se dos predadores e assim por diante. Na pràtica, a amplitude do espectro de recursos fica aumentada (ver Figura 21.1a).

Em alguns casos, tem sido possível relacionar a riqueza em espècies à heterogeneidade espacial do ambiente abiórico. Por exemplo, um estudo com plantas crescendo em 51 parcelas

próximas ao Rio Hood, Canadà, revelou uma relação positiva entre riqueza em espécies e um índice de heterogeneidade espacial (haseado no número de categorias de substratos, declivi-

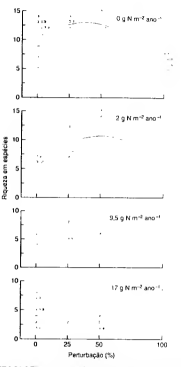
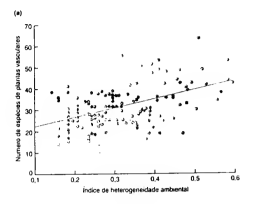


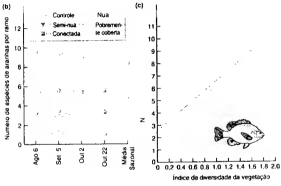
FiGURA 21.6 Riqueza em espécies em campos abandonados em Minnesota, EUA, após oito anos, segundo quatro niveis de perturbação (quantificados em termos da porcentagem de solo descoberto produzido por aração anual) em quatro niveis de adição de nitrogênio. Os pontos são valores de parcelas replicadas (1 m²) e os circulos vazios representam as médias dos tratamentos. As linhas de regressão são mostradas apenas para as relações significantes (P < 0,05) (segundo Witson e Tilman, 2002).

dade, regimes de drenagem e pH do solo, entre outros aspectos) (Figura 21.7a).

A maioria dos estudos sobre heterogeneidade espacial, contudo, tem relacionado a riqueza em espècies animais à diversidade estrutural das planras do ambiente em que estes vivem (Figura 21.7b-d), ocasionalmente em consequência de manipulação experimental das plantas, como com as aranhas na Figura 21.7b, mas mais comumente por meio de comparações de diferentes comunidades naturais (Figura 21.7c, d). No entanro, quer se origine intrinsecamente do ambiente abiórico ou se estabeleca por outros componentes biologicos da comunidade, a heterogeneidade espacial é

capaz de promover um aumento na riqueza em espècies.





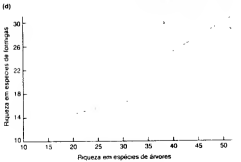


FIGURA 21.7 (a) Relação entre o número de plantas por parcelas de 300 m² próximas ao Río Hood, Territórios do Noroeste, Canada, e um indice (variando de 0 a 1) de heterogeneidade espacial de fatores abióticos associados com topografia e solo (segundo Gould e Walker, 1997) (b) Em um estudo experimental, o número de espécies de aranhas vivendo nos ramos do abeto de Douglas aumenta com a diversidade estrutural da planta. As plantas "nuas" "semi-nuas" ou "pobremente cobertas foram menos diversas do que as plantas normais ("controle") por terem seus espinhos removidos, aquelas "conecta das" eram mais diversas porque seus ramos estavam entrelaçados (segundo Halaj et al., 2000). (c) Relação entre riqueza animal e um índice de diversidade estrutural da vegetação para peixes de agua doce de 18 lagos em Wisconsin (segundo Tonn e Magnuson, 1982) (d) Relação entre a riqueza em espécies de formiças arboricolas em duas regiões de savana brasileira e a riqueza em espécies de árvores (em substituição à heterogeneidade espacial). ( ). Distrito Federal, (9), região de Paraopeba (segundo Ribas et al., 2003).

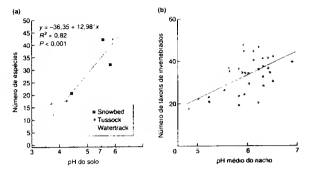


FIGURA 21.8 (a) O número de espécies vegetais por 72 m² de unidade de amostragem na tundra ártica do Alasca aumenta com o pH (segundo Gough et al., 2000). (b) O número de taxons de invertebrados em riachos na Ashdown Forest, sul da Inglaterra, aumenta com o pH da água (segundo Townsend et al .

#### 21.3.3 Severidades ambientais

Os ambientes dominados por um faror abiórico extremo - muitas vezes de ambientes sevetos - são mais difíceis

de se reconhecer imediatamente. Uma visão antropocêntrica poderia descrever como extremos os habitats muito frios ou muito quentes, os lagos alcalinos e os rios intensamente poluídos. Contudo, as espécies evoluem e vivem em rais ambientes, e o que é muito ftio e extremo para nós pode parecer confortável para um pingüim na Antártica.

Poderíamos tentar contotnar o ptoblema "deixando que os organismos decidam". Um ambiente pode ser classificado como extremo, se os organismos não conseguem viver nele. Porém, se afirmarmos - como acontece frequentemente - que a riqueza em especies é mais baixa em tais ambientes, enran essa definição torna-se circulat e é delineada para provar a hipótese que desejamos testar.

Talvez a definição mais tazoável de uma condição extrema seja a que exija, de qualquer organismo que a tolere, uma estrutura morfológica ou um mecanismo bioquímico que não se encontra na maiotia das espécies afins e represente um custo, em termos energéticos ou em termos de mudanças compensatórias em seus processos biológicos. Por exempln, as plantas que vivem em solos muito ácidos (pH baixo) podem ser afetadas diretamente pelo dano causado por ions de hidrogênio ou indiretamente mediante deficiências na disponibilida de e absorção de recursos importantes, tais como fósforo, magnesio e cálcio. Além disso, alumínio, magnésio e metais pesados podem ter suas solubilidades aumentadas até niveis toxicos, e a atividade micorrízica e a fixação do nitrogênio podem ser prejudicadas. As plantas podem tolerar valores baixos de

i= :n 11.77 1

pH se possuírem estrututas ou mecanismos específicos que lhes permiram evitar ou neutralizar esses efeitos.

Os ambientes que possuem pH baixo podem, assim, set considerados a riqueza em especies dependem do

severos. O número médio de espécies vegetais tegistradas por unidade de amostragem, em um estudo realizado na tundra ártica do Alasca, foi realmente menor em solos com pH baixo (Figura 21.8a). Similarmente, a riqueza em especies de inverrebrados benrônicos de riachos na Ashdown Forest (sul do Reino Unido) foi nitidamente menot nos riachos mais ácidos (Figura 21.8b). Outros exemplos de ambientes extremos que são associados à riqueza em espécies baixa incluem as fontes rermais, as cavernas e os corpos d'água altamente salinos como o Mar Morto. O problema com esses exemplos, entretanto, e que eles são caracterizados também por outras variáveis associadas à riqueza baixa em espécies, tais como a produtividade pequena e à hererogeneidade espacial baixa. Além disso, muitas espécies ocupam áreas pequenas (cavernas, fontes termais) ou áreas raras, comparadas com outros tipos de hábitat (apenas poucos cursos d'água do sul da Inglatetta são ácidos). Porranro, os ambienres extremos podem ser vistos como ilhas pequenas e isoladas. Na Seção 21.5.1, veremos, igualmente, que esras caracrerísticas estão geralmente associadas à baixa riqueza em espécies. Embora pareça razoável que os ambientes intrinsecamenre extremos mantivessem poucas especies, tem sido extremamente difícil comprovar tal premissa.

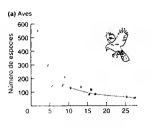
#### Later Faculty SeniorEnter influenciam a liqueza e il especiali

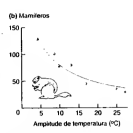
As variações remporais em condições e recursos podem ser previsíveis nu imprevisíveis e operam em escalas de tempo desde minuros aré séculos e milênios. Todas elas podem influenciar ptofundamenre a riqueza em espécies.

#### 21.4.1 Variação climática

Os efeitos da variação climática sobre







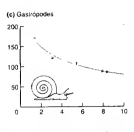


FIGURA 21.9 Relações entre a nqueza em espécies e a amplitude das lemperaturas médias mensais em locais ao longo da costa ocidental da América do Norte, para (a) aves. (b) mamiferos e (c) gastrópodes (segundo MacArthur, 1975).

carater previsivel ou imprevisivel de tal variação (medida em escalas de rempo em consonância com os organismos envolvidos). Em um ambiente que se altera de modo sazonal, previsível, as diferentes especies podem estar adaptadas às condições predominantes em épocas disrintas do ano. Portanto, pode-se esperar que em um ambiente sazonal coexistam mais espècies do que em um completamente constante (ver Figuta 21.1a). Plantas anuais diferentes em tegiões tempetadas, pot exemplo, germinam, crescem, florescem e produzem sementes em momentos distuttos durante um ciclo sazonal; já o fitoplâncton e o zooplancton, nos grandes lagos tempetados, attavessam uma sucessão sazonal com diversas espécies que se alternam na dominância, à medida que mudam as condições e outros recursos se tornam disponíveis.

Em ambientes não-sazonais, pot outro lado, existem oportunidades para especialização que não são encontradas em ambientes sazonais. Pot

exemplo, seria dificil a existência de um animal frugívoro obrigatório, de vida longa, em um ambiente sazonal em que os frutos estão disponiveis apenas durante um periodo muito limitado do ano. Fodavia, tal especialização se observa tepetidamente em ambientes tropicais, não-sazonais, onde há oferta continua de um ou outro ripo de fruto.

> A variação climática imprevisivel tinstabilidade climárica) pode exercer muitos efeitos sobre a riqueza em espécies: (i) os ambientes estáveis podem ser capazes de manter espécies espe-

cializadas que provavelmente não persistiriam onde as condições ou os recursos fluruassem de maneira drástica (ver Figura 21.1b); (ii) os ambientes estáveis têm mais probabilidade de ficar sarurados de espécies (ver Figura 21.1d); e (iii) a teoria sugere que, em ambientes mais estáveis, será encontrado um grau maior de sobreposição de nichos (ver Figura 21.1c). Todos estes processos poderiam aumentar a riqueza em espécies. Por outro lado, as populações em um ambiente estável têm mais probabilidade de alcançar suas capacidades de suporte, a comunidade tem mais prohabilidade de ser dominada por

competição e, por isso, há maior probabilidade de as espécies serem excluídas por competição (onde o valor de ō é menor: ver Figura 21.1c).

Alguns estudos parecem apoiat a idéia de que a riqueza em espécies aumenta à medida que decresce a varia-

ção climática. Por exemplo, existe uma relação negariva significativa entre tiqueza em especies e a amplitude das temperaturas médias mensais para aves, mamíferos e gastrópodes que habitam a costa ocidental da América do Norte (desde o Panamá, no sul, até o Alasca, no norte) (Figura 21.9). Esta correlação, no entanto, não prova a existência de uma relação de causa e efeito, pois há muitos outtos aspectos que se alteram entre o Panamá e o Alasca. Não há uma relação confirmada entre instabilidade climática e riqueza em espécies.

## 21.4.2 Idade do ambiente: tempo evolutivo

Com frequência, tem sido sugerido que as comunidades só "percurbadas" em escalas de tempo muito extensas podem, entretanto, carecer de certas



espécies, pois ainda precisam atingir um equilibrio ecológico ou evolutivo. Assim, as comunidades podem diferir quanto a riqueza em espécies porque algunas chegaram mais perto do equilibrio e, portanto, estão mais saturadas do que outras (Figuta 21.1d).

Por exemplo, muitos autotes argumentam que os trópicos são mais ricos em espécies do que as regiões temperadas, ao menos em parte, porque

as zonas tropicais têm existido durante períodos longos e inintetruptos de tempo evolutivo, enquanto as regiões temperadas ainda estão se recuperando das glaciações do Pleistoceno-Contudo, parece que a estabilidade a longo-prazo dos tropicos foi, no passado, bastante exagerada pelos ecologos. Enquanto as zonas climáticas e bióricas da região remperada se deslocaram para o equador durante as glaciações, parece que a floresta rropical se restringiu a um número limitado de refúgios pequenos circundados por campos. Por isso, é insustentável o contraste simplista entre os trópicos imutáveis e as regiões temperadas petturbadas e em recuperação.

Uma comparação entre as duas regiões polares pode ser mais instrutiva. Os ambientes marinhos árrico e antártico são frios, sazonais e fortemente influenciados pelo gelo, mas suas histórias são completamente diferentes. A bacia do Ártico perdeu sua fauna quando foi coberta por gelo espesso permanente no auge na última glaciação e a recolonização está em andamento, enquanto ao redor da Antártica, desde o Paleozóico mèdio, existiu uma fauna de aguas superficiais (Clarke e Crame, 2003). Atualmente, as duas faunas polares exibem nítidos contrastes, sendo a ártica depauperada e a antártica rica, provavelmente refletindo a importância de suas histórias.

## 3).5 Area de napitat e isolamento: ora reparafta de Bhas

Está bem-estabelecido que o número de espècies existentes em ilhas decresce à medida que as áreas delas diminuem. Tal relação espécie-área é mostrada na Figura 21.10a para plantas vascu-

lares terricolas, em ilhas no Arquipélago Estocolmo, Suécia.

As "ilhas", contudo, não são necessariamente pedacos de terra circundados por água do mar. Os lagos são ilhas em um "mar" de terra, ropos de montanhas são ilhas de alras altitudes

em um oceano de baixa altirude e clareiras de uma floresta são ilhas em um mat de árvores. Pode rambém haver ilhas de ripos geológicos particulares, de tipos de solos ou de tipos de vegetação circundadas por tipos diferentes de rocha, de solo ou de vegetação. As relações espécies-área podem ser igualmente aparentes para esses tipos de ilhas (Figura 21.10b-d).

A relação entre riqueza em espécies e área de hábitar é um dos mais consistentes padrões ecológicos. No entanto, o padrão tessalta uma importante questão: "O empobrecimento de espécies em ilhas é maior do que seria esperado em áreas continentais comparativamente pequenas?" Em outras palavras, o isolamento catactetístico observado em ilhas contribui pata o seu empobtecimento em espécies? Estas são importantes questões para entender a estrutura de uma comunidade, uma vez que há muitas ilhas oceanicas, muitos lagos, muitos topos de mnntanhas, muitas florestas circundadas por campos, muitas árvores isoladas, e assim por diante.

## 21.5.1 A teoria do equilíbrio de MacArthur e Wilson

Provavelmente, a razão mais óbvia pela qual as áreas maiores deveriam conter mais espécies è que essas áreas tipicamente abrangem mais tipos diferentes de hábitats. Contudo. MacArthut e Wilson (1967) acreditavam que essa explicação era demasiadamente simples. Em sua reoria do equilibrio da biogeografia de ilhas, eles argumentaram: (i) que o tamanho da ilha e o grau de isolamento exerciam papéis importantes - que o número de espécies em uma ilha è determinado por um

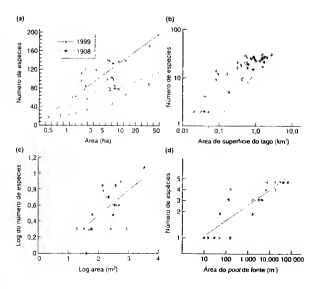


FIGURA 21.10 Relações especie-area (a) Plantas em ilhas na zona leste de Estocolmo, Suécia 🚁 levantamento concluido em 1999, após o pasteio e o corte terem cessados, -, levantamento concluido em 1908, quando foi praticada agricultura intensiva (segundo Lofgren e Jerling, 2002). (b) Aves habitando lagos na Florida (segundo Hoyer e Captield, 1994). (c) Morcegos habitando cavernas de tamanhos diferentes no México (segundo Brunet e Medellin, 2001) (d) Peixes vivendo em corpos d'aqua de tamanhos diferentes durante a primavera em deserto australiano (segundo Kodric-Brown e Brown, 1993)

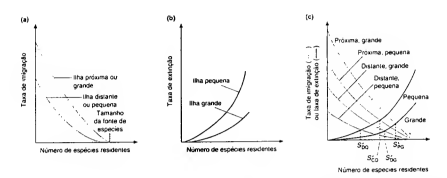


FIGURA 21.11 Teoria do equilibrio da biogeografía de ilhas de MacArthur e Wilson (1967). (a) Taxa de imigração de especies para uma ilha em relação ao número de especies residentes, para ilhas grandes e pequenas e para ilhas próximas e distantes. (b) Taxa de extinção de especies em uma ilha em relação ao número de especies residentes, para ilhas grandes e pequenas (c) Balanço entre imigração e extinção em ilhas pequenas e grandes, em ilhas próximas e distantes. Em cada caso, S e a nqueza em especies no equilibrio; P, próxima, D, distante; G, grande,

balanço entre imigração e extinção; (ii) que esse balanço é dinámico, com espécies continuamente se extinguindo e sendo substituídas (através da imigração) pelas mesmas espécies ou por outras; e (iii) que as taxas de imigração e extinção podem variar com o tamanho da ilha e o isolamento.

Tomando a imigração como ponto de partida, imagine uma ilha que até o momento não contem qualquer espécie. A raxa de imigração de espécies será alra, porque todo o indivíduo colonizador representa uma espécie nova para tal ilha. No entanto, á medida que o número de espécies residentes cresce, diminui a taxa de imigração de novas espécies ainda não represenradas na ilha. A taxa de imigração chega a zero quando todas as espécies da fonte (isto e, do continente ou de outras ilhas vizinhas) estão presentes na ilha em questão (Figura 21.11a).

O gráfico de imigração é tepresentado por uma curva, pois provavelmente a taxa de imigração é especialmente alta quando há poucos residentes e muitas das espécies com maior poder de dispersão ainda não chegaram. De faro, a curva seria representada mais adequadamente por um "bortão" do que por uma linha de traçado nitido, pois a curva exata dependerá da següência exata em que as espécies chegam, e isso variatá ao acaso. Nesre senrido, a curva de imigração pode ser considerada como a mais provável.

A curva exata de imigração dependerá do grau de isolamento da ilha em relação à sua fonre de colonizadores potenciais (Figura 21.11a). A curva sempre alcançará o valor zeto no mesmo ponto (quando todos os membros da fonte forem residentes), mas geralmente exibirá valores mais altos nas ilhas próximas à fonte de imigração do que nas ilhas mais distantes. uma vez que os colonizadores rerão uma chance maior de chegar a uma ilha quanto mais pròxima ela estiver da fonte. Tambem é provável que as taxas de imigração sejam geralmente mais altas em uma ilha grande do que em uma pequena, pois a ilha maior representa um alvo maior para os colonizadores (Figura 21.11a).

A taxa de extinção de espécies em uma ilha (Figura 21.11b) é próxima a zero quando nela não há espécies, e geralmente será baixa quando o número de espécies for reduzido. Conrudo, a teoria supõe que, a medida que o número de espécies residenres cresce, aumenta a taxa de extinção, provavelmente a uma taxa superior à proporcional. Acredita-se que isto ocorta porque, com mais espécies, a exclusão competitiva é mais provavel e o ramanho médio da população de cada espécie è menor, rornando-a mais vulneravel à extinção por morivos aleatórios. Um raciocínio similar sugere que as taxas de extinção deveriam ser mais altas em ilhas pequenas do que em grandes - as populações serão tipicamente menores nas ilhas pequenas (Figura 21 11b). Assim como na imigração, é melhor considerar as curvas de extinção como as "mais

Para observar o efeiro liquido da imigração e da extinção, as suas respectivas curvas podem ser superposras (Figura 21.11c). O número de espécies em que as curvas se cruzam (S\*) corresponde a um equilibrio dinâmico e deveria ser a riqueza em espécies característica da ilha em questão. Abaixo de 5°, a riqueza aumenta (a taxa de imigração é supetior à taxa de exrinção): acima de S\*, a riqueza diminui (a extinção é superior á imigração). A teoria, então, estabelece uma série de previsões:

1. O número de espécies de uma ilha deverá permanecer mais ou menos constante com o passar do tempo.

- 2. Esta constância deverá ser o resultado de uma renovação continua das espécies, com algumas se tornando extintas e outras imigrando.
- 3. As ilhas grandes deverão possuir mais espécies do que as ilhas pequenas.
- 4. O número de espécies de uma ilha deverá diminuir com o seu grau de isolamento.

mpm 4.023 a3 LO PERMINENS SEE 447 JS 185 MG

No entanto, é imporrante observar que várias dessas previsões poderiam também ser feitas sem qualquer referência à reoria do equilibrio. Ca-

heria esperar, por exemplo, uma constância aproximada do número de espécies, se a riqueza fosse determinada simplesmente pelo tipo de ilha. Similarmente, caberia esperar uma riqueza mais alta nas ilhas maiores como consequência destas possuirem mais tipos de hábitats. Portanto, uma comprovação da teoria do equilíbrio consistiria em observar se a riqueza cresce com a área em uma taxa maior do que poderia ser explicado unicamente pelos aumentos da diversidade de hábitats (ver Secão 21.5.2).

O efeito do grau de isolamento das ilhas pode ser considerado de modo completamente separado da teoria do equilíbrio. O mero reconhecimento de que muitas especies possuem uma capacidade de dispersão limitada, e de que ainda não colonizaram todas as ilhas, leva á previsão de que as ilhas mais distantes têm menos probabilidade de serent saturadas com colonizadores potenciais (ver Seção 21.5.3). No enranto, a previsão final que emerge da teoria do equilíbrio - a constância como resultado da tenovação - é verdadeiramente catacteristica dessa teoria (ver Secão 21.5.4).

#### 21.5.2 Apenas diversidade de hábitats - ou um efeito separado da área?

# ( SE / SE) produce to the

A questão fundamental da biogeografia de ilhas, então, e se existe um "efeito de ilha" como tal ou se as ilhas simplesmente mantêm poucas espécies porque são áreas pequenas com pou-

cos hábitats. A ríqueza em espécies aumenta com a área a uma taxa maior do que pode ser explicado somente pelos aumentos da diversidade de hábitats? Alguns estudos rem rentado dividir a variação espécies-área das ilhas entre aquela parre que pode ser explicada inreiramente em termos de diversidade de hábitats e aquela outra que permanece e deve ser explicada pelo próprio efeito da área da ilha. Para besouros das Ilhas Canárias, a relação da riqueza em espécies foi muito mais forte com a diversidade de hábitars (medida pela riqueza em espécies vegetais) do que a com a área insular, e isto é parricularmente evidente para os besouros herbívoros, presumivelmente devido ás suas exigéncias alimentares específicas (Figura 21 12a).

Por outro lado, em um estudo sobre a variedade de grupos animais que vivem nas Antilhas Menores, a variação da rique-

za em espécies de ilha para ilha foi dividida, estatisticamente, naquilo atribuível à área insular apenas, naquilo attibuível à diversidade de hábitats apenas, naquilo atribuível à vatiação

27 0 : 7 52 - 7540 15 mine in mins dade 2011 (1111 ) Tigrea

correlacionada entre área e diversidade de hábitars (e, portanto, não-attibuível a apenas uma ou outra) e a nenhuma. Para répteis e antíbios (Figura 21.12b), como os besouros das Ilhas Canárias, a diversidade de hábitats foi muito mais importante do que a área da ilha. Porém, para morcegos, ocorreu o inverso, e para aves e borboletas, tanto a área como a diversidade de hábitats tiveram papéis importantes.

Em algumas ilhas pequenas de mangue na Baía da Flórida, foi realizado um experimento para tentar separar os efeitos da diversidade de há-

birars e a área (Simberloff, 1976). Estas ilhas consistem em unidades puras de Rhizophora mangle, que mantém comunidades de insetos, aranhas, escorpiões e isópodes. Após um levantamento preliminar da fauna, algumas ilhas foram reduzidas em ramanho, mediante uma serra mecânica. A diversidade de hábitats não foi afetada, mas, apesar disso, a riqueza em espécies de artrópodes diminuiu em três ilhas durante um período de dois anos (Figura 21.13). Uma ilha utilizada como controle, cuio tamanho não mudou, mostrou um ligeiro aumento da riqueza neste mesmo período, presumivelmente como resultado de eventos fortuitos.

Uma outra maneira de tentar distinguit um efeito específico da átea insular é através da compatação de gráficos de espécies-área das ilhas com

1.7 1 7832 HELL THERE

os de áreas continentais definidas arbitrariamente. As relações espécies-átea de áreas continentais deveriam ser devidas quase inteiramente à diversidade de hábitats (junto com algum efeito de "amostragem" envolvendo um aumenro da probabilidade de detecção de espécies raras em áreas maiores). Todas as especies serão capazes de se "dispersar" entre as áreas continentais e o fluxo contínuo de indivíduos através dos limites arbitrários mascaratá, portanto, as extinções locais (isto é, o que seria uma extinção em uma ilha é prontamente compensado pela troca de indivíduos entre as áreas locais). Assum, uma area continental definida arbitrariamente deveria conter mais espécies do que uma ilha sob outros aspectos equivalente, e isto geralmente é interpterado dizendo que as inclinações dos gráficos de espécies-area para ilhas devem ser mais inclinadas do que as de áreas continentais (uma vez que o efeito do isolamento insular deve set mais marcado nas ilhas pequenas. onde as extinções são mais prováveis). A diferença entre os dois ripos de gráficos seria enrão atribuível ao efeito insular. A Tabela 21.1 mostra que, apesar da variação considerável, os gráficos das ilhas apresentam tipicamente inclinações mais pronunciadas

Observe que um número reduzido de espécies por unidade nas ilhas deveria produzir também um valot menor da intersecção sobre o eixo S do gráfico de espécies-átea. A Figura 21.14a

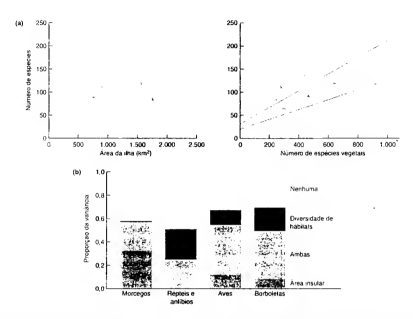


FIGURA 21.12 (a) Relações entre riqueza em espécies de besouros herbivoros ( ) e carnivoros ( ) das Ilhas Canárias com a área insular e com a riqueza em especies vegetais (segundo Becker, 1992). (b) Proporção da variância, para quatro grupos animais, na riqueza em especies entre ilhas das Antilhas Menores relacionada unicamente à àrea insular, unicamente à diversidade de habitats, a variação correlacionada entre area e diversidade de habitats e não explicada por uma ou outra (segundo Ricklets e Lovette, 1999).

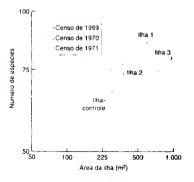


FIGURA 21.13 Efeito da redução artificial do tamanho de ilhas de mangue sobre o numero de espécies de artrópodes. As ilhas 1 e 2 foram reduzidas em tamanho apos os censos de 1969 e 1970. A ilha 3 foi reduzida somente após o censo de 1969. A ilha-controle não foi reduzida, e a mudança na sua riqueza em espécies foi atribuida a flutuações aleatorias (segundo Simberloff, 1976)

ilustra um aumento da inclinação e um valor reduzido da intersecção para o gráfico de espécies-área de espécies de formiga de ilhas isoladas do Pacífico, em comparação com o grifico de areas progressivamente menores da ilha de Nova Guine, de grande extensão. A Figura 21.14b exibe uma relação similar para répteis em ilhas afastadas da costa da Austrália Meridional.

De maneira geral, portanto, estudos como esse sugetem um efeito de área específico (ilhas maiores são alvos minores para a colonização; populações em ilhas maiores apresentam um risco

menor de extinção) alem de uma simples correlação entre área e diversida-

de de hábitats. Lofgren e Jerling

(2002) quantificaram as raxas de extinção e de imigração de plantas em ilhas de ramanhos diferentes no Arquipélago de Estocolmo (ver Figura 21.10a), comparando as listas de especies do seu levantamento (1996-1999) com os registros de J. W. Hammer do período de 1884-1908. Neste intervalo de tempo, apareceram nas ilhas 93 novas espécies e desapareceram 20. Muitos dos recem-chegados foram árvores, arbustos e especies lenhosas rolerantes a sombra, refletindo a sucessão

TABELA 21.1 Valores da inclinação z, de curvas de espécies-área (log S = log C+ z log A, em que S è a riqueza em espècies. A è a àrea e C è uma constante que da o numero de espécies quando A tem o valor 1), para areas arbitrárias de continente, ilhas oceánicas e ilhas de hábitat (segundo Preston, 1962; May, 1975b, Gorman, 1979; Browne, 1981; Matter et al., 2002; Barret e al., 2003; Storch et al., 2003).

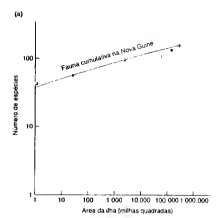
Grupo taxonómico	Local	Z
Āreas continentais arbitrārias	7.7	
Aves	Europa Central	0.09
Plantas floriferas	Inglaterra	0,10
Aves	Neoartico	0.12
Vegetação de savana	Brasil	0.14
Plantas terricolas	Grā-Bretanha	0.16
Aves	Neotrópico	0,16
lihas oceánicas		
Aves	Ilhas da Nova Zelāndia	0,18
Lagartos	Ilhas da Califórnia	0,20
Aves	Antilhas (ocidentais)	0,24
Aves	Antilhas (orientais)	0.28
Aves	Pacifico Central e Oriental	0.30
Formigas	Melanėsia	0.30
Plantas terricolas	Galápagos	0.31
Besouros	Antilhas	0.34
Mamiferos	Ilhas da Escandinávia	0,35
llhas de habitat		
Zooplancton (lagos)	Estado de New York	0.17
Caracois (lagos)	Estado de New York	0.23
Peixes (lagos)	Estado de New York	0.24
Aves (vegetação de paramo)	Andes	0.29
Mamiferos (montanhas)	Great Basin, EUA	0.43
Invertebrados terricolas (cavernas)	Virginia Ocidental	0.72

após o cessar, na década de 1960, das ações de pastejo pelo gado e corte da vegeração para fazer feno. A despeiro do efeito da sucessão (que pode confundir), e conforme previsto, a correlação com o tamanho insular foi negativa para a raxa de extinção e positiva para a taxa de imigração.

#### 21.5.3 Distanciamento

Da discussão anterior, se deduz que o efeito insular e o empobrecimento em espécies de uma ilha deveria ser major nas ilhas mais distantes. (Na verdade, a comparação entre ilhas e áreas continentais é apenas um exemplo extremo de comparação entre ilhas com graus de isolamento variáveis, uma vez que as ireas continentais locais podem ser consideradas como rendo um disranciamento minimo.) Contudo, o disranciamento (ou distància) pode ter dois significados. Em primeiro lugar, ele pode se referir simplesmente ao grau de isolamento físico. Alternativamente, uma única ilha pode também variar em seu grau de distanciamento, segundo o tipo de organismo em consideração: a mesma ilha pode ser distante do ponto de vista dos mamíferos terrícolas, mas não do das aves.

> Os efeitos do distanciamenro podem ser demonstrados plotando a riqueza em espécies em relação ao próprio distanciamento ou comparando



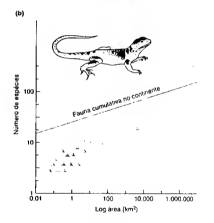


FIGURA 21.14 (a) Gráfico de espécies-área para formigas poner nas em diversas ilhas Molucas e da Melanésia, em comparação com um gráfico para áreas de amostragem de tamanhos diferentes da ilha da Nova Guine, de extensão muito grande (segundo Wilson, 1961) (b) Gráfico de espécies-área para répteis em ilhas afastadas da costa da Austrália Meridional, em comparação com a relação espécies area continental. Neste caso, as ilhas foram formadas nos últimos 10 000 anos, como resultado da elevação do nivel do mar (segundo Richman

os gráficos de espécies-área de grupos de ilhas (ou de grupos de organismos) que diferem em seu disranciamento (ou no poder de colonização). Em qualquer caso, pode ser muito dificil separar os efeiros do distanciamento de todas as demais caracteristicas pelas quais duas ilhas podem diferir. Não obsrante, na Figura 21.15, pode ser observado o efeito direto do distanciamento para aves não-marinhas de terras baixas em ilhas tropicais do sudoeste do Pacífico. Com o aumento da distância em relação à ilha grande (fonte) de Nova Guiné, observa-se um declínio no número de espécies, expresso como uma porcentagem do número existente em uma ilha de área similar, mas próxima á Nova Guiné. A riqueza em espécies decresce exponencialmente com a distância, teduzindo-se aptoximadamente á metade a cada 2.600 km. O gráfico de espécies-área na Figura 21.16a também mostra que as ilhas distantes e de um determinado tamanho possuem menos espécies do que as ilhas similares próximas a uma massa de terta. Além disso, a Figura 21.16b compara os gráficos de espécies-átea de duas classes de organismos em duas regiões distintas: Açores, relativamente distantes (no Atlântico, distantes da costa oeste de Portugal) e as Ilhas do Canal (Channel Islands) (ptóximas à costa setentrional da França). Ainda que os Açotes sejam tealmente muito mais distantes do que as Ilhas do Canal do ponto de vista das aves, aparentemente os dois grupos de ilhas são igualmente distantes para as ptetidofitas, que patticularmente apresentam uma boa dispersão por causa dos seus espotos leves, transportados pelo vento. Assim, com base em todos estes exemplos, o empobrecimento em espécies causado pelo efeito de ilha parece realmente aumentar à medida que cresce o grau de isolamento da ilha. Observe, também, que uma análise de regressão múltipla da base de dados do levantamento no Arquipélago de Estocolmo, realizado por Lofgren e Jerling em 1999 (Figura 21.10a), demonstrou o efeito da átea insulat sobre a riqueza em espécies vegetais (explicando 73% de variação), mas a distância da ilha mais próxima também contribuiu significativamente, explicando os outros 17% de variação.

Uma razão mais transitória, mas importante, pata o empotecimento em espécies das ilhas, especialmente para aque-

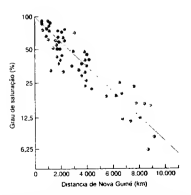


FIGURA 21.15 Número de espécies de aves residentes, não-marinhas e de terras baixas, em ilhas a mais de 500 km da ilha de Nova Guné (maior fonte de espécies), em função da distânicia desta ilha. O número de espécies é expresso em proporção ao número de espécies de uma ilha de área equivalente, mas próxima à Nova Guné (segundo Diamond, 1972)

las distantes, é o fato de que muitas carecem de espécies que elas potencialmente poderiam manter, simplesmente porque não houve tempo suficiente para tais espécies se colonizarem. Um exemplo e a ilha de Surtsey, que emergiu em 1963 como resultado de uma crupção vulcânica (Firdriksson, 1975). A nova ilha, localizada a 40 km a sudoeste da Islândia, foi alcancada por bactérias e fungos, algumas aves matinhas, uma especie de mosca e sementes de muitas espécies vegetais costeiras, durante seis meses após o começo da erupção. O primeiro registto de planta vasculat foi feito em 1965, e o de uma colónia de musgos, em 1967. Em 1973, 13 espécies de plantas vasculares e mais do que 66 de musgos já haviam se estabelecido na ilha (Figura 21.17). A colonização ainda continua. A importância getal deste exemplo é que as comunidades de muitas ilhas não podem ser compreendidas nem pela simples adequação de seus hábitats nem por apresentarem uma riqueza característica no equilíbrio. Ao contrário, destaca-se que muitas comunidades insulares não alcançaram o equilibrio e certamente não estão completamente "saturadas" de especies.

## 21.5.4. Que espécies? Renovação (Turnover)

A teoria do equilíbrio de MacArthur e Wilson prevê não só uma riqueza em espécies característica de uma ilha, mas também uma renovação de espécies, em que novas espécies colonizam continuamente enquanto outras se tornam extintas. Isto envolve um grau significativo de casualidade no que se refere a quais espécies estão presentes em uma ilha em um determinado momento. No entanto, os estudos sobre renovação são raros, porque as comunidades devem ser acompanhadas por um período de tempo (geralmente difícil e dispendioso). Os bons estudos sobre renovação são ainda mais raros, porque é necessário contar todas as espécies e cada ocasião, a fim de evitar as "pseudo-imigrações" e "pseudo-extinções". Na verdade, os resultados são fadados a tornar-se subestimativas da renovação real, pois um observador não pode estar ao mesmo tempo em todas as partes.

Um estudo revelador envolveu censos, realizados entre 1949 e 1975, de aves en reprodução em um pequeno bosque de carvalhos (Eastern

Wood) no sul da Inglaterra. No total, 44 espécies procriaram no bosque durante o periodo referido, sendo que 16 delas o fizeram a cada ano. O número de espécies que procriavam em um determinado ano variou entre 27 e 36, com uma media de 32. As "curvas" de imigração e extinção são mostradas na Figura 21.18. A sua característica mais evidente é a dispersão dos pontos, em comparação com a simplicidade admitida do modelo de MacArthut e Wilson. Contudo, enquanto a correlação positiva do gráfico de extinção não é estatisticament significativa, a correlação negativa do gráfico de imigração é altamente significativa; e as duas linhas parecem cruzar-se em um valor de aproximadamente 32 espécies, com três novos

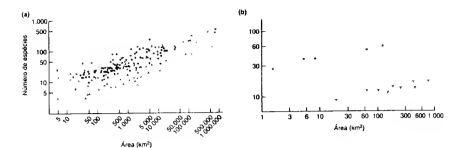


FIGURA 21.16 O distanciamento aumenta o empobrecimento de espécies de ithas. (a) Gráfico de espécies-área para as aves terricolas de ilhas individuais de mares tropicais e subtropicais — "ilhas a mais de 300 km da maior massa de terra mais próxima ou dos arquipélagos muito distantes do Havai e de Galápagos; — "ilhas a menos de 300 km da fonte de espécies. (b) Gráfico de espécies-área dos Açores e das Ilhas do Canal, para aves terricolas e de água doce ( / "Açores. "Ilhas do Canal) e para pteridófitas nativas ( "Açores; ", ilhas do Canal). Os Açores são mais distantes para aves, mas não para pteridófitas (segundo Withamson, 1981).

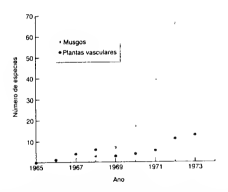


FIGURA 21.17 Registro de espécies de musgos e de plantas vasculares na ilha nova de Sunsey, de 1965 a 1973 (segundo Fridriksson, 1975)

imigrantes e três extinções a cada ano. Existe uma considerável renovação de espécies e, conseqüentemente, uma grande variação de ano para ano na comunidade de aves de Eastern Wood, embora a riqueza em espécies permaneça mais ou menos constante.

\_\_\_\_\_\_

Ao contrário, um estudo de longo prazo (levantamentos em 1954, 1976 e anualmente de 1984 a 1990) das 15 comunidades de aves da ilha tropical

de Guana não revelou tal renovação — não se estabeleceram espécies novas e apenas uma foi extinta, como resultado da destruição do hábitat (Mayer e Chipley, 1992). A posição da

ilha de Guana, dentro de um arquipélago de numerosas ilhas pequenas, pode reduzir a probabilidade de extinções locais, se houvet uma dispersão contínua entre as ilhas. Por outro lado, é concebível que as aves tropicais realmente tenham taxas de tenovação mais baixas – porque elas são sedentárias com mais freqüencia, têm uma mottalidade de adultos menor e são mais freqüentemente residentes, em comparação com as migratórias (Mayet e Chipley, 1992).

Uma evidência expetimental de tenovação e indeterminação é propotcionada pelo trabalho de Simberloff e Wilson (1969), que exterminatam a fauna de invertebrados de uma sétie de pequenas ilhas de mangue da Florida Keys (Ilhotas da Flora) e monitotaram a recolonização. Ao final de 200 dias, a riqueza em espécies se esrabilizou aproximadamente no nível antetior à eliminação da fauna, mas com muitas diferenças na composição de espécies. Desde então, a taxa de tenovação de espécies em tais ilhas tem sido estimada em 1,5 extinções e colonizações pot ano (Simberloff, 1976).

Assim, a idéia de que existe uma tenovação de espécies nas ilhas que leva a uma tiqueza característica em equilíbrio – e a uma indeterminação quanto ás espécies presentes – parece correta, pelo menos aptoximadamente.

#### 21.5.5 Que espécies? Desarmonía

Há muito tempo é reconhecido – por exemplo, por Hooker em 1866 – que uma das principais características das bioras insulares é a "desarmonia", isto é, as proporções relativas dos diferen-

er urcht, in eeld de annoch de tak in de internal mag er dang stif wage

tes taxons não são as mesmas nas ilhas e no continente. Já vimos das telações espécies-área na Figura 21.16 que os grupos de organismos com um bom poder de dispersão (como as

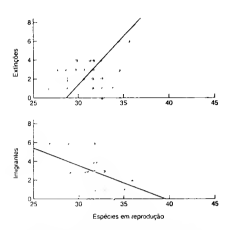


FIGURA 21.18 Imigração e extinção das aves em reprodução em Eastern Wood, Reino Unido. A linha do diagrama de extinção tem um angulo de 45º A linha do diagrama de imigração é a reta de regressão calculada, com uma inclinação de -0,38 (segundo Beven, 1976; de Wilhamson, 1981).

ptetidófitas e, em menor grau, as aves) têm mais probabilidades de colonizar as ilhas distantes do que os grupos com capacidade de dispersão relativamente baixa (a maioria dos mamíferos).

No entanto, a variação na capacidade de dispersão não é o único fator que leva à desarmonia. As espécies podem variat no seu tisco de extin-

ção. Assim, as espécies que naturalmente ocorrem em densidades baixas são propensas a ter somente populações pequenas em ilhas, e é provável que uma flutuação forruita em uma população pequena a elimine por completo. Os predadores vertebrados, que geralmente têm populações relativamente pequenas, são notáveis por não existirem em muitas ilhas. Por exemplo, as aves da ilha atlântica de Tristán da Cunha não têm predadores dos grupos das aves, mamíferos ou répreis, não considerando os liberados na ilha pelo homem. É provável também que os predadores especialistas inexistam nas ilhas porque sua imigração só pode levar à colonização se suas presas tiverem chegado antes. Podem set aplicados argumentos similares para os parasitos, os murualistas e assim por diante Em outras palavras, para muitas especies uma ilha só é apropriada se alguma outra espécie está presente, e a desatmonia surge porque alguns tipos de organismos são mais "dependentes" do que outros.

019 085 :-15 Bus-mm 4 7

O desenvolvimento, por parte de Diamond (1975), das funções de incidência e regras de assembleia para as aves do Arquipélago de Bismark é prova-

velmente a tentativa mais completa para compreender as comunidades insulares pela combinação de idéias sobre os diferenciais de dispersão e extinção com as idéias sobre as sequências de chegada e adequação do hábitat. Ao construir tais funções de incidência (Figura 21.19), Diamond póde comparar espécies "supervagabundas" (com taxas de dispersão altas, mas capacidade baixa de persistir em comunidades com muitas outras espécies) com as espécies de "S alta" (capacidade somenre de petsistir em ilhas grandes com muitas outras espécies), e estas, pot sua vez, com as categorias intermediárias. Tal rrabalho ilustra com especial nitidez que é necessátio muito mais do que uma contagem do número de espécies presentes para caracterizar a comunidade de uma ilha. As comunidades não são meramente empobrecidas - o empobrecimento afeta desproporcionalmente tipos particulares de organismos.

#### 21.5.6 Que espécies? Evolução

Nenhum aspecto da ecologia pode ser toralmente compreendido sem uma referência aos processos evolutivos que ocorrem durante escalas de tempo evolurivas, e isso é particularmente verdadeiro para a compreensão das comunidades insulares. Nas ilhas isoladas, a taxa com que novas espécies evoluem pode ser comparável com ou mesmo ser mais rápida do que a taxa com que chegam novas espécies colonizadoras. É evidente que a compreensão das comunidades de muiras ilhas será incompleta, se as referências forem apenas os processo ecológicos.

A ocorrência muito comum de espécies endêmicas (isto é, espécies não enconrradas em nenhuma outra parte), especialmente em "ilhas" oceanicas, ilustra muiro hem este aspecto. Quase todas as espécies de Drosophila

do Havaí, por exemplo (ver Seção 1.4.1), são endémicas (excluindo as "pragas" urbanas cosmopoliras), como o são muitas das espécies de aves terrícolas da ilha de Tristan da Cunha. Os animais e plantas da Ilha Norfolk fornecem uma ilustração mais completa do equilibrio entre a colonização e a evolução de espécies endêmicas (Figura 21.20). Esta pequena ilha (cerca de 70 km²) dista aproximadamente 700 km da Nova Caledónia e Nova Zelàndia, e cerca de 1.200 km da Austrália. Porranto, a tazão de espécies australianas e espécies da Nova Zelándia e Nova Caledônia dentro de um grupo pode ser usada como medida da capacidade de dispersão do mesmo. Conforme mostra a Figura 21.20, a proporção de espécies endêmicas na Ilha Norfolk é mais alta nos grupos com pouca capacidade de dispersão e mais baixa nos grupos com boa dispersão.

.11 · · . 1

Analogamente, o Lago Tanganica, um dos lagos antigos e profundos da Grande Falha (Great Rifi) da África. contém 214 espécies de peixes do gru-

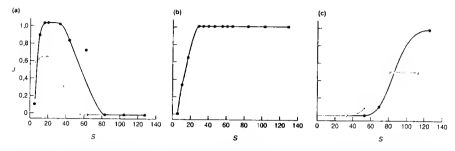


FIGURA 21.19 Funções de incidência para diversas espécies nas ilhas Bismark, nas quais J, a proporção de ilhas ocupadas por uma espécie concreta, e relacionada a S, uma medida do "tamanho" da ilha (na realidade, corresponde ao número total de espécies de aves presentes nela) (a) Funções de incidência para duas "supervagabundas": • papa-moscas (Monarcha cinerascens), , passaro-do-mel (Myzomela pammelaena). (b) Funções de incidência para o pombo Chalcophaps stephani, um colonizador competente e, aparentemente, um competidor efetivo (c) Funções de incidência para três espêcies restritas às ilhas maiores. . falcão (Henicopernis longicauda). , franço-d'água (Hallina Incolor); . garça (Butorides striatus) (segundo Diamond, 1975)

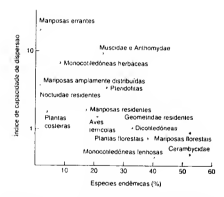


FIGURA 21.20 Na Ilha Norfolk, os grupos com pouca capacidade de dispersão possuem uma proporção mais alta de espécies endêmicas Esses tem major probabilidade de conter espécies que alcançaram a Ilha Norfolk a partir da Nova Caledônia ou da Nova Zelândia do que a partir da Austrália, que esta mais distante. O contrário acontece com grupos com boa capacidade de dispersão (segundo

po dos ciclideos, muitos dos quais exibem especializações requintadas quanto ao tipo de alimento e à sua localização. Destas 214 espécies, 80% são endêmicas. Com uma idade estimada do lago de 9-12 milhões de anos, junto com a evidência de que os diversos grupos endémicos divergiram há cerca de 3,5-5 milhões de anos, é provável que esta fauna incomparavelmente diversa de peixes endêmicos evoluiu dentro do lago a partir de uma linha ancestral única (Meyer, 1993). Já o Lago Rudolph, que há somente 5 nill anos se tornou um corpo d'agua isolado, quando sua conexão com o sistema do rio Nilo foi inietrompida, contém apenas 37 espécies de ciclídeos, das quais só 16% são endêmicas (Fryer e Iles, 1972).

### 21.5 Gradienies de rigueza em aspécies

As Seções 21.3-21.5 demonstraram o quanto é difícil formular e testat explicações para as variações da riqueza em especies. É mais fácil descrever padrões, especialmente gradientes. na riqueza em espécies. Estes serão discutidos a seguir. Contudo, para eles, igualmente, as explicações muitas vezes apresenram um alro grau de incerteza.

#### 21.6.1 Gradientes latitudinais

Um dos padrões mais amplamente reconhecidos sobre riqueza em espécies é o aumento que ocorre dos pólos para os trópicos. Este padrão pode ser observado em uma grande variedade de grupos raxonômicos. incluindo árvores, invertebrados marinhos, mamíferos e lagattos (Figura 21.21). Além disso, o padrão pode ser visto em hábitats terrícolas, matinhos e de água doce.

Muitas explicações relacionadas às nossas discussões das Secões 21.3 e 21.4 têm sido propostas para esta tendência latitudinal geral da riqueza em espécies, mas nenhuma delas é definitiva para tal proposito.

Em primeiro lugar, a riqueza das comunidades tropicais tem sido atribuida a uma maior intensidade de predação e a predadores mais especializados (Janzen, 1971; Clark e Clark, 1984). A ptedação mais intensa poderia reduzir a importância da com-

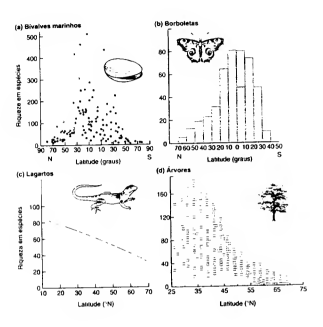


FIGURA 21.21 Padrões latitudinais de riqueza em especies: (a) bivalves marinhos (segundo Flessa e Jablonski, 1995), (b) borboletas da familia Papilionidae (segundo Sutton e Collins, 1991); (c) mamiferos quadrupedes na América do Norte (segundo Rosenzweig e Sandlin, 1997); e (d) árvores na América do Norte (segundo Currie e Paquin, 1987)

petição, permitindo uma maiot sobreposição de nichos e promovendo maior riqueza (ver Figura 21.1c). Contudo, mesmo se for mais intensa nos trópicos, o que não é uma certeza, a predação não pode ser a causa principal da riqueza nestas regiões, pois isto levanta a questão sobre a origem da riqueza dos próptios predadotes.

Em segundo lugar, o crescimento da riqueza em espécies pode estar relacionado a um aumento da produti-

vidade no sentido dos polos para o equador. O comptimento da estação de crescimento aumenta dos pólos para os trópicos e, em media, certamente há mais calot e energia luminosa nas regiões tropicais. Conforme o discutido na Seção 21.3.1, isso pode estar associado a uma maior riqueza em espécies, embora, ao menos em alguns casos, possa ser observado o oposto (ou seja, aumento da produtividade com redução da riqueza).

Além disso, a luz e o calor não são os únicos dererminantes da produtividade vegetal. Os solos tropicais fregüentemente possuem menores con-

centrações de nutrientes do que os solos de regiões temperadas. Pot isso, a riqueza em especies nos trópicos pode ser vista, nesse sentido, como um reflexo da sua baixa produtividade. De fato, os solos tropicais são pobtes em nutrientes porque a maior patre destes está estocada na grande biomassa presente

nessas tegiões. Um argumento em favor da produtividade, portanto, pode percorrer o caminho como segue. A luz, a remperatura e os tegimes hídticos dos trópicos levam a uma grande produção de biomassa nas comunidades, mas não necessariamente a comunidades mais diversas. Isto leva, contudo, a solos pobres em nutrientes e talvez a uma ampla gama de regimes luminosos, desde o chão da floresta até o dossel. Esses regimes luminosos conduzem a uma elevada riqueza em especies vegetais e, assim, a uma alta riqueza em espécies animais. Certamenre, a produtividade sozinha não explica unta tendência latitudinal em riqueza.

Alguns ecologos tém evocado o clima das haixas latitudes como uma razão para a sua elevada riqueza em espécies. Especificamente, as regiões equatoriais são geralmente menos sazonais do que as temperadas, o que permite que as espécies sejam mais especializadas (isto e, que tenham nichos mais estreitos, vet Figura 21.1b). A maior "idade" evolutiva dos trópicos também tem sido proposta como uma razão para a sua maior riqueza em espécies (Flenley, 1993), e uma outra linha de argumento sugere que a tepetida fragmentação e a união dos refúgios na floresta tropical promoveram diferenciação gênica e especiação, responsáveis por grande parte da elevada riqueza nas regiões rropicais (Connor, 1986) Tais ideias, apesar de plausiveis, são difíceis de serem comprovadas.

A hipótese de Terborgh (1973), como idéia final, é digna de destaque.

A área da zona tropical é muito maior do que a das outras zonas latitudinais, e Rosenzweig (2003) sustenta que uma área major significa mais espécies. Observe que, em tais áreas geográficas enormes, o foco não é o equilíbrio entre imigração e extinção (como foi o caso das ilhas na Seção 21.5.1), mas entre especiação e extinção. As espécies que habitam regiões mais extensas (ou seja, espécies tropicais) podem ter, em consequencia, amplitudes geográficas maiotes. Rosenzweig (2003) atgumenta que espécies com distribuições mais amplas (e consegijentemente populações majores) são menos propensas à extinção (vet Seção 7.5) e tém mais probabilidade de especiação (alopatricamente, por causa de uma maior probabilidade de sua area de distribuição ser seccionada por uma barreira). Se é verdadeiro que as taxas de extinção são mais baixas e as taxas de especiação mais elevadas em regiões de maior extensão espacial, tais regiões deveriam tet também um equilíbrio de riqueza em espécies mais alto. Contudo, são escassas as evidências para respaldat essas suposições.

Em resumo, portanto, o gradiente latitudinal carece de uma explicação inequívoca, o que é surpteendente. Os componentes de uma possível explicação - tendências com a área, produtividade, estabilidade climática e assim por diante - são entendidos somente de uma maneira incompleta e tudimenrar, e o gradiente latitudinal reúne estes componentes com outras forças, muiras vezes opostas: isolamento, severidade ambiental e assim pot diante.

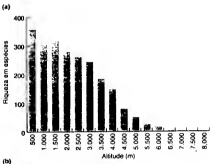
### 21.6.2 Gradientes em relação à altitude e à profundidade

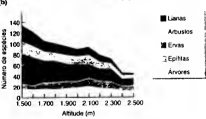
10 16 : 12 971 :رورار ا \* 1 : A \* 1 11 19 1 11 Um decréscimo da riqueza em espécies com a altitude, análogo ao observado com a latitude, tem sido frequentemente tegisttado em ambientes terrestres (por exemplo, Figura 21.22a, b). Por outro lado, alguns autotes têm

verificado um aumento monotónico com a altitude (por exemplo, Figura 21.22c), enquanto cerca da metade dos estudos sobre tiqueza em espécies em relação á altitude têm descrito padrões em forma de domo (por exemplo, Figura 21.22d) (Rabbeck, 1995).

Pelo menos alguns dos fatores da tendência latitudinal na riqueza são também provavelmente importantes para explicar a tendências da altirude (embora os problemas para explicar a

tendência latitudinal se apliquem igualmente para a altitude). Assim, as comunidades que vivem em altitudes elevadas quase invariavelmente ocupam áreas menores do que aquelas de terras baixas em latitudes equivalentes, e elas geralmente são mais isoladas de comunidades similares do que em locais de terras baixas. Portanto, os efeitos da área e do isolamento provavelmente contribuem para os decréscimos observados na tiqueza em espécies com a altitude. Além disso, os declínios da riqueza em espécies muitas vezes têm sido explicados em termos de decréscimo da produtividade associados com temperaturas mais baixas e estações de crescimento mais curras em altitudes mais elevadas, ou estresse fisiológico associados a extremos climáticos próximos aos topos de montanhas. Na verdade, a explicacão para a relação positiva (inversa) entre a diversidade de formigas e a altitude na Figura 21.22c é, neste caso, que a preci-





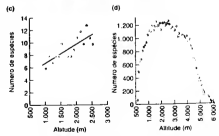


FIGURA 21.22 Relações entre riqueza em espécies e altitude para (a) aves residentes nas Montanhas Himalaias nepalesas (segundo Hunter e Yonzon, 1992); (b) plantas na Sierra Manantlan, México (segundo Vasquez e Givnish, 1998); (c) formigas no Lee Canyon, Spring Mountains de Nevada, EUA (segundo Sanders et al. 2003); e (d) plantas floriferas nas Montanhas Himalaias nepalesas (segundo Grytnes e Vetaas, 2002).

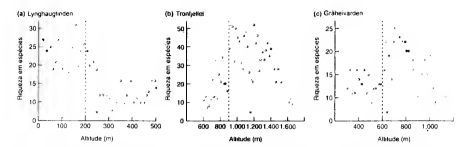


FIGURA 21.23 Diagramas de dispersão da riqueza em espécies em relação a altitude, para três transecções na Noruega. Em cada caso, o limite das arvores e indicado por uma linha tracejada e o ponto médio da transecção por um asterisco. (a) Lynghaugtinden mostra um declínio monotónico da riqueza com a altitude (b) Tronfjettet exibe um padrão em forma de domo, com seu pico próximo ao ponto medio da transecção (c) Graheivarden apresenta um aumento da riqueza pouco acima do limite das arvores, seguido de um declinio em direcão ao topo da monta nha (segundo Grytnes, 2003).

pitação aumentou com a altitude, resultando em produtividade mais alta e condições fisiologicamente menos extremas em altitudes inais elevadas.

> O conceito de "limites rígidos" proporciona a base para uma hipótese explicar as telações em forma de domo (Coldwell e Hurtt, 1994). Esta abor-

dagem de modelo nulo admite a disposição aleatória de espécies entre um limite rigido superior (topo de montanha) e um limite rigido inferior (fundo de vale) e prevê uma relação simétrica em domo no meio do gradiente (que se torna mais estreita e ingreme à medida que os limites são aproximados). Grytnes e Vetaas (2002) modelatam o padrão alritudinal nas plantas florifetas do Himalaia e verificaram que a distribuição real (Figura 21,22d) ajustou-se melhor a um modelo que comhina limites rigidos com um subjacente declinio monotónico da riqueza conforme a altitude.

Em um estudo revelador de transeccões altitudinais na Noruega, Grytnes (2003) registrou diversos padrões de riqueza em plantas vasculares. A rransecção mais setentrional, em Lynghaugtinden, mostrou um declinio monotônico, estando mais de acordo com a hipótese que relaciona o declinio da área ao aumento de altitude (Figura 21.23a). Tronfjellet, por outro lado, apresenta um padrão amplamenre consistente com a hipótese do limite rígido, atingindo o pico da riqueza no meio da faixa de altitude e com declínios ingremes próximos aos limites (Figura 21,23b). Completando o quadro. Graheivarden, a transecção mais meridional, revelou um padtão consistente com uma terceira hipótese: "efeito de massa". Esta se refete ao estabelecimento de espécies em locais onde não poderia haver a auto-manutenção de uma população, através do aporte de táxons provenientes de uma zona hiótica adjacente. A transecção de Graheivarden corroborou a predição do efeito de massa sobre o aumento da riqueza em espécies junto ao limite das árvores, em que as comunidades flotestais e alpinas fazem contato (Figura 21.23c).

Em ambientes aquáticos, a mudança na riqueza em espécies com a profundidade mostra fortes semelhanças com o gradiente tertestre altitudinal.

Em lagos maiores, as profundidades abissais frias, escuras e pobtes em oxigênio contém menos espécies do que as águas superficiais. Da mesma forma, em hábitats marinhos, as plantas estão confinadas à zona fótica (onde elas podem realizat a fotossíntese), que raramente se estende abaixo de 30 m. No oceano aberto, portanto, há um tápido decréscimo da riqueza com a profundidade, revertido somente por uma variedade de animais bizarros que vivem sobre o fundo oceánico. Cutiosamente, contudo, em regiões costeiras, o efeito da profundidade sobre a riqueza em espécies de animais bentônicos (habitantes do fundo) produz um pico de riqueza a aproximadamente 1.000 m. possivelmente refletindo uma previsibilidade ambiental mais alta nesses locais (Figura 21.24). Em profundidades maiores, além da plataforma continental, a riqueza em espécies declina novamente, provavelmente devido a exrrema escassez de recursos alimentares nas regiões abissais

#### 21.6.3 Gradientes durante a sucessão na comunidade

Vimos anteriormente (veja, por exemplo, Secão 16.7) como, em sucessões em comunidades, se não houver nenhuma perturbação adicional, o número de espécies inicialmente aumenta (devido à colonização), potém postetiormente dectesce (devido à competição). Este padrão está bem-estabelecido para plantas, mas os poucos estudos sobre sucessão animal indicam, ao menos, um au-

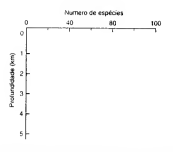


FIGURA 21.24 Gradiente de profundidade na nqueza em espécies do megabentos (peixes, decapodes, holotúrias e estrelas-do-mar) na costa sudoeste da Irlanda (segundo Angel, 1994).

mento paralelo na riqueza em espécies nos estágios iniciais de sucessão. A Figura 21.25 ilustra a sucessão para aves, que são encontradas em culturas totativas em uma flotesta pluvial tropical no nordeste da Índia e para insetos associados à sucessão em campos abandonados.

Em um certo grau, o gtadiente sucessional é uma consequencia necessátia da colonização gradual de uma área pot especies de comunidades proximas, em estágios de sucessão mais avançados; ou seja, estágios tardios são mais saturados de espécies (ver Figura 21.1d). Contudo, isto é uma pequena parte da história, uma vez que a sucessão envolve um processo de substituição de espécies e não apenas a mera adição de novas espécies.

Na verdade, como em outros gradientes de riqueza em especies, há um

certo efeito em cascata na sucessão; um processo que aumenta a riqueza inicia um segundo, e assim por diante. As espécies iniciais serão aquelas com maior poder de colonização e competição por espaços abertos. Elas imediatamente fornecem recursos (e introduzem heterogeneidade) que não existiam anteriormente. Por exemplo, as plantas pioneiras geram zonas de esgotamento de recursos no solo que inevitavelmente aumentam a heterogeneidade espacial de nutrientes. As próprias plantas proporcionam uma nova variedade de micro-hábitats e, para os animais que se alimentam delas, oferecem uma gama muito maior de recursos alimentares (ver Figura 21.1a). O aumento da herbivoria e predação pode ter então um efeito retroativo que promove aumentos da riqueza em espécies (coexistência mediada pelo predador; ver Figura 21.1c), o que proporciona recursos adicionais e mais hetetogeneidade, e assim sucessivamente. Alem disso, a temperatura, a umidade e a velocidade do vento variam muito menos (ao longo do tempo) dentro de uma floresta do que em um local exposto de início de sucessão. Essa maior constância do ambiente pode propiciar uma estabilidade de condições e recursos que permite o estabelecimento e a persistência de espécies de especialistas (ver Figura 21.1b). Como acontece com os outros gradientes, a interação de muitos fatores dificulta distinguir causa de efeito. Porém, em relação ao gradiente sucessional de riqueza, o enlace de causa e efeito parece ser a essência deste padrão.

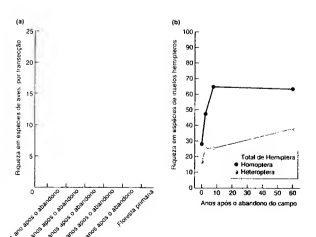


FIGURA 21.25 Aumento da riqueza em espécies durante sucessões (a) Aves que seguem culturas rotativas em uma floresta piuviai tropical no nordeste da India (segundo Shankar Raman et al. 1998) (b) Insetos heminteros encontrados em sucessão de campo abandonado (segundo Brown e Southwood, 1983).

### 21.6.4 Padrões de ríqueza em táxons no reaistro fóssil

Por fim, è interessante analisar os processos admitidos como instrumentos capazes de gerar os gradientes atuais de riqueza em especies e aplicá-los as tendências ocorridas durante as epocas passadas. O registro fóssil incompleto tem sido sempre o maior impedimento ao estudo paleontológico da evolução. Contudo, alguns padrões gerais são conhecidos, e o nosso conhecimento sobre seis grupos importantes de organismos está tesumido na Figura 21.26.

1117 3 1. . .

Até cerca de 600 milhões de anos. o mundo era povoado virtualmente apenas por bactérias e algas. Quase todos os filos de invertebrados marinhos entraram no tegistro fóssil há somente poucos milhões de anos (Figu-

ra 21.26a). Considerando que a introdução de um nível trófico superior pode aumentar a riqueza em um nivel infetior, pode-se argumentar que o primeiro protista unicelular herbívoro provavelmente foi responsavel pela explosão na riqueza em especies no petíodo Cambriano. O espaço aberto pela in-

gestão de monoculturas de algas, junto com a disponibilidade de células eucarióticas tecentemente evoluidas, pode tet causado a maior explosão de diversificação evolutiva da história da Terra. Desde esta época, a riqueza taxonómica aumentou constantemente, mas de maneira erratica (Figura 21.25a), com cinco assim-chamadas extinções em massa e muitas outras menores. A análise dos padrões dos picos de "recuperação" que seguiram os picos de extinção indica que o tempo medio de recuperação é de 10 milhões de anos (Kirchner e Weil,

O declinio dramático no número de familias de invertebrados de águas rasas decorrente da extinção em massa no final do periodo Permiano (Fi-



gura 21.26a) poderia ter sido o resultado da junção dos continentes para format o supercontinente único denominado Pangea. Essa união dos continentes produziu uma notável redução na área ocupada pelos mares tasos (que ocotrem na periferia dos conrinentes) e, assim, um marcado declinio da área de hábitars disponíveis pata os invertebrados dessas águas pouco profundas. Alem disso, naquela epoca, o mundo estava sujeito a um periodo prolongado de restriamento global, em que

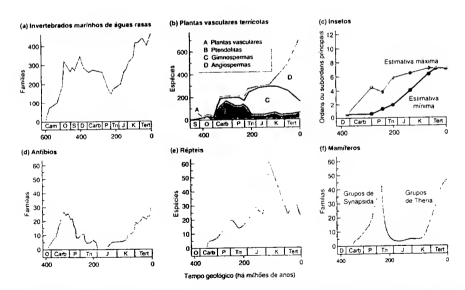


FIGURA 21.26 Curvas que mostram os padrões de riqueza em táxons através do registro fóssil (a) Familias de invertebrados de águas rasas (segundo Valentine, 1970). (b) Especies de plantas vasculares terricolas de quatro grupos: plantas vasculares primitivas, pteridólitas, gimnos permas e angiospermas (segundo Niklas et al., 1983). (c) Principais ordens e subordens de insetos. Os valores mínimos são derivados de registros fósseis concretos, os valores máximos incluem registros "possíveis" (de Strong et al., 1984). (d-l) Familias de vertebrados; antibios, répteis e mamilleros, respectivamente (segundo Webb, 1987). Periodos geológicos. Cam, Cambriano; O. Ordoviciano, S, Siluriano; D. Devoniano; Carb, Carbonifero, P. Permiano; Tri, Trássico; J. Jurássico; C. Cretáceo; Tert, Terciário.

enormes quantidades de água estavam retidas nas calotas polares e nos glaciais, causando uma ampla redução de ambientes marinhos rasos e quentes. Desse modo, uma relação espécie-area pode ser invocada para explicar a redução da riqueza dessa fauna. Em um contexto telacionado, Rosenzweig (2003) registrou uma cortelação positiva significativa entre o número de espécies vegetais fósseis do hemisfério norte (procedentes de diversos períodos da história da Tetra) e a área total da massa continental durante o intervalo de tempo em questão (11 periodos com listas não sobrepostas de especies fósseis).

desiocamenta competitive entre Ch pring 24.5 rupos de plantas?

A análise dos testos fósseis de plantas vasculares terricolas (Figuta 21.26b) revela quatro fases evolutivas distintas: (i) uma proliferação de plantas vasculares primitivas, durante o Siluriano e a metade do Devoniano; (ii)

uma radiação subsequente de linhagens similares às pteridófitas, no final do Devoniano e no começo do Catbonífeto: (iii) o aparecimento de espermatófitas no final do Devoniano e a radiação adaptativa para uma flora dominada pelas gimnospermas; e (iv) o aparecimento e a ascensão das plantas floriferas (angiospermas), no Cretáceo e no Terciário. Parece que, após a invasão inicial da terra, tornada possível pelo aparecimento das raizes, a diversificação de cada grupo vegetal coincidiu com um declinio no número de espécies dos grupos previamente dominantes. Em duas das transições (das plantas primitivas para as gimnospermas e destas para as angiospermas), esse padrão pode refletir o deslocamento competitivo de taxons mais antigos, menos especializados, por taxons mais recentes e supostamente mais especializados.

9:09-L 5:30 tomulum contura do aumento da ngueza?

Os primeiros insetos indubitavelmente fitófagos são conhecidos a partir do Carbonífero. Depois disso, apareceram regularmente otdens mais modernas (Figura 21.216c), com a

ordem Lepidóptera (borboletas e mariposas) sendo a mais recente, coincidindo com a ascensão das angiospermas. A evolução tecíproca e a contra-evolução entre plantas e insetos herbivoros foram quase com certeza, e ainda são, mecanismos importantes que impulsionaram o aumento da riqueza em especies observado tanto nas plantas terricolas quanto nos insetos ao longo de sua evolução.

es in us this nombres ar mais sante-era-planac pre-materice?

Por volta do final do último período glacial, os continentes eram muito mais ricos em animais de grande porte do que o são atualmente. Por exemplo, a Australia foi o berço de muitos

marsupiais gigantes; a América do Norte tinha seus mamutes, preguiças de solo gigantes e mais de 70 outros géneros de grandes mamiferos; Nova Zelândia e Madagascar foram os ambientes naturais de aves não-voadoras gigantes, os moas (Dinorthidae) e a ave elefante (Aepyornis), respectivamente. Ao longo dos últimos 50 mil anos, aproximadamente, ocorreu uma grande perda desta diversidade biótica sobre a maior patte do planeta. As extinções, que afetaram particularmente os

grandes animais terricolas (Figura 21.27a), foram mais pronunciadas em algumas partes do mundo do que em outras Elas ocorreram em momentos e lugares diferentes (Figura 21.27b), refletindo amplamente padrões de migração humana. Assim, a chegada à Austrália dos aborigenes ancestrais ocorreu há mais ou menos 40 mil anos; as pontas de lança de pedra tornaram-se abundantes nos Estados Unidos por volra de 11.500 anos: e os humanos chegaram a Madagascar e Nova Zelândia há aproximadamente mil anos. Portanto, parece provável que a chegada de caçadores humanos eficientes levou à rápida sobre-exploração de grandes presas vulneráveis e proveitosas. A África, onde os humanos se otiginaram, mostra bem menos evidências de perdas, talvez porque a coevolução dos grandes animais junto aos humanos primitivos lhes proporcionou um tempo suficiente para o desenvolvimento de defesas eferivas (Owen-Smith, 1987).

As extinções do Pleistoceno anunciaram a era moderna, na qual a influência de atividades humanas sobre as comunidades naturais tem aumentado dramaticamente (ver Capítulos 7, 15 e 22).

#### 21.7 Ríqueza em espécies e iuncionamento dos ecossistemas

Nesta penúltima seção do capitulo, em vez de tentar discernir e explicar padrões na riqueza em espécies, ocorre uma mudança de foco, para abordar as consequências de vatiações na rique-

eurel es Walden. einstean unem. 11- 2.78 5.7 1

za em espécies no funcionamento dos ecossistemas. Especificamente, tratamos da produtividade, da decomposição e do fluxo de nutrientes e água (discutidos de modo mais completo nos capítulos 11, 17 e 18). A compreensão do papel da biodiversidade nos processos dos ecossistemas é importante tanto por razões teóricas quanto práticas, pois isso tem implicações em como os humanos respondem a sua perda. Ja discutimos os efeitos da riqueza sobre a estabilidade do funcionamento dos ecossistemas (ver Seção 20.3.6). Aqui, apresentamos exemplos de estudos de ripos diferentes de ecossistemas que revelam relações entre a riqueza em espécies e os proprios processos ecossistémicos, antes de considerar as hipóteses teferentes a tais relações.

#### 21.7.1 Relações positivas entre riqueza em espécies e funcionamento dos ecossistemas

Como parte de um esforço de pesquisa internacional, foram usados protocolos padronizados em oito locais de campo na Europa, para investigar o .. 0 115 1 1.4 40 50 1.50 L 130V

efeito da redução na riqueza em especies sobre a produtividade primária (medida como acúmulo de biomassa acima da

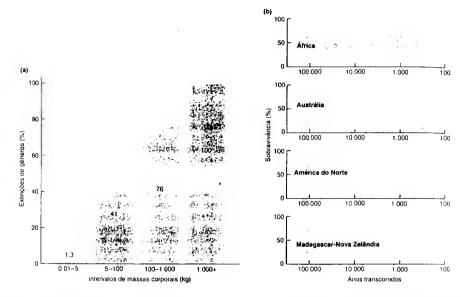


FIGURA 21,27 (a) A porcentagem de género de grandes mamiferos herbivoros que foram extintos nos últimos 130 mil anos é fortemente dependente do tamanho corporal (dados combinados das Americas do Norte e do Sul, Europa e Austrália) (segundo Owen-Smith. 1987) (b) Porcentagem de sobrevivência de grandes animais em três continentes e duas ilhas grandes (Nova Zelândia e Madagascar) (segundo Martin

superficie do solo) de comunidades vegetais campestres, compostas de quantidades diferenres de espécies de gramineas, leguminosas fixadoras de nitrogênio e outras espécies herbáceas (ervas). Enquanto os resultados detalhados diferiram entre os locais, houve uma redução log-linear global da produtividade média com a perda de espécies (Figura 21,28a). Para uma determinada riqueza em espécies, verificou-se também um declínio da produtividade com uma redução no número de grupos funcionais (gramineas, leguminosas e ervas) (Figura 21.28b)

> Jonsson e Malmqvist (2000) estudaram o efeiro, sobre a decomposição, da riqueza em espécies das larvas de

trés espécies de plecopteros que se alimentam de folhas de árvores caídas em riachos. Toda a réplica tinha 12 larvas de plecópteros - 12 de uma espécie, seis de duas espécies ou quatro de três espécies (com 10 réplicas de todas a combinações possíveis). Durante um experimento de mesocosmo de 46 dias, foi encontrada uma relação positiva entre a taxa de perda de massa foliar e a riqueza em espécies (Figura 21.28c)

A decomposição microbiana da matéria orgânica do solo

libera ions de amônio (mineralização do nitrogénio). Sete anos após o inint management cio de uma manipulação replicada da riqueza em espècies campestres em Minnesota, EUA, Zak e colaboradores (2003) encontraram uma relação positiva entre as taxas de mineralização em amostras de solo e a riqueza em espècies vegetais (Figura 21.28d). Em outro estudo, foi constatada também uma relação entre o fluxo de nutrientes e a riqueza em espècies de macrófitas submersas em mesocosmos simulando comunidades de terras úmidas - as algas sobre a superfície das macrófitas absorveram uma quantidade major de fósforo (e a perda de fósforo total dos mesocosmos foi reduzida) quando mais macrófitas estavam presentes (Figura 21.28e).

#### 21.7.2 Explicações contrastantes para as relações entre ríqueza em espécies e processos ecossistêmicos

Em um debate intenso e às vezes cáustico (Kaiser, 2000; Loreau et al., 2001), très hipóteses principais têm sido desenvolvidas para explicar as relações positivas entre a riqueza em espécies e o funcionamento de ecossistemas

Por um lado, se as especies mostram diferenciação de nichos (ver Capitulo 8), elas podem usar os recur-

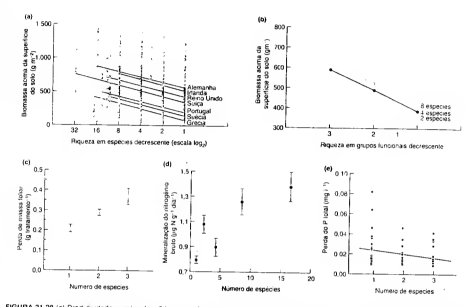


FIGURA 21.28 (a) Produtividade primária (medida com acúmulo de biomassa acima da superficie do solo, após dois anos) versus riqueza em especies, em um grande número de comunidades campestres simuladas, em diferentes locais da Europa (as linhas de regressão são indicadas para cada país) (segundo Hector et al., 1999) (b) Produtividade primaria versus riqueza em grupos funcionais, em combinações de campos europeus (segundo Hector et al., 1999). (c) Taxa de decomposição (perda de massa foliar) versus número de espécies de plecópteros (fragmentadores habitantes de riachos) (segundo Jonsson e Malmqvist, 2000) (d) Mineralização do nitrogênio bruto (por grama de so o) versus riqueza em especies vegetais, em uma manipulação de campo com sete anos (segundo Zak et al., 2003) (e) Taxa de perda de fosforo de mesocosmos contendo uma, duas ou três espécies de macrófitas submersas, simulando comunidades de terras úmidas (segundo Enge-Ihardt e Ritchie, 2002)

sos de formas complementares, utilizando uma proporção maior de recursos disponíveis (ver Figura 21.1d) e contribuindo para um nível superior de produtividade do ecossistema (ou decomposição ou ciclagem de nutrientes). Esta é a hipôtese da complementaridade.

> Uma segunda idéia, a bipôtese da facilitação, reconhece que algumas espécies podem exercer efeitos positivos

sobre o papel ecossistemico desempenhado por ourras especies. Por exemplo, algumas macrofitas submersas de terras baixas facilitam mais do que outras a colonização por algas (Figura 21.28d) (Engelhardt e Ritchie, 2002).

> As hipóteses da complementaridade e da facilitação prevéem uma "sobre-produção", em que as taxas de produtividade ou de decomposição em comunidades constituidas de muitas especies são mais rápidas do que em

comunidades com poucas espécies. Qualquer uma dessas hipôteses se aplica em caso de se justificar a necessidade de manejo para a conservação da biodiversidade, a fim de manter o funcionamento do ecossistema.

Por outro lado, é possível que as relações positivas entre riqueza e funcionamento sejam artefatos das espé-

cies, que acontecem por clas estarem reunidas experimentalmente. A assim chamada hipótese do efeito da amostragem sugere que quanto mais espécies estiverem presentes em un a assembléar, maior será a probabilidade de que esta contenha. fortuitamente, uma especie altamente competitiva ou produtiva. Assim, as comunidades ricas em especies, em media, podem ser mais produtivas porque tem mais probabilidade de conter uma espécie particularmente produtiva. Nesse caso, não se observa sobre-produção (uma monoculrura de especie produtiva não será menos produtiva do que uma comunidade com muitas espécies que contenha tal espécie) e não será o caso de conservar a biodiversidade per se para manter o funcionaniento do ecossistema.

O estudo multinacional de Hector e colaboradores. (1999) produziu

Contudo, em outro expetimento em escala de campo, delineado de modo que as monoculturas mais pto-

dutivas pudessem ser comparadas com parcelas de muitas espécies que incluíssem a espécie mais produtiva, Tilman e colaboradores (2001) colheram evidência de sobre-produção, verificando que muitas parcelas ticas em espécies tinham ptodutividade maior do que a monocultura de melhor desempenho. Além disso, houve claramente "sobre-produção" de decomposição quando mais especies de plecôpteros estivetam presentes no experimento em riachos de Jonsson e Malmqvist (2000) (ver Figura 21 28c)

É claro que os resultados de uma gama de manipulações experimentais da riqueza em especies diferem até cetto ponto daquilo que as três hipoteses supõem, e deve ser observado que estas não se excluem mutuamente. A medida que conhecimentos de novos estudos sejam acumulados, pode-se esperar o surgimento de generalizações. Por exemplo, pode ser que a complementaridade tenha destaque em situações em que a diferenciação de nichos seja mais marcada.

um exparining 10m 1135 1.25 Hereby and magnification anbre-cinar 230

Nos estudos discutidos acima, foi enfatizada a manipulação da riqueza de um nivel trófico (plantas ou detritivoros). Downing e Leibold (2002), ao contrário, investigaram o efeito de

mudanças na riqueza em espécies através de niveis trôficos (uma, tres ou cinco especies em cada um dos tres grupos -

mactófitas, pastadores bentônicos e predadores invertebrados - em corpos d'agua simulando mesocosmos naturais) sobre processos ecossistêmicos. Eles visaram desvincular os efeitos da riqueza em espécies da composição de espécies (o efeito da amostragem), através da colocação e replicação de sete combinações de especies dentro de cada nível de riqueza. A produtividade do ecossistema (principalmente através do perifiton. do fitoplâncton e dos microrganismos) foi significativamente maior no nível de riqueza mais alto do que nos dois mais baixos; a respiração do ecossistema mostrou um padrão similar. mas não-significativo; já a decomposição (perda de peso de folhas das árvores) não exibiu relação com a riqueza. O efeito da composição de espécies sobre os processos ecossistêmicos foi ao menos tão significativo estatisticamente quanto o da riqueza em especies (Figura 21.29) (Downing e Leihold, 2002).

De maneira geral, a previsão das consequencias da continuidade da perda da biodiversidade pode ser esperada como complexa e difícil, a menos que as mudanças na composição se-

iam também consideradas, e isto acontece particularmente no contexto das teias alimentares integrais. Entretanto, paradoxalmente, enquanto globalmente a biodiversidade está diminuindo, a biodiversidade local comumente aumenta, devido à chegada de invasores (Sax e Gaines, 2003). Assim, um objetivo mais expressivo setà, em muitos casos, determinar as consegüencias do aumento da biodiversidade local para os processos ecossistémicos.

# 21.3 Avaliação dos padrões de riqueza em espécies

Há muitas generalizações que podem en lines en e ser feitas sobre a riqueza em especies generalis 1 de comunidades. Vimos como a riqueza pode ser mais alta em niveis inter-

mediarios de energia disponível no amhiente e de frequencia de perrurbações e como ela diminui com uma redução da área insulai ou com um aumento do isolamento insular. Verificamos, também, que a riqueza em espécies diminui com o aumento da latitude: ela declina ou mostra uma relação em domo com a alritude on a profundidade dos oceanos. A riqueza cresce com o aumento da heterogeneidade espacial, mas pode decrescer com um aumento na heterogeneidade temporal (aumento da variação climática). Ela cresce, ao menos inicialmente, durante o curso da sucessão e com a passagem do tempo evolutivo. Entretanto, para muitas destas generalizações. podem ser encontradas exceções importantes, e para a maioria delas as explicações atuais não são inteiramente adequadas.

Os resultados de levantamentos descritivos da riqueza em espécies, á primeira vista, podem parecer em desacordo com o resultados de manipulações experimentais. Muitos experi-

p 1, 190 01 T . no and h Caraciar Stip Ed acoss 518\*\*

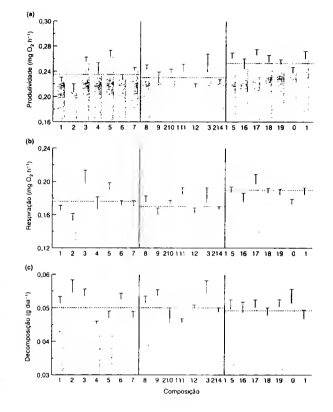


FIGURA 21.29 Respostas da (a) produtividade do ecossistema, (b) respiração do ecossistema e (c) decomposição a composição de espécies estabelecida com diferentes classes de riqueza. Os casos 1-7 são combinações tinicas de espècies com riqueza baixa (uma especie de cada um dos três grupos, macrófita, pastador bentônico e predador invertebrado). 8-14 com riqueza intermediária (tres especies de cada grupo) e 15-21 com riqueza alta (cinco espécies de cada grupo). A produtividade média foi significativamente mais elevada no caso de riqueza alta (as linhas pontilhadas mostram as medias totais para as classes de riqueza), mas não houve efertos significativos da riqueza sobre a resniração ou a decomposição. A variabilidade dentro das classes de noueza revela o forte efeito da composição de espécies sobre todos os processos ecossistémicos (segundo Downing e Leibold, 2002)

mentos, por exemplo, têm mostrado que o aumento do número de espécies leva a uma maior produtividade (ver Seção 21.7). Por outro lado, vimos na Secão 21.3.1 que ambientes mais produtivos podem conter mais ou menos espécies do que ambientes improdutivos. É importante entender que relações como estas são bidirecionais: as mudanças na biodiversidade podem ser tanto uma causa quanto uma consequência de mudanças na produrividade (Worm e Duffy, 2003), rornando o quadro mais complexo.

:0 mg -- mg - 1 1 11 7915, tage 6

Desvendar os padrões de riqueza é uma das mais dificeis e desafiadoras áreas da ecologia moderna. Ptovavelmente, nenhum único mecanismo explica adequadamente um padrão pat-

ticular, e é provável que os padrões em escalas locais sejam influenciados por processos que operam tanto em escala local como regional. Evidentemente, previsões e testes de idéias ine-

quivocos são muitas vezes difíceis de elaborar, o que exigirá grande engenhosidade das futuras gerações de ecologos. Devido à crescente importancia de se reconhecer e conservar a biodiversidade do mundo, contudo, é crucial que cheguemos a compreensão profunda desses padrões em riqueza em especies. No Capítulo 22, estimamos os efeitos adversos das atividades humanas e como eles podem ser remediados.

#### Resumo

Por que algumas comunidades contêm mais espécies do que outras? Existem padrões ou gradientes de riqueza em espécies? Hà respostas plausíveis pata as questões que formulamos, mas tais respostas de maneira alguma são conclusivas.

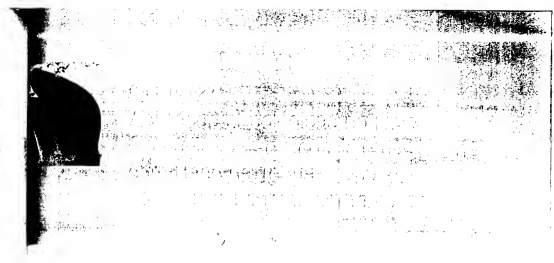
Em termos simples, o número de especies que podem estar dispostas em uma comunidade é determinado pelo tamanho dos nichos efetivos e o grau com que eles se sobrepõem, em relação à gama de recursos disponíveis. A competição e a predação podem modificat o resultado de modo previsível. Além disso, uma comunidade conterá mais espècies quanto mais completamente saturada ela estiver; um fenômeno que pode ser abordado por meio da telação entre diversidade local e diversidade regional (nûmero de espécies que teoricamente podetiam colonizar).

Descrevemos a influência de uma gama de fatores espacial (produtividade, heterogeneidade espacial, severidades ambientais) e temporalmente variáveis (variação climática, idade ambiental, área de hábitat) sobre a riqueza em espécies, hem como os padrões de riqueza que aumentam, diminuem ou mostram padrão em "domo" em telação a estes fatores. As interações entre fatores (por exemplo, produtividade com pastejo ou perturbação) estão tregitentemente envolvidas na determinação

dos padrões. Dedicamos uma atenção especial à teoria da biogeografia de ilhas e à interação entre imigração e extinção na determinação da tiqueza em espécies – em relação à área insular e ao isolamento.

A seguir, retornamos aos gradientes de riqueza em especies, trazendo exemplos que relacionam à latitude, altitude, profundidade, sucessão e história evolutiva. As explicações para estes padrões invocam todos os fatores discutidos anteriormente.

Na seção final, em vez de procurar discetnir e explicar padrões de riqueza em espécies, mudamos o foco e abordamos as consequências das variações da riqueza em espécies para o funcionamento de ecossistemas, discutindo sucessivamente produtividade, decomposição e fluxo de nutrientes. A compreensão do papel da biodiversidade nos processos ecossistêmicos é importante por razões práticas, pois isto implica em saber como os humanos deveriam responder à petda da biodiversidade



Este é o último capítulo de uma trilogía que riara das aplicações da teoria ecologica. No primeiro. Capítulo 7, consideramos como nosso entendimento no nível dos indivíduos e populações – relacionado á teoria do incho, à teoria bionômica (da história de vida), ao comportamento de dispessão e à competição intra-específica – pode torinecer soluções para um grande número de problemas praticos. No segundo. Capítulo 15, discutiu-se como a teoria da dinâmica das interações interespecíficas pode auxiliar no controle de pragas e na exploração sustentável de populações selvagens. Esta síntese final reconhece que os indivíduos e as populações existem em uma reia de interações interespecíficas imersa em uma rede de fluxos de energia e mitrientes. Assimitataremos da aplicação da teoria relativa à sucessão (Capítulo 16), às teias alimentares e ao funcionamento dos ecossistemas (Capítulos 17 a 20) e a biodiversidade (Capítulo 21).

A composição de tura comunidade dificilmente se manterá estática, e, como vintos no Capitulo 16, alguns padrões temporais são bem previsíveis. Os objetivos do manejo, por outro lado.

com frequência requerem condições estáncas – a produção anual de uma cultura agricola, a restauração de uma certa combinação de espécies ou a sobrevivência a longo prazo de uma espécie ameacada de extinção. O manejo ás vezes será ineficiente nessas situações se os gestores ambientais não fevarem em consideração os processos sucessionais (ver Secão 22.2).

Trataremos da aplicação da teoria aceica das teias alimentates e do funcionamento do ecossistema na Seção 22.3. Cada especie de interesse para os gestores ambientais tem seu conjunto de competidores, de mutualistas, de predadores e de parasitos, e o teconhecimento dessas complexas interações é frequentemente

necessário para a identificação de ações de manejo (ver Secão 22.3.1). Os produtores rurais procuram maximizar o retorno conômico por meio da manipulação do ecossistema com irrigação e fertilização. Mas o escoamento de nutrientes das terras agricolas. iintamente com o esgoto tratado e não-tratado produzido pelo homem, pode perturbar o funcionamento dos ecossistemas acuáricos por meio do processo de entrofização cultural farmento de nutrientes), do aumento da produtividade, da alteração das condicões abióticas e da mudança na composição de especies. A compreensão do funcionamento dos ecossistemas lacustres tem fornecido ditetrizes para a "biomanipulação" de suas teras alimenta tes com a finalidade de reverter alguns efeitos adversos das any dades humanas (ver Seção 22.3.2). Além disso, o conhecimento do funcionamento dos ecossistemas tetricolas pode auxiliar na determinação de práticas agricolas ótimas, em que a produtivada de das culturas envolva a mínima entrada de nutrientes (ver Se cão 22.3.3). A identificação dos objetivos da restatuação dos ecos sistemas (e a habilidade de monitorar se eles foram alcancados requer o desenvolvimento de ferramentas para medica "s rode do ecossistema", um rópico que será discutido na Secão 22.3 +

Uma proporção muito grande da superfície do planera e insada para, ou aferada negarivamente por, habitação humas aa indústria, mineração, produção e exploração de alimentos o que faz com que uma das nossas necessidades mais trigentes seja o planejamento e a proteção de um conjunto de areas por meio de um sistema de unidades de conservação. O matemento das reservas atuais pela adição de novas areas precisa ser realizado de maneira sistemática para garantir que a cinsetivação da biodiversidade seja obtida com um custo mínimo (tá que os recursos são sempre limitados). A Seção 22% dos creve como o nosso conhecimento sobre os padrões de riqueza em espécies (ver Capítulo 21) pode ser usado para o planejamento de redes de reservas, seja especificamente para a

conservação (ver Seção 22.4.1), seja para usos múlriplos, como uma combinação de extrativismo, turismo e conservação (ver Seção 22.4.2).

Finalmente, na Seção 22.5, lidaremos com uma realidade que os ecólogos aplicados não podem ignorar. A aplicação da teoria ecológica nunca pode ser realizada de forma independente. Primeiro, existem considerações econômicas que são inevitáveis - como os produtores rurais podem maximi-

zar a produção ao mesmo tempo em que minimizam os custos e as consequências ecológicas adversas; como podemos estabelecer um valor económico para (valorar) a biodiversidade e o funcionamento dos ecossistemas, a fim de que ele seja comparado aos lucros da exploração madeireira ou da mineração; como podemos maximizar os retornos das verbas limitadas disponiveis para a conservação? Tais questões são discutidas na Seção 22.5.1. Segundo, quase sempre existem considerações sociopoliticas (ver Seção 22.5.2) – quais métodos podem set utilizados para conciliar os desejos de todos os grupos envolvidos, de produtores rurais e madeireiros a operadores de turismo e conservacionistas; os requisitos para o manejo sustentável deveriam ser estabelecidos por lei ou encorajados pela educação; como as necessidades e perspectivas dos povos nativos podem ser levadas em consideração? Essas quesrões vêm juntas na chamada base tripla da sustentabilidade, com suas perspectivas ecológicas, econômicas e sociopolíticas (ver Seção 22.5.3).

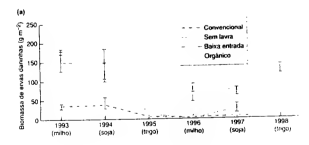
22.2 Sucessão e manejo

# 22.2.1 Manejando a sucessão em ecossistemas agricolas

Os jardineiros e os agricultores invesrem um esforço considerável no combate à sucessão por meio do plantio de espécies desejadas e da remoção de competidores indesejaveis. Na tentariva de manter as características de um

-: Jam 51. estapro ed la

estágio sucessional inicial - o crescimento de uma gramínea anual altamente produtiva -, os agricultores são forçados a resistir à sucessão natural para plantas herbaceas perenes (e. depois, para arbustos e árvores; ver Seção 16.4.5). Menalled e colaboradores (2001) compararam o impacto de quatro sistemas de manejo agricola sobre as comunidades de ervas daninhas que se desenvolveram no estado de Michigan, EUA, durante um período de seis anos (consistindo em duas rotações de milho para soja e, depois, para trigo). A biomassa aérea e a riqueza em espécies de ervas daninhas foram menores no sistema convencional (alta entrada externa de fertilizantes sinréticos e herbicidas, aração), intermediárias no sistema sem aração (alta entrada externa de produtos químicos, sem aração) e maiores nos sistemas de baixa entrada (baixa entrada externa de produtos químicos, aração) e organico (sem entrada externa de produtos químicos, aração) (Figura 22.1). Uma mistura muito variavel de espécies de monocotiledoneas



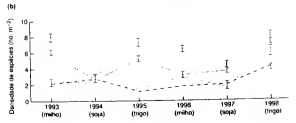


FIGURA 22.1 (a) Biomassa de ervas daninhas e (b) riqueza em espécies de ervas daninhas em quatro tratamentos de manejo agricola (ver legenda, seis replicas de plots de 1 ha em cada tratamento), durante um periodo de seis anos, consistindo em duas rotações de milho (Zea mays) para soja (Glycine max) e, depois, para trigo (Triticum aestivum) (segundo Menalled et al., 2001).

(gramíneas) e dicotiledôneas foi observada no tratamento convencional, e um conjunto igualmente imprevisivel de gramineas anuais dominou o tratamento sem aração. Por outro lado, as comunidades de ervas daninhas dos tratamentos de baixa entrada e orgânico foram mais constantes: uma dicoriledônea anual (Chenopodium album) e duas ervas daninhas perenes (Trifolium pratense e Elytrigia repens) foram as espécies dominantes sob estas condições. Menalled e colaboradores (2001) salientam as vantagens potenciais de um sistema de manejo que favoreça uma comunidade de ervas daninhas mais previsível, porque, nesse caso, tratamentos-controle podem ser planejados especificamente contra as especies envolvidas.

iartina sai 8 711 -1 - - - 2 - 1

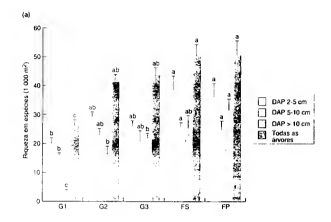
Outras formas de "jardinagem" agrícola impõem menos problemas. devido ao modo como interrompem a sucessão. A henzoina é uma resina aromática - usada na fahricação de incenso, condimentos e produtos medi-

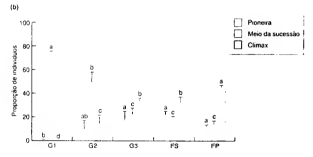
cinais - que tem sido extraída da casca de árvores tropicais do gênero Styrax há centenas de anos. Ela também proporciona uma renda significativa para muitos camponeses de Sumatra que plantam jardins de S. paralleloneurum apos limparem o sub-bosque de áreas de florestas tropicais montanas com 0,5 a 3,0 ha. Dois anos mais tarde, os camponeses podam todas as arvores de maior porte para permitir que a luz atinja as plântulas (os galhos podados são deixados no jardim), e a extração anual de resina começa após oito anos. A produção em geral declina após 30 anos, mas é possível coletar a resina por aré 60 anos. Quando a extração de resina é interrompida, o jardim é abandonado para retornar á condição de floresta. Garcia-Fernandez e colaboradores (2003) identificaram três categorias de jardim: G1 era o mais senielhante a uma plantação, com poda intensiva e altas densidades de árvores de S. paralleloneurum, e G3 era o mais semelhante a uma floresta. A riqueza total em espécies de árvores era alta nas parcelas de floresta primária e "secundária" (30 a 40 anos após a interrupção da exploração dos jardins) e também nos jardins, exceto pela situação com manejo mais intenso, onde a riqueza era significativamente mais baixa (mas, todavia, com uma média de 26 espécies de árvore) (Figura 22.2a). Conforme previsto pela teoria da sucessão (ver Seção 16.4), as espécies climax rípicas de florestas maduras foram mais comuns nas florestas primárias e houve uma mistura mais homogénea de espécies de árvores pioneiras e do meio da sucessão nas florestas secundárias e nos jardins manejados menos intensamente (G31 (Figura 22.2b). Contudo, os jardins com uma intensidade de manejo intermediária ou alta foram dominados por árvores características de estágios intermediários da sucessão (principalmente porque as árvores de benzoína pertencem a este grapo). Não é incomum que os nativos conheçam uma ampla gaina de usos das plantas da floresta. A Figura 22.2c mostra a representação de árvores nas parcelas de jardim e floresta segundo quatro classes de uso: nenhum uso conhecido (12%), uso na subsistência (alimentos, fibras ou remedios; 42%), uso nos mercados locais (23%) e uso no mercado internacional (23%). A

categoria internacional dominou nos jardins intensivamente maneiados (isro é, benzoina e seus produtos), e as árypres das caregorias de subsistência e mercados locais estavam bem-representadas nos jardins manejados com menor intensidade e nas floresras primárias e secundárias. Embora o manejo da benzoína necessire da poda da vegetação competidora, a riqueza em especies de arvores permanece relativamente alta mesmo nos jardins com major intensidade de manejo. Essa forma tradicional de jardinagem florestal mantem uma comunidade diversa cuja estrutura permite a râpida recuperação da comunidade florestal após a interrupção da extração de resina. Ela representa um bom balanço entre desenvolvimento e conservação.

O fogo è uma importante ferramenta de manejo para o povo aborígine da Austrália, como o clã proprietàrio da área Dukaladjarranj no nordeste da Arnhem Land (Figura 22.3a). A queimada, para fornecer pasragem verde para os ani-

mais cinegéticos, é planejada pelos zeladores (aborigines com responsabilidades especiais sobre a terra) e enfoca inicialmente as gramineas secas nas áreas mais altas, movendo-se progressivamente para locais mais úmidos à medida que estes secam ao longo da esração. Cada queimada em geral tem baixa intensidade e atinge uma pequena área, produzindo um mosaico de áreas queimadas e não-queimadas e, assim, uma diversidade de hábitars em diferentes estágios sucessionais (ver Seção 16.7.1). Pròximo ao fim da estação seca, quando está muito quente e seco, as queimadas são interrompidas, exceto em situações controláveis, quando é necessário atear fogo em áreas previamente queimadas. Em uma colaboração entre aborigines e ecólogos, Yibarbuk e colaboradores (2001) provocaram incendios experimentais para avaliar seu impacto sobre a flora e a fauna. Eles observaram que as áreas queimadas atrairam grandes cangurus e outras espécies cinegéticas preferidas e que importantes plantas urilizadas como fonre de alimento, como o inhame, permaneceram abundantes (resultados que dificilmente seriam uma surpresa para os colaboradores indígenas) (Figura 22.3b). A vegetação sensivel ao fogo, em declínio em outros locais, como os bosques de Calliris intratropica e os urzais de arenito dominados por arbustos de mirtáceas e proteáceas, permaneceu bem-represenrada na área de estudo. Alem disso, a área Dukaladiarram assemelha-se ao Parque Nacional Kakadu, uma unidade de conservação com alra diversidade de verrebrados e plantas. Assim, Dukaladjarranj contém várias espécies raras e muitas outras espécies que rêm declinado em áreas sem manejo e, alem disso, uma representação noravelmente baixa de plantas e animais exóricos invasores. O regime tradicional, com suas várias queimadas pequenas e de baixa intensidade, contrasta dramaticamente com o padrão contemporáneo mais típico de queinudas intensivas e sein controle próximas ao final da estação seca. Estas queimadas se espalham ao longo de exrensas áreas do oeste e do centro da Arnhem Land (às vezes cobrindo mais de 1 milhão de ha), que não são ocupadas e manejadas, e regularmente atingem a borda do planalto da Arnhem Land e os Parques Nacionais de Kikadu e





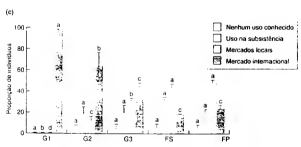


FIGURA 22.2 (a) Riqueza em espécies de arvores em diferentes classes de tamanho (DAP é o diámetro na altura do peito) em três categorias de jardim de benzoina (G1 = mais intensamente manejado, G2 = intermediário, G3 = menos intensamente manejado), em floresta secundaria (FS, 30-40 anos apos o abandono dos jardins de benzoira. e em florestas primárias (FP). (b) Porcentagem de arvores em très categorias sucessionais (c) Porcentagem de arvores em varias categorias de utilidade. Cada dado e baseado em très réplicas de plots de 1 ha. Letras diferentes sobre cada tipo de barra indicam dife renças estatisticamente significativas (segundo Garcia-Fernandez et al., 2003).

Nitmiluk (Figura 22.3a). É possível que a ocupação continua da área de estudo pelos aborigines e a manntenção de práticas tradicionais de manejo com fogo limitem o acumulo de combustivel (na forma de serrapilheita e de espécies de gramineas que promovem a propagação do fogo), reduzindo a probabilidade de ocor-

rência de incêndios de grandes propotções que podem eliminar os tipos de vegetação sensiveis ao fogo. Um retorno ao estilo indigena de queimadas parece ser promissot na restauração e na conservação das espécies e comunidades ameacadas nessas paisagens (Marsden-Smedley & Kirkpatrick, 2000) e fotnece importantes

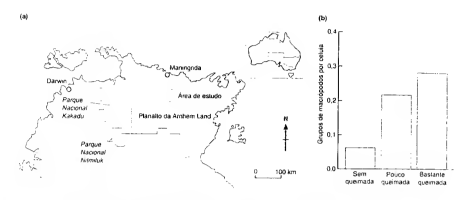


FIGURA 22.3 (a) Localização da area do estudo sobre manejo com fogo próxima ao extremo nordeste do Planalto de Arnhem no Northern Territory da Australia, a localização de dois parques nacionais também é mostrada (b) Número médio (± 2 EP) de grupos de canourus avislados durante um levantamento realizado de heticóptero em plots com 0,25 km² com diferentes histórias recentes de queimada (segundo Yibarbuk et al., 2001).

dicas para o manejo de ateas sujeiras ao fogo em outras partes do mundo.

#### 22.2.2 Manejando a sucessão para a restauração

O objetivo da ecologia da restauração é, frequentemente, a obtenção de um estágio sucessional estável (Prach et al., 2001) e, de maneira ideal, do climax.

Uma vez que um uso indesejável da terra seja interrompido. os gestores ambientais não precisam intervir se estiverem preparados para esperar que a sucessão natural siga o seu curso. Assim, plantações abandonadas de atroz na região montanhosa da Coreia central passam de um estágio de gramineas anunis (Alopecurus aequalis), por forbs (Aneilema keisak), juncais (Juncus effusio) e salgueiros (Salix koriganagi), antes de atingireni uma comunidade de bosque de amieiros (Alnus japonica) rica em espécies e estável em um período de 10 a 50 anos (Figura 22.4) (Lee et al., 2002). Não é possível contar sempre com a sucessão para promover a restauração de um hábitat, especialmente quando as fontes naturais de sementes são pequenas e distantes, mas este não era o caso no exemplo citado. De fato, a única intervenção ativa que vale a pena levar em consideração é a destruição dos diques artificiais dos artozais para acelerar, em uns poucos anos, os primeiros estágios da sucessão.

Campos sujeitos à intensificação agricola, incluindo a aplicação de fertilizantes e de herbicidas artificiais e regimes intensos de pasrejo, têm mui-

to menos espécies vegerais que campos sob manejo "tradicional" histórico. A restauração da biodiversidade nessas situações envolve uma sucessão secundária que normalmente de-

mora mais de 10 anos; ela pode ser atingida pelo retorno a um regime tradicional sem fertilizantes minerais no qual a forragem è colhida em meados de julho (verão no Hemisfério Norte) e o gado è pastoreado no outono (o qual tem inicio em setembro no Hemisfèrio Norte) (Smith et al., 2003). No entanto, ao contrario do caso dos arrozais cultivados nas montanhas discutido anteriormente, a recuperação da comunidade de campo nas planicies da Inglaterra pela colonização natural por meio da chuva de sementes ou do banco de sementes é um processo lento e incerto (Pywell et al., 2002). Felizmente, a recuperação pode ser acelerada pela semeaduta de uma mistura de sementes de muitas espécies de plantas desejáveis adaptadas às condições locais. Assim, em um estudo de quatro anos. que comparou a riqueza em espécies de gramineas e for's em plots que não foram semeados (regeneração natural a parmi do restolho de cereais) com parcelas semeadas com uma mistura de sementes de mais de 25 espécies, as parcelas semeadas tiveram duas vezes mais espécies estabelecidas nos dois primeiros anos do que as parcelas sujeitas à regeneração natural (médias de 26.4 c 22 em comparação a 10.4 c 11.3, respectivamente). No quarto ano, havia pouca diferença na riqueza em espécies (22 versus 18,7), mas o tratamento semeado finha uma composição de espécies que incluía as dos estágios finais do campo e era muito mais semelhante àquela encontrada em campos locais utilizados de forma não-intensiva (Pywell et al., 2002).

Os objetivos da restauração frequenremente incluem a recuperação nan apenas das plantas, mas também dos componentes animais da comunidade. Devido à interferência da drenagem e das marés pela instalação de

eclusas, aquedutos e diques, as marismas são, atualmente, muito mais raras do que no passado. A restauração da ação das

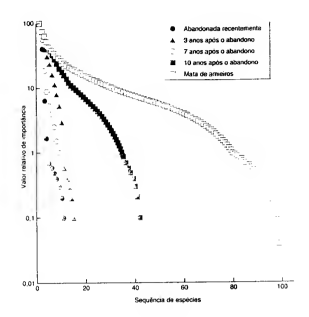


FIGURA 22.4 Diagrama de classes de abundância de espécies vegetais agrupadas pela idade das áreas (tempo desde o abandono dos arrozais). Os valores de importância representam a cobertura de solo relativa das espécies vegetais presentes. A mata de amieiros tem 50 anos de idade (segundo Lee et at., 2002)

mares (pela temoção das eclusas, etc.) e, como consequência. da ligação entre as marismas, os estuários e o sistema costeito mais amplo ao longo do litoral da Long Island Sound, do esrado de Connecticut, EUA, levou á recuperação da vegeração das marismas, incluindo Spartina alterniflora, S. patens e Distichlis spicata. A recuperação foi relativamente rápida (aumentando a uma taxa de 5% da átea total por ano) onde a invasão das marés era frequente (isto é, em baixas altitudes e onde o lencol freatico eta mais próximo á superfície), mas foi lenta nas demais situações (cerca de 0,5% da área total por ano). Nos locais com recuperação rápida, a restauração de 50% da cobertura de plantas especialistas de matismas levou 10 a 20 anos para ser atingida. Os animais característicos das marismas seguiram um cronograma semelhanre. Assim, em cinco locais de marismas na Ilha Barn que vém se recuperando por periodos conhecidos (e para os quais marismas de referência próximas estão disponíveis para comparação), o molusco gastrópode da marisma Melampus bidentatus somente atingiu densidades comparáveis às condições de referência após 20 anos (Figura 22.5a). A comunidade de aves também levou 10 a 20 anos para atingir uma composição semelhante ás circunstâncias de referência. Os generalistas das matismas que torrageiam e reproduzem tanto nas terras mais altas quanto nos banhados afetados pelas mares (como o manimbe [Melospiza melodial e o passaro-preto-de-asa-vermelha [Agelaius phoeniceus]

dominaram os estágios iniciais da sequência de restauração, antes de serem substituídos por especialistas em marismas, como a corruira (Cistothorus palustris), a garça-branca-pequena (Egretta thula) e o macarico-pintado (Actitis macularia) (Figura 22.5b). As comunidades típicas de peixes se recuperam mais rapidamente (em um período de 5 anos) na testauração de enseadas de marismas. Parece que a restauração de um regime de marés natural coloca as marismas na trajetotia da restauração de todo o seu funcionamento ecológico, embora isso geralmente demore uma ou mais décadas. O processo pode, provivelmente, ser acelerado pelo plantio de especies vegetais de marisma.

## 22.2.3 Manejando a sucessão para a conservação

Algumas especies animais ameaçadas estão associadas a um estagio particular da sucessão, e sua conservação depende de um entendimento da sequencia sucessional, a intervenção pode ser necessária para manter seu

hábitat em um estágio sucessional aptopriado. Um exemplo intrigante è tornecido pot um inseto gigante da Nova Zelandia, o weta (Deinacrida mahoenuiensis) (Orthoptera: Anostos-

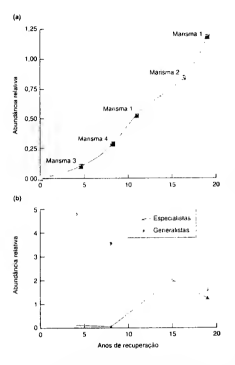


FIGURA 22.5 (a) Abundancia relativa do gastrópode Melampus bidentatus (expresso como a densidade média na área de restauração dividida pela densidade em uma marisma de referência próxima) em cinco locais distribuidos em quatro marismas na Ilha Barn, estado de Connecticut, que diferem no tempo desde que um regime de marés natura foi restaurado. Uma abundância relativa de 1,0 indica completa recuperação dessa espécie. (b) Abundância relativa (recuperação/referência) de aves consideradas especialistas (A) e generalistas (B) em marismas na Ilha Barn plotada em relação aos anos de restauração na época em que as contagens loram realizadas. Novamente, uma abundáncia relativa de 1.0 indica completa restauração da quilda de espe cialistas ou generalistas (segundo Warren et al., 2002)

tomatidae). Essa espécie, a qual se acteditava estar extinta após ser comum em hábitats florestais, foi redescoberta na década de 1970 em um fragmento isolado de rojo (Ulex europaeus) Ironicamente, o tojo é uma erva daninha intruduzida na Nova Zelandia, e, para controlá-lo, os produtores rurais investem rempo e esforco consideraveis. Seu gramado denso e espinhoso fornece refugio para o weta gigante contra outras pragas introduzidas, especialmente os ratos, mas também ouriços terrestres, arminhos e gambás, os quais capturam facilmente os wetas em seu hábitat florestal original. O Departamento de Conservação da Nova Zelândia comprou essa importante área de tojo de seu proprietário, o qual insistia em permitir que o gado passasse o inverno na reserva. Os conservacionistas estavam insatisfeitos com isso, mas, mais tarde, o gado provou ser parte da salvação do weta. Ao abrir caminho attavés do tojo, o gado fornecia uma entrada para as cabras ferais que se alimentam do tojo, produzindo um gramado denso e espinhoso e prevenindo que o hábitat de tojo se desenvolvesse em um esrágio impróprio para os wetas. Essa história envolve um único inseto endêmico ameaçado junto com um time completo de pragas introduzidas (tojo, ratos, cabtas, etc.) e animais domésticos introduzidos (gado). Antes da chegada do homem á Nova Zelandia, os únicos mamíferos terrestres da ilha eram morcegos, e a fauna endêmica da Nova Zelândia tem-se mostrado extraordinatiamente vulnerável aos mamífetos que chegaram com o homem. Contudo, ao manter a sucessão do tojo em um estágio inicial, o pastejo das cabras fornece um hábitat no qual o weta pode escapar da atenção dos tatos e dos outros predadores.

## 22.3 Telas alimentares, rundionamento e manejo do ecossistema

#### 22.3.1 Manejo quiado pela teoría da teía alimentar

Os estudos que desvendam as complexas interações nas teias alimentares (tratadas no Capítulo 20) podem fornecer informação-chave para os gestores em relação a questões tão diversas quanto a minimização do risco de doenças humanas, o estabelecimento de objetivos para áreas marinhas protegidas ou a previsan das espécies invasoras com maior potencial para perturbar o funcionamento dos ecossistemas.

#### 22.3.1.1 Doenca de Lyme

A doenca de Lyme (ou borreliose), a qual se não for tratada pode causar danos no coração e no sistema netvoso e levar a um tipo de arttite, afeta dezenas de milhares de pessoas ao redot do mundo a cada ano. Ela é causada por uma bactéria espiroqueta (Borrelia burgdorferi) transmitida por catrapatos do género Ixodes. Os catrapatos levam dois anos para passar por seus quatto estágios de desenvolvimento, os quais envolvem uma sucessão de hospedeiros vertebrados. Os ovos são depositados na primavera, e as larvas não-infectadas fazem uma única refeição de sangue en um hospedeiro (normalmente um pequeno mamíteto ou ave) antes de se soltarem e fazerem a muda para o estágio de ninfa, que passará o inverno. Os hospedeiros infectados transmitem a espiroqueta para as larvas dos carrapatos, as quais permanecem contagiosas durante toda a sua vida (isto é, após terem mudado para ninfas e, depois, para adultos).

No ano seguinte, a ninfa procuta um hospedeiro na primavera/inicio do verão para fazer outra refeição única de sangue, este è o estágio mais arriscado para a infecção humana, potque as ninfas são pequenas, de dificil detecção e se grudam nos hospedeiros em uma época de pico das atividades recreativas humanas nas florestas e parques. Entre 1 e 40% das ninfas carregam a espiroqueta na Europa e nos EUA (Ostfeld & Keesing, 2000). A ninfa solta-se do hospedeiro e muda para o estágio adulto, que faz uma última refeição de sangue e se reproduz em um terceiro hospedeiro, frequentemente um mamifero major, como um veado.

O mais abundante mamífero de pequeno porte hospedeiro no leste dos EUA, e de longe o mais competente transmissor da espiroqueta, é o rato-de-pata-branca (Peramyscus leucopus). Jones e colaboradores (1998) adicionaram frutos de carvalho, um alimento preferido dos tatos, no solo de uma floresta de carvalhos para simular um ano de eventual produção macica e observaram que o número de ratos aumentou no ano seguinre e que a prevalência da infecção com espiroqueta nas ninfas dos cartapatos (Ixodes scapularis) aumentou dois anos após a adição dos frutos. Parece que, apesar da complexidade da teia alimentat da qual a espiroquera faz parte, é possível prever anos com altos riscos de transmissão para os humanos com uma boa antecedência pelo monitoramento da produção de frutos de carvalho. Outro aspecto de interesse para os gestores ambientais è a cyidência de que surtos de mariposas-praga, cujas lagartas podem causar desfolhação maciça da floresta, possuem major probabilidade de ocorrencia um ano após safras muito pequenas de frutos de carvalho, quando os ratos, que também se alimentam das pupas das mariposas, são raros (Jones et al., 1998).

É importante enfatizar um último aspecto sobre a transmissão da doença. Os mamíferos, aves e tépteis hospedeiros potenciais de carrapatos apresentam uma grande variação na eficiência de transmissão da espiroqueta para o carrapato. Ostfeld e Keesing (2000) levantaram a hipòtese de que uma alta riqueza em espécies de hospedeiros potenciais resultaria em uma prevalência mais baixa da doença no homem, se a alta eficiência de transmissão da espéciechave (tal como o rato-de-pata-btanca) for diluída pela presença de um grande número de espécies menos competentes. (Observe que o que realmente importa é se o número total de individuos da espécie mais competente é "alagado" por um grande número de individuos das espécies menos competentes; a abundância relativa è importante, hem como a riqueza de espécies.) Ostfeld e Keesing produziram evidências a favor de sua hipôtese na forma de uma relação negativa entre os casos da doenca e a riqueza em pequenos mamíferos hospedeiros em 10 regiões dos EUA. Infelizmente, os casos da doença de Lyme foram concentrados nos estados mais ao norte, onde a riqueza em espécies era menor, o que sugere que tanto a doença quanto a riqueza de mamiferos seguem um padrão latitudinal. Assim, não foi possível determinar se a ligação entre as duas foi causal ou

acidental. Contudo, essa è uma questão importante, porque uma relação negativa entre a diversidade de hospedeiros e a transmissão de doencas que envolvem vetores (incluindo a doença de Chagas, a peste e a febre hemorrágica do Congo) forneceria mais uma razão para os gestores agirem em prol da manutenção da biodiversidade.

### 22.3.1.2 Manejo do estoque pesqueiro de abalone

As vezes, a biodiversidade pode ser muito alta para se atingir objetivos de manejo específicos! A pesca comercial e recreativa de abalones (gastrópodes da familia Haliotidae) pode levar o estoque ao colapso por meio da sobrepesca. Os abalones adultos não se des-

locam muito, e a proteção das ninhadas em áreas protegidas de seu hábitat marinho costeiro tem o potencial de promover a exportação das larvas planctônicas para incrementar as populações exploradas fora das reservas (ver Seção 15.4.2). No entanto, a função mais comum das áreas protegidas marinhas è a conservação da biodiversidade. Assim, uma questão impottante que sutge é se as àreas protegidas podem servir tanto aos objetivos do manejo dos estoques pesqueiros quanto aos da conservação da biodiversidade. Uma espécie-chave nos hábitats costeitos ao longo da costa do Pacifico da America do Norte, incluindo os do estado da Califórnia, é a lontra-marinha (Enhydra lutris). Caçada quase até a extinção nos séculos XVIII e XIX, hoje ela apresenta unta ampla e crescente distribuição em decorrência de seu status de espècie protegida. As lontras-marinhas comem abalones, e valiosos estoques pesqueiros do abalone-vermelho (Haliotus rufescens) se desenvolvetam quando as lontras eram raras; atualmente, há a preocupação de que os estoques pesqueiros serão insustentáveis na presenca das lontras-marinhas. Fanshawe e colaboradores (2003) compararam as características de populações do abalone em diferentes locais ao longo da costa da Califòrnia que apresentavam variações na intensidade de exploração e na presença de lontras-marinhas: dois locais careciam de lontras-marinhas e tinham sido zonas de exclusão de pesca de abalone por, pelo menos, 20 anos; rrês locais não tinham lontras, mas permitiam a pesca recreativa: e quatro locais eram zonas de exclusão de pesca que continham lontras-marinhas. O objetivo era determinar se as áreas marinhas protegidas podiam ajudar a tornar a pesca do abalone sustentável quando todas as conexões da teia alimentar eram completamente restauradas. As louttas-marinhas e a exploração recreativa influenciatam de maneira semelhante as populações de abalone-vermelho, mas os efeitos foram muito mais fortes quando as lontras estavam presentes. As populações de abalone-vermelho nas áreas protegidas apresentavam densidades consideravelmente mais altas (15 a 20 abalones por 20 m²) do que nas áreas com lontras-marinhas (< 4 abalones por 20 m²), e as àreas exploradas geralmente apresentavam densidades intermediárias. Além disso, 63 a 83% dos abalones das

áreas protegidas eram maiores do que o limite de exploração de 178 mm estabelecido por lei em comparação a 18 a 26% nas áreas de exploração e menos de 1% nas áteas com lontras. Finalmente, os abalones estavam restritos, na ptesença das lontras marinhas, principalmente a fendas nas tochas, onde eles são menos vulneráveis à predação. Áreas protegidas de uso múltiplo provavelmente não são facriveis onde um predador de topo de cadeia carismático se alimenta intensamente de presas visadas pela indústria pesqueira. Fanshawe e colaboradores (2003) recomendam a criação de categorias de áteas protegidas com função única, mas isso também pode não funcionar a longo prazo; a manutenção do status quo na medida em que as lontras-marinhas estão expandindo a sua distribuição eventualmente poderà necessitar de um controle das lontras. algo que poderá ser polificamente inaceitável.

#### 22.3.1.3 Invasões por peixes salmonídeos em rios e lagos

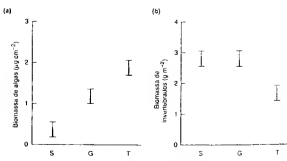
Da mesma forma como as lontrasmarinhas alteram o compottamento de suas presas (abalones), a trutamarrom (Salmo truta) introduzida na Nova Zelândia modifica o comportamento dos invertebrados her-

bivoros (incluindo as náiades do efemeroptero Deleatidium spp.) que pastam nas algas dos leitos dos rios invadidos - a atividade diurna è reduzida significativamente na presença das trutas (Townsend, 2003). A truta-marrom utiliza principalmente a visão para capturar suas presas, e os peixes nativos que elas substituíram (Galaxias spp.) se baseiam em dicas mecánicas. Assim, as horas de escuridão proporcionam um refugio contra a predação das trutas de maneira análoga às fendas ocupadas pelos abalones. Como se sabe, um predador exótico, como a truta, tem efeitos diretos sobre

a distribuição de Galaxias spp., assim como o comportamento de efemétidos não é uma surpresa, mas a influencia também tem consequencias no nivel trófico das plantas. Trés tratamentos toram estabelecidos em canais de fluxo artificial colocados em côttegos: sem peixes, (iaiaxia) spp. presentes ou trutas presentes, sob densidades naturais. Após 12 dias, a biomassa de algas foi mais alta onde as trutas estavam presentes (Figura 22.6a), em parte por causa de uma reducão na biomassa de pastadores (Figura 22 6b), mas também devido à redução do pastejo (alimentação somente à noite) pelos pastadores remanescentes. Essa cascata trôfica também alterou a taxa na qual a energia luminosa era capturada pelas algas (a produção primária líquida anual foi seis vezes maior em riachos com truta do que em riachos vizinhos com Galaxias spp.; Hurvn, 1998) e isto, por sua vez, resultou em uma ciclagem mais eficiente do nitrogénio, o nutriente limitante nesses riachos (Simon et al., 2004). Assim, elementos importantes do funcionamento. do ecossistema, isto é, o fluxo de energia (ver Capítulo 17) e o fluxo de nutrientes (ver Capítulo 18), foram alterados por uma truta invasora.

Outros salmonideos, como a truta-arco-iris (Oncorhyncus nockiss). têm invadido muitos lagos previamente desprovidos de peixes na Amètica do Notte, onde tem sido registrado um acréscimo na biomassa vegetal (fitoplâncton). Uma teducão na quantidade de pastadores bentô-

nicos e planctônicos induzida pelos peixes é, em parte, a responsável pot isso. Mas Schindler e colaboradores (2001) argumentam que a principal razão para o aumento na producão primária é o fato de as trutas se alimentarem dos invertebrados bênricos e litorâneos e, então, por meio de sua excreção, transferirem fósforo (o nutriente limitante)



Regime de predação por peixes

FIGURA 22.6 (a) Biomassa total de algas (clorofila a) e (b) biomassa de invertebrados (± EP) em um experimento realizado no verão em um pequeno rracho da Nova Zelândia G = Galaxias spp presentes, S = sem peixes, T = trutas presentes (segundo Flecker & Townsend, 1994).

para o hábitat do fitopláncton. Em sua revisão sobre os impactos desses e de outros invasores de ambientes de água doce sobre a comunidade e o funcionamento do ecossistema. Simon e Townsend (2003) concluiram que os gestores responsáveis pela biossegurança deveriam dar atenção especial aos invasores que apresentam novos métodos de aquisição de recursos ou um nicho amplo que conecta compartimentos do ecossistema previamente desconectados.

#### 22.3.1.4 Hipóteses conflitantes sobre as invasões

Uma hipótese amplamente citada na biología da invasão relacionada ás interações populacionais e de teia alimentar (ver Capítulos 19 e 20) e á

riqueza em espécies (ver Capítulo 21) é a de que comunidades ricas em espécies são mais resistentes à invasão do que comunidades pobres em espécies. Isso está relacionado ao fato de os recursos serem melhor utilizados nas primeiras e haver uma major probabilidade de existência de competidores e predadores que possam excluir os invasores em potencial (Elton, 1958). Com base nisso, á medida que os invasores se acumulam em um ecossistema, a taxa de ocorrência de novas invasões deveria ser reduzida (Figura 22.7a). Mas o oposto também tem sido postulado - a hipótese da "fusão invasora" (invasional meltdown) (Figura 22.7b) (Simberloff & Von Holle, 1999). Esta hipótese argumenta que a taxa de invasões aumentará com o tempo, em parte porque o comprometimento das espécies nativas promoverá novas invasões e, em parte, porque alguns invasores terão efeitos facilitadores, em vez de negativos, sobre a chegada

de novas espécies exóricas. A revisão das invasões dos Grandes Lagos da América do Norte realizada por Ricciardi (2001) revela um padrão que corresponde à hipótese da fusão (Figura 22.7c). Das interações possíveis entre um par de espécies invasoras, a competição (-/--) e a predação (+/-) são normalmente ressaltadas. A revisão de Ricciardi é incomum, pois também considerou os mutualismos (+/+), os comensalismos (+/0) e os amensalismos (-/0). Um total de 101 interações de pares de espécies foi identificado, trés casos de mutualismo, 14 de comensalismo, quatro de amensalismo, 73 de predação (herbivoria, carnivoria e parasitismo) e sete de competição. Assim, cerca de 17% dos casos registrados envolveram uma espécie invasora facilitando, direta ou indiretamente, o sucesso de outra. Um exemplo de facilitação direta é a provisão de alimento na forma de depósiros fecais e o aumento na heterogeneidade de hábitat realizada por mexilhões e que favorece outros invasores. como o anfipodo Echinogammarus ischnus (Stewatt et al., 1998). A faciliração indireta ocorreu nas décadas de 1950 e 1960, quando a lampréia marinha Petromyzon marinus elintinou os peixes salmonídeos predadores nativos em beneficio de peixes invasores, como Alosa pseudoharengos (Ricciardi, 2001). Além disso, um terço dos casos de predação, na análise de Ricciardi, podem ser considerados como envolvendo "facilitação", pois uma nova espécie exótica se beneficiou de um invasor previamente estabelecido. Não conhecemos a aplicabilidade da hipótese da fusão invasora em diferentes ecossistemas, mas a experiência dos Grandes Lagos sugere que os gestotes não deveriam deixar de tomar novas medidas de combate à invasão apenas porque vários invasores já se estabeleceram em um determinado ecos-

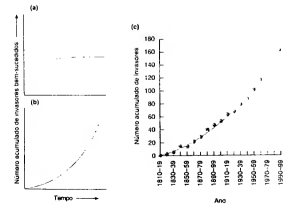


FIGURA 22.7 Tendências temporais previstas no número acumulado de invasões bemsucedidas segundo (a) a hipotese da resistência biotica e (b) a hipotese da fusão invasora (c) Número acumulado de invasores nos Grandes Lagos da America do Norte - o padrão concorda com a hipotese da fusão invasora (segundo Ricciardi, 2001)

# 22.3.2 O manejo da eutrofização pela manipulação das teias alimentares dos lagos

A entrada excessiva de nutrientes (principalmente o fósforo; Schindler, 1977) a partir de fontes como o esgoto e a lixiviação agrícola tem transformado muitos lagos oligotróficos "saudáveis" (pobres em nutrientes,

com baixa produtividade vegetal, rico em macrófitas e com águas transparentes) em uma condição eutrofizada. Neste caso, grandes entradas de nutrientes levam a uma alta produtividade do fitopláncton (ás vezes dominada por espécies tóxicas), o que deixa a água turva e, nas situações mais críticas, leva á anoxia e á mortandade de peixes (ver Seção 18.4.3). Em alguns casos, a resposta óbvia de manejo é a redução da entrada de fósforo (pela alteração do local de despejo de esgoto, por exemplo), que pode provocar uma reversão rápida e completa. O Lago Washington fornece uma história de sucesso nesta categoria reversivel (Edmondson, 1991), a qual inclui lagos profundos, frios e de fluxo rápido e lagos que foram submetidos á eutrofização cultural por curtos períodos (Carpenter et al., 1999). No outro extremo dessa escala estão os lagos que parecem ser irreversiveis porque a mínima taxa de entrada de fósforo, ou a reciclagem de fósforo das reservas acumuladas nos sedimentos do lago, já é muito alta para permitir um retorno à oligotrofia. Isto aplica-se, principalmente, a lagos localizados em regiões ricas em fósforo (p. ex., relacionadas à química do solo) e lagos que receberam entradas muito grandes de fósforo durante um longo período. Em uma categoria intermediária, a qual Carpenter et al. (1999) se referiram como lagos atrasados, a eutrofização pode ser revertida pela combinação do controle das descargas de fósforo com intervenções, como o traramento químico para imobilizar o fósforo no sedimento, ou uma intervenção biológica conhecida como hiomanipulação. Nossa discussão enfoca esta última categoria porque ela depende de um conhecimento acerca das interações nas teias alimentares (ver Capítulo 20) entre os peixes piscívoros, os peixes planctivoros, o zooplâncton herbivoro e o fitoplancton para guiar o manejo dos lagos na direção de um determinado pouro final ecossistêmico (Mehner et al., 2002).

O principal objetivo da hiomanipulação é a melhoria da qualidade da água pela redução da densidade de fitoplâncton, para, assim, aumentar sua

transparéncia. A abordagem envolve um aunsento no pastejo do zoopláncton sobre o fitopláncton via uma redução na biomassa de peixes zooplanctivoros (pescando-os ou aumentando a biomassa de peixes piscívoros). Os principais sucessos ocorteram em lagos rasos onde os níveis dos nutrientes não eram muito altos (Meijer et al., 1999). Lathrop e colaboradores (2002) foram mais ambiciosos do que a maioria na tentativa de biomanipular um lago eutrofizado relativamente grande e profundo, o Lago Mendoza, no estado de Wisconsin, EUA.

Eles combinaram os objetivos de manejo de melhorar a qualidade da água e aumentat a pesca recreativa dos piscívoros walleve (Stizostedion vitreum) e lúcio (Esox lucius). Ao todo, mais de dois milhões de alevinos das duas espécies forum liberados a partir de 1987, e a biomassa de peixes piscívoros respondeu rapidamente e se estabilizou em 4 a 6 kg ha 1 (Figura 22.8a). A biomassa combinada de peixes zooplanctivoros diminuiu, conforme esperado, de 300 a 600 kg ha-1 antes da biomanipulação nara 20 a 40 kg ha-1 nos anos seguintes. A redução na pressão de predação sobre o zooplâncton (Figura 22.8b) levou, por sua vez, a uma substituição dos pequenos fitoplanctívoros pastadores (Daphnia galeata mendotae) por pastadores maiores e mais eficientes, D. pulicaria. Depois de muitos anos, quando D. puluaria era dominante, sua alta pressão de pastejo reduziu a densidade do fitoplâncton e aumentou a transparência da água (Figura 22.8c). A resposta desejada provavelmente teria sido mais enfática se não tivesse ocorrido um aumento nas concentrações de fósforo durante o período de biomanipulação, principalmente como um produto do aumento da lixiviação de origem agrícola e urbana. Lathrop e colaboradores (2002) concluíram que o estado de biomanipulação favorável de alta pressão de pastejo resultaria em melhorias adicionais à medida que novas ações de manejo visando à redução das entradas de fósforo fossem tomadas.

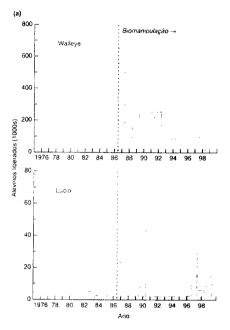
A eutrofização cultural tem efeitos igualmente dramáticos nos rios, nos estuários e nos ecossistemas marinhos. A eutrofizacão costeira tem-se tornado uma importante causa de preocupação. O Programa das Nações Unidas para o Meio Ambiente (PNUMA; The United Nations Environment Program, UNEP) relatou que 150 áreas marinhas ao redor do mundo sofrem regularmente de falta de oxigênio em consequência da decomposição de florações de algas que são estimuladas principalmente pelo nitrogênio oriundo da lixiviação de fertilizantes da agricultura e do esgoto de grandes cidades (UNEP, 2003).

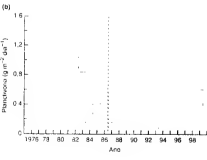
## 22.3.3 Manejo de processos ecossistêmicos na agricultura

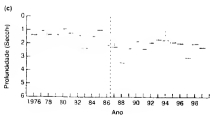
O uso intensivo da terra não está associado apenas á poluição com fósforo, mas também a um acréscimo na quantidade de nitrato, que é lixiviado até o lençol freático e depois até os rios e lagos, o que afeta as teias alimentares e o funcionamento do ecossistema (ver Seção 18.4.4). O excesso de nitraro também chega nos reservatórios de água potável, onde representa um problema de saúde, podendo contribuir para a formação de nitrosaminas e, em crianças pequenas, causar uma redução na capacidade do sangue de transportar oxigénio. A Agência de Proteção Ambiental dos Estados Unidos recomenda uma concentração máxima de nitrato de 10 mg l<sup>-1</sup>.

As criações de porcos, gado e aves domésticas são as três principais responsáveis pela liberação de nitrogénio em áreas com agricultura indus-

trial. Os dejetos ricos em nitrogênio oriundos da criação de aves domésticas em escala industrial são facilmente desidrata-







dos e formam um fertilizante transportavel, inofensivo e valioso na agricultura e na jardinagem. Por outro lado, os excrementos do gado e dos porcos contem 90% de água e possuein um cheiro desagradavel. Uma unidade comercial de engorda com capacidade para 10 mil porcos produz poluição equivalente a uma cidade com 18 mil habitantes. As leis, em muras partes do mundo, têm restringido de forma crescente as descargas de dejetos agricolas nos cursos d'água. A prática mais simples envolve o retorno do material para o solo como adubo semi-solido ou como dejeto liquido pulverizado. Isso reduz a sua concentração no ambiente a valores semelhantes aqueles encontrados em um tipo de agricultura mais primitiva e sustentavel, alem de converter os poluentes em fertilizantes. No entanto, se os ions nittato não forem novamente absorvidos pelas plantas, a chuva provocará sua lixiviação para o lençol freático. De fato, a separação dos animais domésticos e das culturas agricolas em propriedades especializadas em apenas um destes tipos de atividade, ao contrário do que ocorre em propriedades mistas, tem sido responsável por uma importante contribuição à poluição dos cursos d'água com nutrato. Por exemplo, a produção de carne nos EUA tem-se concentrado em regiões com uma baixa produção de alimentos de origem vegetal (Mosier et al., 2002). Assim, apenas 34% das 11 Tg de nitrogênio excretado pelos animais nos EUA em 1990 retornaram às plantações. Grande parte do restante deste nitrogénio chegară, eventualmente, nos cursos d'agua.

A major parte do nitrogênio fixado nas comunidades naturais está ptesente na vegeração e na fração orgânica do solo. À medida que os indivíduos morrem, eles conttibuem com matéria orgânica para o solo. Sua decomposição libera dióxido de carbono, causando uma diminuição na razão entre carbono e nitrogênio; quando a razão se aproxima de 10:1, o nitrogênio começa a ser liberado da matéria orgânica do solo como ions amônio. Nas regiões aeradas do solo, os ions amônio são oxidados para nitrito e, então, para ions nirraro, os quais são lixiviados pela chuva através do perfil do solo. Ambos os processos, de decomposição da matéria orgânica e formação de nitratos, são mais rápidos no verão, quando a vegeração natural cresce com maior rapidez. Então, os nitratos podem sei absorvidos pela vegetação em crescimento na mesma velocidade em que são formados - e eles não ficam presentes no solo por tempo suficiente para que quantidades significativas seram lixiviadas para fora da zona das raízes das plantas e perdidas da comunidade. Frequentemente, a vegetação natural representa um ambiente com "nitrogênio no limite".

FIGURA 22.8 (a) Alevinos de dois peixes piscívoros liberados no Lago Mendoza, o principal esforco de biomanipulação teve inicio em 1987 (b) Estimativas da biomassa de zoopiancton consumida por peixes zooplanctivoros por unidade de área por dia. As principais espécies zooplanctivoras eram Coregonus artedi. Perca flavescens e Morone chrysops (c) Media e amplitude da profundidade máxima de visibilidade de um disco de Secchi durante o verão (uma medida da transparência da água); as linhas verticais pontilhadas indicam os períodos nos quais a grande e eficiente pastadora Daphnia pulicaria era dominante (segundo Lathrop et al., 2002)

Por outro lado, há várias razões para os nittatos serem lixiviados mais facilmente dos solos agricolas e flotestas manejadas do que da vegetação natural.

- 1. Os solos agricolas possuem pouca ou nenhuma vegetação viva para absorver os nittatos durante parte do ano (e a biomassa das florestas está abaixo de seu máximo dutante muitos anos).
- 2. As plantações e as florestas maneiadas são normalmente monoculturas que podem capturar nitratos apenas em suas próprias zonas de raízes, e a vegetação natural apresenta, frequentemente, uma diversidade de sistemas radiculares e raizes a diferentes profundidades.
- 3. Quando a palba e os restos da atividade flotestal são queimados, o nitrogênio orgânico que continham retorna ao solo como nitratos.
- Quando as terras agricolas são usadas por animais pastadores, seu metabolismo acelera a taxa de respiração do carbono, reduzindo a razão C:N e aumentando a formação e lixiviação de nitratos.
- 5. O nitrogêmo nos fertilizantes agricolas é aplicado normalmente apenas uma ou duas vezes ao uno, em vez de ser constantemente liberado, como ocorre durante o crescimento da vegetação natural; assim, ele é mais facilmente lixiviado e acaba chegando nos cursos d'água.

Devido ao fato de o nitrogênio não ser eficientemente reciclado nas terras agricolas ou nas flotestas mane-

jadas, o cultivo repetido leva a perdas de nitrogênio do ecossistema e, consequentemente, a uma diminuição da produtividade das culturas. Para manter a produção, o nitrogênio disponivel deve ser suplementado com o dos fertilizantes, sendo parte obtida pela mineração de nitrato de potássio no Chile e no Peru, mas a maioria provem do processo industrial de fixação de nitrogênio, que consome muita energia. Nesse processo, o nitrogénio é combinado cataliticamente com o hidrogênio sob alta pressão para formar amônia e, depois, nitrato. Os fertilizantes nitrogenados são aplicados na agricultura como nitratos ou como compostos de ureia e amônio (os quais são oxidados em nitratos). Contudo, não é correto considerar a fertilização arrificial como a única prática que provoca a poluição com nirrato; o nitrogémo fixado pelas culturas de legumes - como alfafa, trevo, ervilha e fenão - também se transtorma em nitrato que é lixiviado para os cursos d'água. A Figura 22.9 mostra como a quantidade de fertilizantes sintéticos e de culturas fixadoras de nitrogênio aumentou nos últimos 50 anos, o que continuará ocorrendo ao longo do próximo meio século (Tilman et al., 2001), principalmente nos paises em desenvolvimento.

Uma variedade de abotdagens està disponivel para combater os problemas do nitrato na agua potável e da eutrofização, por exemplo, pela

manutenção de cobertura vegetal no solo durante todo o ano, pelo uso de culturas mistas - em vez de monocultutas -,

pela integração da produção animal e vegetal e, em termos mais gerais, pelo retorno da matéria organica para o solo por meio da manutenção de estoques menores, do fornecimento de nitrogênio de acordo com as demandas da cultura e da utilização de fertilizantes avançados de "libetação controlada" (Mosier et al., 2002). O papel desempenhado pelos simbiontes fixadores de nitrogênio (micorrizas fungicas e rizobios bactetianos) è patticularmente interessante. Os simbiontes das raizes não aumentam a produtividade de forma consistente. Em vez disso, espécies diferentes. ou a mesma espécie sob diferentes condições de solo, podem variar de uma ação parasítica (quando agem como escoadouros dos recursos da planta na relação) a uma ação mutualistica (quando eles melhoram significativamente a performance das plantas). Kiers e colaboradores (2002) argumentam que são necessárias pesquisas para determinar como as práticas de manejo das propriedades, incluindo a fertilização, a lavra e a rotação de culturas, influenciam as respostas de curto prazo e, ao longo de um periodo um pouco mais longo, a evolução dos simbiontes fixadores de nitrogênio. Esse conhecimento auxiliaria na identificação de regimes de manejo que favorecem as interações mutuinlísticas, em vez das parasiticas.

#### 22.3.4 A saúde do ecossistema e sua avaliação

Muitos ecossistemas ao redor do mundo têm sido degradados pelas atividades humanas. Fazendo uma analogia com a saúde humana, os gestores frequentemente descrevem os ecossistemas como "doentes" se a estrutura de suas comunidades (ri-

queza em espécies, composição de espécies e arquitetura da teia alimentar - ver Capitulos 16, 20 e 21) ou o funcionamento do ecossistema (produtividade, dinâmica de nutrientes, decomposição - ver Capítulos 17 e 18) tiverem sido muito modificados pelas pressões humanas. Os aspectos da saúde do ecossistema às vezes têm reflexos diretos sobre a saude humana (quantidade de nitrogênio no lençol Featico e na água potável, algas tóxicas em lagos e oceanos, riqueza em espécies animais hospedeiras que transmitem doencas para o homem em florestas de carvalho) e também sobre os processos naturais (serviços do ecossistema) que as pessoas valorizam, como o controle de enchentes, a disponibilidade de alimentos silvestres (incluindo os animais eacados e os fungos e as plantas colhidas) e as oportuaidades recreativas. As estratégias de manejo são frequentemente planejadas no contexto de pressão (ações humanas), estado l'estrutura da comunidade e funcionamento do ecossistema tesultantes) e resposta ao manejo (Figura 22.10) (Fairweather, 1999). Da mesma forma que os médicos usam indicadores na sua avaliação da saúde humana (temperatura corporal, pressão sangüinea, etc.), os gestores ambientais pre-

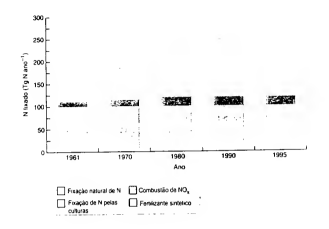


FIGURA 22.9 Estimativas da fixação global de nitrogênio em quatro categorias durante determinados anos desde 1961. A fixação natural de nitrogênio permaneceu constante, mas a fixação pelas culturas e na produção de fertilizantes sintéticos aumentou dramaticamente. A combustão de NO, referese à oxidação de nitrogênio atmosferico durante a queima dos combustiveis fosseis NO, è depositado nos ecossistemas a sotavento (na direção do vento) (segundo Galloway et al., 1995)

cisam de indicadores da saúde do ecossistema para auxiliá-los a estabelecer ptioridades de ação e para determinar o quanto suas intervenções foram bem-sucedidas.

As florestas de pinheiro-pondetosa (Pinus ponderosa) do oeste dos Estados Unidos podem ser usadas para ilustrar a telação entre pressão, estado

e resposta (Rapport et al., 1998). Há uma gama de influências humanas em ação, mas Yazvenko e Rapport (1997) consideram que a pressão mais importante tem sido a exclusão do fogo (assim como vimos em relação ao ecossistema australiano descrito na Seção 22.2.1, as florestas de pinheiro-ponderosa evoluíram em uma situação em que são comuns incêndios naturais petiódicos). Com a exclusão do fogo, o esrado da floresta mudou para uma situação que apresenta uma menor ptodutividade e um aumento na mortalidade de árvores, padrões alterados de ciclagem de nutrientes e um aumento na taxa e magnitude de surtos de pragas e doenças das árvores. Essas propriedades alteradas podem servir de indicadores da saúde do ecossistema, e uma testautação bem-sucedida (resposta) setá evidente quando os indicadores reverterem as rendências.

A saúde dos rios rem sido medida de várias maneitas, desde a avaliação de evidências abióricas da pressão (p. ex., concentrações de nurrientes e cargas de sedimento) aré a composição da comunidade e o funcionamento do ecossistema (como a taxa de decomposição das folhas da vegeração pendenre que cai

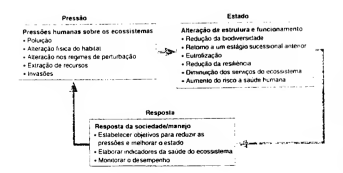


FIGURA 22.10 A ligação entre as pressões causadas pelas atividades humanas, o estado em termos de composição da comunidade e processos ecossistémicos e a resposta ao manejo. Os eleitos adversos sobre os ecossistemas as vezes envolvem processos com valores ciaros em termos humanos, lais servicos do ecossistema impactados incluem redução nas oportunidades recreativas, ma qualidade da aqua, comprometimento do controle natural de enchentes, impactos negativos sobre a vida silvestre que è explorada e sobre a biodiversidade em geral

naruralmente nos rios; Gessnet & Chauvet, 2002). Alguns índices de saúde incluem mais de um desses indicadores; em outros casos, os gestores se baseiam em uma única medida. Na Nova Zelandia, pot exemplo, os responsáveis pela gestão dos rios usam o índice da comunidade de macroinverrebrados (ICM) (Starck, 1993). Esse índice e baseado na presença ou ausência de certos tipos de invertebrados de tio que diferem em sua capacidade de toletar a poluição. rios saudáveis com muitas especies que não toleram a poluição tem altos valotes de ICM (120 ou mais), e rios "doentes" têm valores baixos (80 ou menos). A Figura 22.11a mostra a relação entre o ICM e a porcentagem da área de drenagem que foi desenvolvida (para pastagem ou desenvolvimento urbano; nesse caso, o desenvolvimento da terra e a pressão) para locais no rio Kakaunui na costa leste da South Island da Nova Zelandia.

> Não devemos esquecer o faro de que o conceito de saúde do ecossisrema è getalmente um conceito social. Um ecossistema saudavel é

aquele que a população humana acredira ser saudável, e diferenres grupos sociais têm ideias diferentes sobre 1550 (p. ex., os pescadores consideram que um rio esra saudável quando contém muiros individuos grandes de suas espécies de peixe preferidas; os pais, quando seus filhos não ficam doentes ao nadar no rio; os conservacionistas, quando os peixes nativos são abundantes). O rio Kakaunui localiza-se dentto do rertirótio de um grupo Maori que desejava desenvolver uma ferramenta para que suas percepções acerca da saude do rio fossem consideradas pelos gestores. Sua Medida Culrural de Saúde do Rio (MCSR) inclui componentes relacionados ao grau de impacto que as atividades humanas parecem ter sobre a área de drenagem, a zona ripária, as margens e o leito do rio. A MCSR (Figura 22.11b)

mostrou-se fortemente correlacionada com o ICM, apesar do faro de não incluir nenhum componente invertebrado.

## 22.4 Biodiversidade e manejo

# 22.4.1 Selecionando unidades de conservação

A elaboração de planos de sobrevivência para uma espècie pode ser a melhor maneira de lidar com espécies sob grande risco de exrinção e consideradas de importância especial (p. ex., espécies-chave, espécies evolutivamente únicas, grandes animais carismáricos que são fáceis de "vender" para o público). Conrudo, é impossível tratar todas as espécies ameaçadas independenremente. Por exemplo, o US Fish and Wildlife Service calculou que seriam necessários US\$4,6 bilhões ao longo de 10 anos para recuperar completamente rodas as espécies da lista de ameacadas dos EUA (US Department of the Interior, 1990), e o orçamento anual para 1993 era de US\$60 milhões. Em face dessa escassez de recursos, há uma rendência crescente em relação á elaboração de planos de proteção multiespecíficos, em vez de planos para uma única especie, embora isso inclua o risco de as necessidades específicas das espécies ameaçadas receberem arenção insuficiente. Assim, uma análise dos casos dos EUA mostraram que espécies contempladas em planos multiespecíficos apresentatam uma probabilidade significativamente mais alra em exibir rendências populacionais de declínio (Boersma et al., 2002). Por essa razão, Clark e Harvey (2002) defendem o agrupamento de espécies de acordo com suas ameaças. Apesat de alguns problemas, no enranto, geralmente podemos espetat conservar uma maior biodiversidade se proregermos comunidades inreiras por meio da criação de áteas protegidas.

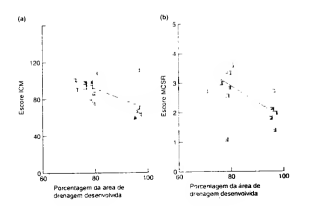


FIGURA 22.11 Relações entre a porcentagem de desenvolvimento da area de drenagem de locais ao tongo do rio Kakaunui (para pastagem e uso urbano) e (a) o indice da comunidade de macroinvertebrados (ICM), comumente usado pelos gestores ambientais na Nova Zelândia, e (b) a Medida Cultural da Saude do Rio (MCSR) (segundo Townsend et al. 2004).

Unidades de conservação de vários tipos (parques nacionais, reservas naturais, áreas de manejo de uso múltiplo, etc.) cresceram em número e área

ao longo do século XX, tendo a maior expansão ocorrido desde 1970. Contudo, as 4.500 unidades de conservação existentes em 1989 ainda representavam apenas 3,2% da superfície terrestre do planeta. Na melhor das hipòteses, e considerando-se a vontade política, talvez 6% da superfície terrestre venha a ser eventualmente protegida - o resto seria considerado necessário para fornecer os recursos naturais para a população humana (Primack, 1993). Embora compreensivel, è também perturbador o fato de boa parte das reservas ser esrabelecida em terras que ninguém deseja (Figura 22.12). Áreas com alta riqueza de espécies e dentro da distribuição de espécies vegetais e animais ameaçadas sobrepõem-se freqüentemente com centrus populacionais humanos (Figura 22.13). Dessa forma, embora a proteção de regiões selvagens remotas tenha valor e seja relativamente ficil, a conservação da máxima diversidade exigirá um enfoque maior nas áreas de alto valor para a humanidade.

As prioridades para a conservação dos ambientes marinhos, as quais largaram attàs dos esforços para proteger os ambientes terrestres, estão sen-

do agora abordadas com urgência. Em termos taxonômicos, a maior parte da biota mundial e encontrada nos oceanos (32 dos 33 filos animais conhecidos são marinhos; 15 desses filos são exclusivamente marinhos), e as comunidades marinhas estão sujeitas a um grande número de influências potencialmente adversas, incluindo a sobrepesca, a perturbação do hábitat e a poluição oriunda de atividades desenvolvidas no ambiente terrestre. Existem algumas distinções fundamentais entre os ecossistemas marinhos e terrestres que precisam ser lemhradas durante o planejamento de unidades de conservação marinhas.

A mais importante delas è a maiot "abertura" das áteas maría nhas, as quais apresentam uma dispersão de longo alcance de nutrientes, matéria orgànica e inorgánica, organismos planctonicos e propágulos reprodutivos de espécies bentónicas e peixes (Carr et al., 2003; ver também Seção 15.4.2).

O objetivo geral das unidades de conservação, seiam terrestres ou marinhas, è a representação da biota de cada região de maneira a separar a biodiversidade dos processos que a ameaçam. Margules e Pressey (2000) recomendam as seguintes etapas para um planejamento de conservação sistemático.

- 1. Compile os dados sobre a biodiversidade e sobre a distribuição das espécies raras e ameacadas da região em questão
- Identifique os objetivos da conservação e estabeleca meras explicitas de conservação para as especies e tipos de comunidade, bem como metas quantitativas em relação do tamanho mínimo das reservas e sua conectividade.
- Revise o sistema de unidades de conservação existente na região para medir em que extensão as metas quantitativas jà foram atingidas e para identificar as ameacas iminentes para as espècies e os tipos de comunidade pouco representados.
- Selecione àreas de proteção adicionais para aumentar as reservas existentes de forma a melhor atingir as meras de conservação (discutido em mais detalhe a seguir).
- Implemente ações de conservação após decidir a forma de manejo mais apropriada para cada área e estabelecer um cronograma de implementação se os recursos financeiros não forem suficientes para realizar todas as ações simulta-
- Mantenha o valor das unidades de conservação e monitore os indicadores-chave que refletirão o sucesso do manejo, modificando-o se necessário.

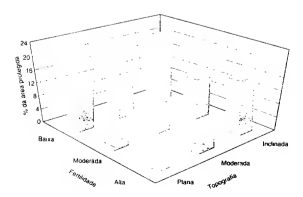


FIGURA 22.12 As areas protegidas no sudoeste da Australia estão mais frequentemente situadas em áreas com grande declividade e áreas pouco produtivas que não são visadas para a agricultura ou o desenvolvimento urbano (segundo Pressey 1995, Bibby 1998)

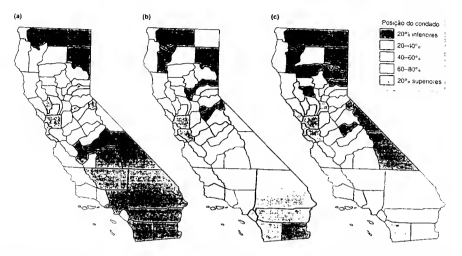


FIGURA 22.13 Condados do estado da Califórnia classificados segundo (a) nqueza de espécies vegetais (número por área amostrada com 2 59 km²); (b) proporção de espécies vegetais listadas como ameaçadas; e (c) densidade populacional humana (segundo Dobson et al., 2001).

Sabemos que as bioras de diferentes locais vatiam em relação à riqueza em espècies (centros de diversidade - ver Seção 21.1), ao grau no qual

sua biota è única (centros de endemismo) e ao grau no qual sua biota está ameaçada (hot spots de extinção fáreas-chave para a proteção da biodiversidade mundiall, por exemplo, devido à iminente destruição dos hábitats). Um desses critétios - ou uma combinação deles - pode ser usado para estabelecer prioridades quanto às áreas potenciais para proteção (Figura 22.14). Além disso, se fòssemos dat um peso menor ao valor de "exisrência" das espécies (cada espécie é igual) e um peso maior ao valor potencial das espécies que podem fornecer benefícios futuros para o homeni (como fonte de alimento, remédios, animais domésticos ou de estimação, etc.), poderiamos priorizar os locais que contem um maior número de espécies provavelmente úteis (centros de utilidade)

> Mas a biodiversidade engloba mais do que apenas a riqueza em espécies. A seleção de novas áreas também deveria tentar garantir a proteção de representantes da maior variedade de

comunidades e ecossistemas possível. Dois princípios-chave agui são a complementaridade e a importância (Pressey et al., 1993).

Com a limitação de recursos financeiros, a estratêgia ideal é avaliar o conteúdo das áreas candidatas e proceder em etapas, selecionando a cada etapa a área que é mais complementar às outras em relação às suas características. Atualmente,

existe uma vatiedade de algoritmos para realizar essa tarefa de maneira eficiente. Por exemplo, um algoritmo valoriza mais o grau de singularidade da comunidade ou do sistema de solos. e outro prioriza a raridade mêdia dos sistemas de solo presentes em diferentes locais (Figura 22.15a).

Uma abordagem relacionada, porém sutilmente diferente, identifica a importância como uma medida fundamental do valor de conservação de um local. A importância é um indice da contribuição potencial que uma área fará em relação a uma determinada meta de conservação e o grau de prejuízo às opcões de conservação se a área for perdida (Figura 22.15b). As nocões de complementaridade e importância podem ser igualmente aplicaveis a estratégias elaboradas para maximizar a riqueza em espécies. Contudo, os algoritmos de complementaridade para riqueza em espècies deveriam ser implementados com cuidado, pois rendem a selecionar áreas marginais da distribuição das espècies com uma frequência major do que seria esperado ao acaso (Araújo & Williams, 2001), e as especies raras podem ter um pior desempenho nas margens de sua distribuição do que no seu centro.

Uma aplicação talvez surpreendente da teoria da biogeografia de ilhas (vet Seção 21.5) refere-se à conservação da natureza. Isso ocorre porque muitas unidades de conservação estão cercadas por um "mar" de hibitat tornando inadequado pelo homem e, portanto, hostil a muitas espécies. Enrão, o estudo das ilhas em getal nos fornece "principios de planejamento"

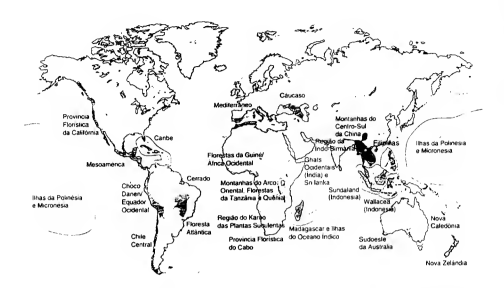
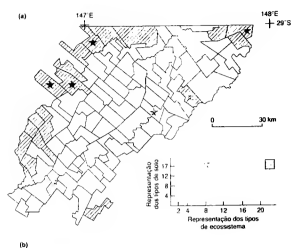


FIGURA 22.14 Distribuição das areas-chave para a conservação da biodiversidade mundial (hot spots da biodiversidade) onde concentrações excepcionais de espécies endémicas estão sofrendo com uma gigantesca perda de hábitat. Mais de 44% de todas as espécies de plantas vasculares da Terra e 35% de seus vertebrados (exceto peixes) estão confinados nos 25 hot spots que perfazem apenas 1,4% da superficie terrestre do planeta (segundo Myers et al., 2000)\*

N de T Em 2005, nove outros hot spots foram identificados, elevando o seu numero para 34. Essas 34 areas pnoritárias perfazem 2.3% da superficie terrestre e abngam 50% das plantas vasculares e 42% dos vertebrados terrestres do mundo. Além disso, eles contêm 75% das especies mais ameaçadas de mamiferos de aves e de antibios do planela

que podem ser usados no planejamento de unidades de conservação? A resposta é um cauteloso "sim" (Soulé, 1986); alguns aspectos gerais devem ser mencionados.

- 1. Um problema que os biólogos da conservação ás vezes enfrentam é a decisão acerca da criação de uma única unidade de conservação grande ou de várias pequenas que somadas englobam a mesma área total da unidade grande (às veres referido como o debate SLOSS [do inglés Single Large Or Several Small = Uma Grande Ou Varias Pequenas]). Se cada uma das unidades pequenas abrigar as mesmas espécies, entio seria pteferível construir a reserva maior na expectativa de que conservaria mais especies (tal recomendação é derivada da relação espécies-área discutida na Seção 21.5.1).
- 2. Por outro lado, se a região como um todo for heterogénea, então cada uma das reservas pequenas poderá suportar um grupo diferente de espécies, e o número total de espécies conservadas poderia exceder a biodiversidade conservada pela reserva grande. De fato, conjuntos de pequenas ilhas tendem a conter mais espécies do que uma área comparável composta por uma ou poucas ilhas
- grandes. O padrão é semelhante para as ilhas de hábitat e, de forma mais significativa, para os parques nacionais. Assim, vários parques pequenos contêm mais espécies do que parques maiores contendo a mesma área em estudos com mamíferos e aves nos parques do leste da África, mamíferos e lagartos nas reservas australianas e grandes mamíferos em parques nacionais nos EUA (Quinn & Harrison, 1988). Patece provivel que à heterogeneidade do hábitat seja uma característica ger il de importancia considerivel na determinação da tiqueza em espécies.
- Um aspecto de importancia particulat é que as extinções locais são eventos comuns (ver Seção 7.5) e, por isso, a recolonização de fragmentos de hábitat é crítica para a sobrevisiencia de populações fragmentadas. Assim, precisamos dar uma atenção especial as relações espaciais entre os fragmenros, incluindo o fornecimento de corredores para a dispersão. Os corredores podem apresentar desvantagens potenciais - por exemplo, eles podem facilitar o alastramento de catástrofes entre os fragmentos, como incéndios ou agentes patogenicos -, mas os argumentos a seu favor



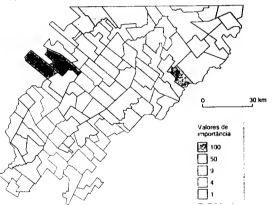


FIGURA 22,15 (a) Mapa de 95 fazendas pastoris em New South Wales, Austrália, mostrando dois conjuntos de fazendas necessánas para representar todos os 17 tipos de ecossistema pelo menos uma vez. As estrelas indicam um conjunto minimo identificado pelo algoritmo de complementaridade que seleciona áreas com ecossistemas únicos e. então, procede em etapas para selecionar a área com o tipo de ecossistema mais raro ainda não-representado. As áreas sombreadas indicam o conjunto necessano se todas as fazendas forem classificadas de acordo com a raridade média dos tipos de ecossistema que contém. (b) Paisagem do valor para a conservação de cada fazenda produzida a partir da previsão dos níveis de importancia (segundo Pressey et al., 1993).

são persuasivos. Na verdade, altas taxas de recolonização (mesmo que isso signifique que os gestores amhientais necessitem translocar individuos entre os fragmentos) podem ser indispensáveis para a conservação bem-sucedida de metapopulações ameaçadas (ver Seção 15.5.3). Observe que especialmente a fragmentação da paisagem provocada pelo honiem, a qual produz subpopulições cada vez mais isoladas, provavelmente tenha sido responsável pelo maior efeito sobre us populações com taxas de dispersão naturalmente baixas. Dessa forma, os declínios comuns de antíbios do mundo podem ser devidos, pelo menos em parte, ao seu baixo potencial de dispersão (Blaustein et al., 1994).

### 22.4.2 Planejamento de reservas com múltíplos obietívos

Muitas das unidades de conservação marinhas da nova geração são planejadas como reservas de uso múltiplo. acomodando muitos usuários diferentes (ambienralisras, populações tradi-

cionais extrativistas, pescadores comerciais, operadores de turismo, etc.) (Airame et al., 2003). Também está claro que a conservação e o uso sustentável da terra (silvicultura, agricultura) podem frequenremente andar juntas, desde que o seu

planejamento tenha uma base científica e os objetivos negociados sejam claros (Margules & Pressey, 2000).

Um hom exemplo de planejamento visando múltiplos objetivos é fornecido por Villa e colaboradores (2002), os quais utilizaram uma abordagem sistemática para planeiar um dos primeitos planos de zoneamento de reservas marinhas na Itália. Eles envolveram todos os grupos de inferesse (pescadores. agentes de turismo, conservacionistas) na definição de prioridades e usaram um SIG (sistema de informações geográficas) para mapear as áreas marinhas para diferentes usos e graus de proteção. A lei italiana reconhece reservas com rrês níveis de proreção: reservas "integrais" (disponiveis apenas para a pesquisa), reservas "gerais" e reservas "parciais" (menos restritivas). O ponto de parrida de Villa e colaboradores foi a aceiração das reservas "parciais" e "gerais", mas a separação das reservas "integrais" eni duas caregorias: zonas onde a entrada pública e a exploração de recursos são proibidas (ninde apenas a pesquisa não-destrutiva é permitida) e zonas onde a exploração continua proibida, mas o acesso ao público e permitido, o que proporciona aos visitantes uma experiência complera na reserva. As auvidades permiridas nas quatro categorias são mostradas na Tabela 22.1.

A etapa seguinte foi a produção de mapas de 27 variáveis importantes para um ou varios grupos de inretesse. Essas variaveis incluiram a diversidade de peixes, as áreas de procriação de peixes, os locais usados por diferentes estágios bionómicos de espécies-chave (p. ex., lapas, mamíferos e aves marinhos), os sítios arqueológicos, a adequação a vários tipos de pesca (p. ex., artesanal tradicional, comercial), a adequação a vàrias atividades recreativas (p. ex., o mergulho com snorkel, a ohsetvação de baleias), a infra-estrutura turística e o grau de poluição. Sessões de planejamento com cada grupo de interesse produziram uma lista de pesos ou valores de importância relativa para as variaveis. Levando-os em consideração, foram

produzidos cinco mapas de nível mais alto (usando uma abordagem desenvolvida para a análise econômica e o planejamento urbano conhecida como análise de múltiplos critérios); (i) o valot natural do ambiente matinho (VNM - agregando valores relativos à biodiversidade, à raridade e a hábitats críticos. como áreas de procriação); (ii) o valor natural do ambiente costeiro (VNC - agregando valores relativos às especies cosreiras endêmicas, incluindo aves matinhas, e hábitats adequados para a reintrodução de tartarugas e focas); (iii) o valor de arividade recreativa (VAR - agregando os valores de todas as atividades recreativas); (iv) o valor dos recutsos comerciais (VRC - agregando os locais de pesca tradicional e outras áreas adequadas); e (v) o valor de facilidade de acesso (VFA - agregando as rotas de acesso marinho e os portos). Mapas de agregação de VNM, VNC e VAR são mostrados na Figura 22,16a-

O estágio final foi a produção de um plano de zoneamento. Os pesquisadores procuratam evitar um zoneamento complexo, que tornaria o manejo e a fiscalização dificeis, e deram atenção especial aos pontos de vista dos vários grupos de interesse, para reduzir ao mínimo os conflitos remanescentes. O plano final (Figura 22,16d) tinha uma zona de entrada e exploração proibidas (refletindo a importância biológica e a distância relariva), quatro zonas de entrada permitida e exploração proibida para proteger valores específicos, como especies ameaçadas (refletindo o valor biológico, mas com acesso fácil), duas zonas de reserva geral (para proteget assembléias bentônicas sensíveis, como leitos de algas que sofrem pouco com as atividades permitidas; ver Tabela 22.1) e uma zona de reserva parcial como uma zona tampão para as zonas de reserva adjacentes (em uma área onde as práticas tradicionais de pesca são comparíveis com a conservação). A proposta de zoneamento também identificou três canais que permirem um acesso máximo a barcos com um minimo de petturbação ambiental.

TABELA 22.1 Atividades permitidas ou proibidas pelos quatro niveis de proteção planejados (da esquerda para a direita em ordem decrescente de proteção) para a Reserva Nacional Marinha da Ilha Asinara, Itália (segundo Villa et al., 2002)

Categoria	Alividade	Entrada e exploração proibidas	Entrada permitida, exploração proibida	Reserva geral	Reserva parcial
Pesquisa	Pesquisa não-destrutiva	Aa	Aa	А	А
Acesso ao mar	Velejar	Р	L	A	А
	Navegar com barco a motor	Р	P	i i	1
	Nadar	Р	P	Ā	Ā
Permanēncia	Ancorar	Ρ	Р	1	1
	Apoitar	Р	L	Aa	Ā
Recreação	Mergulho	ρ	L	Aa	А
	Turismo com guias	Р	ī	Aa	A
	Pesca recreativa	P	P	Ĺ	A
Exploração	Artesanal	Р	р	ı	1
	Esportiva	Р	P	P	- 1
	Subaquatica	p	P	P	P
	Pesca comercial	P	, P	P	P

A = permitida sem autorização. Aa = permitida com autorização, L = sujeita a limitações específicas, P = proibida

#### 22.5 Base Lipta da suersertachidade

A principal enfase até este ponto tem sido o uso da teoria ecológica para auxiliar na resolução dos problemas ambientais e estabelecer estratégias que sejam provavelmente sustentiveis a longo prazo. Contudo, já discutimos uma serie de exemplos em que os aspectos ecológicos da sustentabilidade não podem ser separados dos aspectos económicos (como a limitação de tecursos para a

conservação) ou sociais (p. ex., relacionados ao risco de doenças ou à importancia do envolvimento de diversos grupos de interesse na gestão ambiental, incluindo os povos indígenas). Exemplos semelhantes também foram encontrados nos dois capitulos anteriores que trataram das aplicações ecológicas (p. ex., Secões 7.2.3. 7.5.5.2, 7.5.6, 15.2.1, 15.2.3 e 15.3.9). Nesta secão, tratamos mais explicitamente das linhas econômica e sociopolítica da sustentabilidade ambiental.

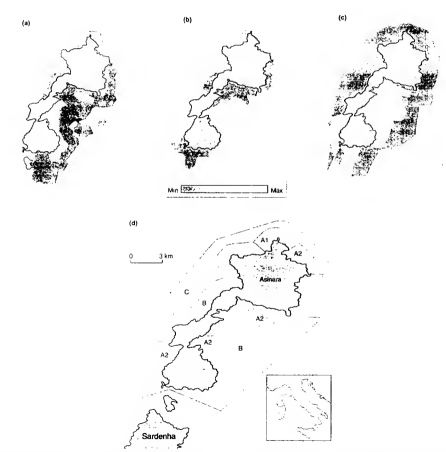


FIGURA 22.16 Mapas do valor natural do (a) ambiente marinho (VNM), (b) ambiente costeiro (VNC) e (c) valor de atividade recreativa (VAR) de areas ao redor da liha Asinara (a superficie terrestre da ilha e mostrada em cinza no centro). Tons mais claros representam valores mais altos (d) Plano de zoneamento final da Reserva Nacional Marinha da Ilha de Asinara. A1 = entrada e exploração probledas, A2 = entrada permitida. exploração proibida; B = reserva geral, C = reserva parcial. O detaihe mostra a localização da reserva em relação ao continente (Italia) (segundo Villa et al., 2002)

# 22.5.1 Perspectiva econômica

a mpymania to person in a 431 1275 33

A importància da economia na gestão ambiental é óbvia para atividades como o manejo de exploração (ver Seção 15.3), o manejo agrícola (in-

cluindo o controle de pragas; ver Seções 15.2 e 22.2.1) e o uso de recursos escassos no planejamento de atividades de manejo visando à conservação e de manejo de áreas protegidas (ver Seções 7.5 e 22.4). Quando se trata da conservação de espécies, biodiversidade ou ecossistemas, no entanto, é mais difícil de determinar um valor econômico das entidades que se pretende conservar. É necessário determinar um valor econòmico por causa dos argumentos econômicos a favor das atividades humanas que tornam a conservação necessária: agriculrura, corte de arvores, exploração de populações animais selvagens, exploração de minerais, queima de combustíveis fósseis, irrigação, descarga de esgoto, etc. Enquanto não existem argumentos reais contra a conservação, a causa dos conservacionistas provavelmente será mais eficiente se for organizada em termos de custo-benefício, porque os governos determinam as suas políticas em relação à verba que têm para gastar e às prioridades aceitas por seus eleitores.

. 400 1771 are state state

Primeiro consideramos como as espécies podem ser valoradas. Existem très componentes principais: (i) o valor direto dos produtos que são explorados; (ii) o valor indireto, em que as-

pectos da biodiversidade resultam em benefício econômico sem a necessidade de consumo do recurso; e (iii) o valor érico.

Muitas espécies são reconhecidas como possuidoras de um valor direto real como recursos vivos; muitas outras espécies provavelmente têm um valor potencial que ainda não foi descoberto (Miller, 1988). Os animais e as plantas silvestres continua sendo um recurso vital em muitas partes do mundo, e a maior parte do alimento consumido pelo homem provém de plantas que foram originalmente domesticadas a partir de plantas silvestres de regiões tropicais e semi-áridas. No fururo, linhagens silvestres dessas espécies podem ser necessárias como fonte de diversidade genètica em tentativas de cruzamento para aumentar a produção, a resistência a pragas, a resistência à seca, etc., e espécies bem diferentes de plantas e animais apropriados para a domesticação podem ser encontradas. Em outro contexto, vimos, na Seção 15.2, os potenciais beneficios que podem ser obtidos com os inimigos naturais se eles puderem ser usados como agentes de controle biológico de espécies-praga. A maioria dos inimigos naturais de grande parte das pragas ainda não foi estudada e frequentemente não é sequer conhecida. Por fim, cerca de 40% das drogas prescritas e não-prescritas usadas em todo o mundo possuem ingredientes ativos que são extraidos de plantas e animais. A aspirina, provavelmente a droga mais usada no mundo, teve sua origem nas folhas do salgueiro tropical (Salix alba). O tatu-galinha (Dasypus novemcinctus) tem sido usado no esrudo da hanseníase e na preparação de uma vacina contra a doença; o

peixe-boi da Florida (Trichechus manatus), um mamífero ameacado, está nos auxiliando a entender a hemofilia. Esses exemplos não são de forma alguma casos isolados, e uma pesquisa mundial de larga escala está sendo realizada para descobrir espécies com novas aplicações médicas. A esmagadora maioria dos animais e plantas do mundo ainda tem de ser avaliada - o valor potencial de qualquer um deles que seja extinto nunca poderá ser estimado. Ao conservar as espécies, mantemos seu valor de opção - o potencial para fornecer benefícios no futuro.

O valor econômico indireto (sem consumo) e, às vezes, relativamente fácil de ser calculado. Por exemplo, uma grande quantidade de espécies de insetos silvestres é responsavel pela polinização de plantas cultivadas pelo homem. O valor desses polinizadores poderia ser definido por meio do cálculo do aumento de produção propiciado pelos insetos ou do cusro envolvido na "contratação" de colmeias de abelhas para realizar o trabalho de polinização (Primack, 1993). Em um contexto semelhante, o valor monetário da recreação e do ecoturismo, frequentemente chamado de valor de amenidade, está sendo levado cada vez mais em consideração. Em uma escala menor, uma grande quantidade de filmes, de livros e de programas educativos sobre história natural e "consumida" anualmente sem causar danos à vida selvagem na qual são baseados.

A última categoria é o valor ético. Muitas pessoas acrediram que existem bases éticas para a conservação, argumentando que cada espécie tem um valor intrinseco e que todas teriam um valor igual, mesmo se as pessoas não estivessem aqui para aprecia-las ou explorá-las. Por esta perspectiva, mesmo aquelas espécies sem valor econômico concebivel merecein

Dessas tres razões principais para conservar a biodiversidade, as duas primeiras - valor econômico direto e indireto rem uma base verdadeiramente objetiva. A terceira, a èrica, por ourro lado, è subjetiva e enfrenta o problema de que uma razão subjetiva inevitavelmente terá menos peso para aqueles não-compromeridos com a causa conservacionista.

É claro que determinar um valor para as espécies nem sempre é uma tarefa facil. Contudo, a determinação de um valor para os benefícios obtidos pelas pessoas a partir dos ecossistemas naturais como um

27.07.87.0 .54 P.3345" .. . ..

rodo é uma tarefa ainda mais difícil -- entre os serviços do ecossistema destacam-se a produção de espécies selvagens como fonte de alimentos, de fibras e de fármacos, a manutenção da qualidade química da água, o tamponamento de comunidades contra enchentes e secas, a resistência do ecossistema à invasão de pragas, a proteção e manutenção do solo, a regulação do clima local e global, a decomposição de resíduos orgánicos e inorgánicos, as oportunidades recreativas, etc. O valor de todos os serviços do ecossistema em nivel global foi estimado em 33 trilhões de dólares por ano (Costanza et al., 1997). Esse valor foi atualizado no ano 2000 para 38 rrilhões de dólares por ano, uma cifra

semelhante à somatória do produto nacional bruto de todas as economias do mundo (Balmford et al., 2002).

Essas estimativas grosseiras são repletas de dificuldades e têm sido criticadas, em parte devido ao pressuposto de que os limitados conhecimentos locais podem ser extrapolados com segurança para produzir uma soma global, como se a demanda e o valor fossem iguais em diferentes partes do mundo. Balmford e colaboradores (2002) argumentam que o valor de reter um hábitat em uma condição relativamente não-perturbada seria melhor determinado pela estimativa da diferença entre os benefícios oriundos da versão relativamente intacta e da versão explorada de um determinado ecossistema. Eles vão alèm do mero cálculo do beneficio privado recebido pelos exploradores ao incorporar os valores em dólares dos diversos benefícios públicos dos serviços do ecossistema. Os resultados de rres estudos de caso são apresentados na Figura 22.17. Em cada caso, as estimativas do benefício privado e dos serviços do ecossistema são baseadas em períodos de 30 a 50 anos.

01 ..... 0% 141.0 3 11 1322352.51 g transan dha estraca halurus

O primeiro estudo de caso trata das florestas tropicais de Camarões e compara a silvicultura de baixo impacto, a conversão em agricultura de pequena escala e a conversão em plantações de seringueiras e palmeiras pro-

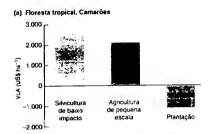
dutoras de óleo. O valor conjunto de todos os serviços do ecossistema foi maior na silvicultura sustentável; neste caso, os serviços do ecossistema incluíram o controle da sedimentação, a prevenção de enchentes, o seqüestro de carbono pela vegetação (isto é, contribuindo para a redução do dióxido de carbono na atmosfera e, assim, contrabalançando o aquecimento global) e uma gama de valores das espécies (ver Seção 7.5). O valor econômico total (combinando o beneficio privado com o valor dos serviços do ecossistema, expresso como o valor liquido atual - VLA) ao longo de 32 anos de silvicultura de baixo impacto foi 18% maior do que na agricultura de pequena escala, e as plantações produziram uma perda líquida quando os benefícios privados e os serviços do ecossistema foram levados em consideração.

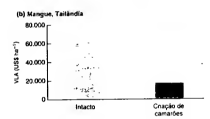
A análise de um ecossistema de mangue na Tailándia revelou que os beneficios privados da criação de camarões foram reduzidos a praticamente zero quando a economia levou em consideração a perda de serviços do ecossistema oriundos dos produtos madeireiros e não-madeireiros, do carvão, de estoques pesqueiros litorâneos e da proteção contra temporais associados ao ecossistema partiral (Figura 22.17b). O valor total dos mangues intactos excedeu o valor da criação de camarões em 70%.

Por fim, a drenagem de marismas de água doce frequentemente produz um beneficio privado (às vezes, como neste exemplo canadense, em grande parte devido a subsidios fornecidos pelo governo). Contudo, os serviços do econsistema oriundos de banhados intactos incluem a caça e a captura de animais silvestres e a pesca, e quando os valores monetários desses serviços são levados em consideração, o valor econômi-

co dos banhados intacros excede o valor da terra convertida pelo homem em cerca de 60% (Figura 22.17c).

Essas análises induziram Balmford e colaboradores (2002) a sugerirem que uma expansão de larga escala da rede de áreas proregidas mundiais (com um custo aproximado de 45 bi-





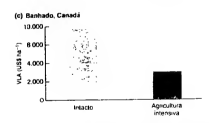


FIGURA 22.17 Valores marginais de retenção ou conversão dos hábitats naturais expressos como o valor líquido atual (VLA; em delares no ano de 2000). (a) Floresta tropical em Camarões - estimativas de três tipos de uso da terra ao tongo de um periodo de 32 anos, utilizando uma taxa de desconto de 10%. O desconto considera o fato de que, em termos econômicos, cada árvore (ou peixe ou ave) na mão agora vale mais do que uma arvore equivalente em algum momento no futuro (ver Seção 15.3.8). A taxa de desconto utilizada foi aquela adotada pelos pesquisadores originais (b) Mangue na Taitandia - estimativas para a floresta de mangue intacta e para a conversão em chação de camarão ao longo de um periodo de 30 anos com uma taxa de desconto de 6%. (c) Banhados no Canadá - estimativas para o banhado intacto e para a conversão das terras em agricultura intensiva ao longo de um período de 50 anos com uma taxa de desconto de 4% (segundo Balmford et al., 2002; com base nos estudos originais de G. Yaron, S. Sathirathai e W. van Vuuren & P. Roy, respectivamente)

lhões de dólates por ano) representaria, na verdade, uma "barganha inctivelmente boa" compatada ao valor estimado dos serviços do ecossistema, cerca de 38 trilhões de dólares pot ano.

#### 22.5.2 Perspectivas sociais

Em sua análise da história dos estoques pesqueiros, Pitchet (2001) mostra como os sucessivos avanços tecnológicos tem provocado o declínio inexorável na abundância, na diversidade e na representação de espécies de alto valor nas captutas (Figura 22.18). Ele identificou três estágios que podem ser reconhecidos durante os episódios de depleção: o primeito estágio é ecológico e compreende a depleção e a extinção locais, o segundo é económico e resulta em uma retroalimentação (feedback) positiva entre o aumento no poder de captura e a depleção, impulsionada pela necessidade de cobtir os custos financeiros; e o terceiro e social, consistindo em uma mudança básica no que cada geração considera uma abundância e uma divetsidade aceitaveis (ou primordiais). É possível projetat regimes sustentáveis em qualquet estágio, mas isso não tem ocorrido com frequência. No estágio atual, a questão que utge pot uma tesposta è se os gestores ambientais devem simplesmente planejar uma política de manejo sustentável ou se eles devem, na vetdade, tentar recuperar o estoque pesqueito. Pitcher desafia as populações humanas a tentarem uma estratégia "de volta pata o fututo", na qual os modelos de ecossistemas do passado (construídos com base no conhecimento ambiental local e tradicional) são sujeitos á comparação econômica com ecossistemas atuais e alternativos. Ele sugere que grandes reservas de exclusão de pesca e a reintrodução de es-

pécies de alto valot econômico se destacarão na restauração de tais ecossistemas históricos.

Os gestotes podem beneficiar-se da união da abordagem econômica de Balmford e colaboradores (2002) com a abordagem social de Villa e colaboradotes (2002), em que divetsos grupos de

interesse locais estavam envolvidos no desenvolvimento de uma esttatégia de manejo. Pode-se esperat que os povos aborigines desembenhem um papel central no desenvolvimento da sustentabilidade em seus territórios devido ao seu extenso conhecimento acerca de ambas as situações, contemporânea e histórica. Neste capítulo, temos nos referido com frequência às lições aprendidas com os povos indígenas e a importância de seu envolvimento no manejo dos recutsos naturais ("jardinagem" de benzojna em Sumatra, manejo do fogo pelos aborigines australianos, desenvolvimento de indicadores da saúde dos rios pelos Maoris). Os Maoris também têm sido um dos grupos - juntamente com os pescadotes cometciais e esportivos, os operadores de turismo e os ambientalistas - a compor os Guardiões dos Estoques Pesqueiros e do Ambiente Marinho de Fiordland (GOFF, Guardians of Fiordland's Fisheries and Marine Environment). Ao longo de très anos, eles desenvolveram um plano de zoneamento para a área de Fiordland localizada na costa oeste da South Island da Nova Zelândia (Teitney, 2003). Esse foi um esforco completamente de baixo para cima tealizado pela população local (ao invés de ditecionado de cima para baixo por agências governamentais e nãogovernamentais), e os vários grupos trabalharam frente-a-frente desde o principio. Apesar do desafio de gerenciar tal tarefa (um facilitador experiente foi envolvido), essa abordagem fornece um modelo para minimizar o conflito, estimulat o aprendizado reci-

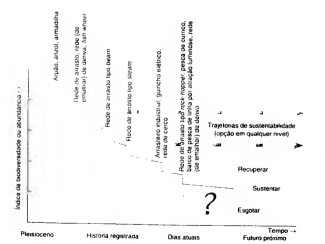


Figura 22.18 Representação da redução na abundancia e na diversidade da captura de peixes desde a pré-historia. As etapas descendentes representam a depleção em serie à medida que novas tecnologías são inventadas. As setas horizontais em cinza representam regimes de manejo sustentavel. os quais, em teoria, poderiam ser planejados em qualquer estagio. As opções futuras são indicadas pela seta com três pontas (segundo Pitcher, 2001)

proco e formular objetivos para o uso sustentável do ecossistema, o qual que se tem mostrado difícil de alcançar por mecanismos de cima para baixo. O governo da Nova Zelandia se compromereu com a implementação do plano GOFF.

#### 22.5.3 Juntando tudo

No passado, a importância dos serviços do ecossistema eta percebida apenas após a petda destes. No entanto, á medida que o conhecimento ecológi-

co aumentou e agora que o significado econômico é percebido, a mudança sociopolítica tem sido evidente de várias maneiras. Na Costa Rica, por exemplo, o governo paga aos proprietarios de terra desde 1997 pelos serviços do ecossistema. como o seguestro de carbono, a proteção de áreas de drenagem, a biodiversidade e a beleza cénica (pagamentos de cercade 50 dólares por ha 1, cujos recursos financeiros provem principalmente dos impostos sobre os combustíveis fósseis) (Daily et al., 2000). A iniciativa privada rambém começou a responder. Dessa forma, uma companhia chamada Santuários da Tetra Ltda. (Earth Sanctuaries Ltd) foi a primeira companhia de conservação do mundo a se tornar pública quando foi listada na Bolsa de Valores Australiana. Ela comprou e restautou tertas, lucrando com o turismo e a venda de bens de origem silvestre. A companhia fez lobby e conseguiu uma alteração na

lei contábil australiana que petmite incluir suas espécies de animais nativos ratos como ativos financeiros (Daily et ai., 2002). Tais abordagens, envolvendo mudanças políticas de longo alcance, tequerem que os ecossistemas naturais possuana etiquetas contendo o seu preco.

À semelhança de outros problemas urgentes nus quais a aplicação do conhecimento ecológico é importante, o tratamento da fututa mudança climática também requet uma abotdagem de base tripla que agregue as petspectivas ecológica, econômica e social para o desenvolvimento de um futuro sustentável. As estimativas da emissão futura de gases do efeito estufa, as concentrações esperadas na atmosfera e as mudanças resultantes na temperatura global variam considetavelmente. A Figura 22.19 mostra os padtões previstos de aumento e, em alguns casos, eventuais decréscimos, baseados em um conjunto de cenários telacionados a valores concebiveis de aumento populacional, mudanças potenciais no uso de várias foutes de energia e prováveis avanços tecnológicos.

Um outro exemplo de mudança global prevista refere-se às ameaças significativas impostas aos ecossistemas ao redor do mundo pelo crescente desenvolvimento agrícola. Dado o aumento projetado na população humana, os impactos associados ao aumento da erosão. ao suprimento insustentável de água, a salinização e desertificação, ao excesso de nutrientes vegetais que escoa para os cur-

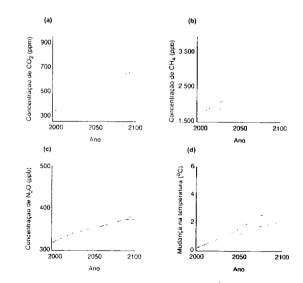


FIGURA 22.19 Mudanças previstas na con centração na atmosfera de (a) dióxido de carbono, (b) metano e (c) oxido nitroso (d) Mudanças previstas na temperatura em 2100 com base em três cenários. As linhas continuas mostram os padrões previstos para um mundo futuro com crescimento econômico muito rapido, uma população global que atinge o seu pico no meio do seculo o rabido crescimento de tecnologías mais eficientes e uma população que não depende iortemente de nenhuma fonte particular de energia As linhas pontilhadas mostram os padrões para um cenário semelhante, porem onde a energia utilizada provem principalmente dos combustiveis fosseis (como tem sido até agora) As linhas tracejadas representam um cenano mais otimista e sustentavel com um padrão semelhante de crescimento população nat, mas com uma rápida mudança em direção a uma economia de serviço e informação, com reduções no uso de materiais e a introdução de tecnologias limpas e mais eficientes (segundo IPCC, 2001).

sos d'água e às conseqüências indesejáveis dos pesticidas químicos aumentarão durante os próximos 50 anos à medida que mais terras forem convertidas em plantações e pastagens (Figura 22.20). Para controlar os impactos ambientais da expansão agrícola, necessiraremos de avanços científicos e tecnológicos, bem como da implementação de políticas governamentais efetivas. Novamente, a sustentabilidade requer suas três faces – ecologia, economia e sociopolítica.

A gama de problemas enfrentados pela raça humana nos primeiros anos de um novo milénio não tem ptecedentes, e a majoria desses problemas é - no sentido mais amplo - ecológico. Os filòsofos podem tet contemplado o "lugat do homem no mundo" por gerações, mas a questão agora adquiriu um significado novo e muito mais prático. O luxo de perguntat-se "O que tudo isso significa?" está sendo substituído pelo urgente "O que faremos?". As seções finais deste livro chamatam a atenção para o fato de que os ecólogos não podem respondet a essa pergunta sozinhos - e ninguém nos deixaria fazé-lo, mesmo que quisessemos! Mas, da mesma forma, essa pergunta não pode ser respondida sem o envolvimento intimo daqueles que detem um entendimento ecológico profundo e científico. Os ecólogos do futuro têm dois desafios igualmente urgentes: avançar nossa ciència e envolvé-la integralmente nas políticas locais, nacionais e globais. Devemos acreditar que tais desafios serão vencidos: duvidar apenas nos paralisatia.

#### Resumo

Neste último capítulo da rrilogia sobre aplicações ecológicas (Capítulos 7, 15 e 22), tratamos da aplicação da teoria relativa à sucessão, ás teias alimentares, ao funcionamento do ecossis-rema e à biodiversidade.

Os gestores ambientais precisam estar conscientes de que a composição da comunidade dificilmente será estática. Objetivos de manejo que parecem necessitar de estase – a produção anual de uma cultura agrícola, a restauração de uma combinação particular de espécies, a sohrevivência a longo prazo de uma espécie ameaçada – provavelmente falharão se não considerarem a sucessão.

Cada espécie que preocupa os gesrores tem os seus competidores, murualistas, predadores e parasitos, e o reconhecimento de tais interações complexas é freqüentemente necessário para direcionar as arividades de manejo em vários campos, incluíndo as doenças humanas, a consetvação, o extratívismo e a biossegurança.

O escoamento de nutrientes das terras agrícolas, juntamenre com os esgotos rratado e não-tratado, podem afetar o funcionamento dos ecossistemas aquáticos por meio do processo de eutrofização cultural que aumenta a produtividade, altera as condições abióticas e muda a composição de espécies da comunidade. Uma solução potencial é a "biomanipulação" das teias alimentares dos lagos para reverter alguns dos efeitos adversos do aumento de nutrientes no ambiente. Além disso, o conhecimento do funcionamento dos ecossistemas terrestres pode ajudat a

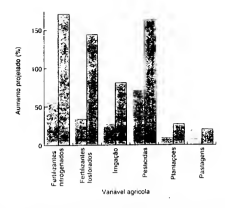


FIGURA 22.20 Aumentos projetados de fertilizantes nitrogenados e tosforados, terras irrigadas, uso de pesticidas e area total de plantações e pastagens nos anos de 2020 (barras alaranjadas) e 2050 (barras cirza) (de Laurance, 2001, dados de Tilman et al. 2001)

determinar práticas de culrivo ótimas, em que a produtividade da lavouta envolve uma entrada mínima de nutrientes. O esrabelecimento dos objetivos de restauração de ecossistemas (e a habilidade de monitorat se tais objetivos foram alcançados) requer o desenvolvimento de ferramentas para medir a "saúde do ecossistema" de ambientes terrestres e aquáticos.

Grande parte da superfície do planera è usada para, ou adversamente aferada por, habiração humana, indústría, mineração, produção de alimento e exploração de recursos. Por isso, precisamos, com argência, utilizar nosso conhecimento sobre a distribuição da biodiversidade para planejar redes de reservas terestres e aquáricas, sejam elas específicamente voltadas à conservação ou destinadas para usos múltiplos, como uma combinação de extrativismo, de turismo e de conservação.

Concluímos enfatizando uma realidade que os ecólogos aplicados não podem ignorar. A aplicação da teoría ecológica nunca ocotre isoladamenre. Em primeiro lugar, existem considerações econômicas inevitáveis: como os produtores rurais podem maximizar a produção e simulraneamente minimizar as consequências ecológicas adversas de sua atividade? Como a biodiversidade e o funcionamento do ecossisrema podem ser avaliados juntamente com os lucros da silviculrura e da mineração? Como maximizar o retorno dos limitados recursos financeitos destinados à conservação? Segundo, quase sempte existem considerações sociopolíticas: que métodos podem ser utilizados para conciliar os interesses dos diferenres grupos envolvidos? O manejo sustenrável deveria ser esrabelecido por lei ou ptomovido pela educação? Como as necessidades e perspectivas dos povos indígenas podem ser levados em consideração? Tais questoes estão unidas na chamada base tripla da sustentabilidade. com suas perspectivas ecológica, económica e sociopolítica.

# Referências Bibliográficas

- Aber, J.D. (1992) Nirrogen cycling and nirrogen saruration in temperate forest ecosystems. *Trends in Ecology and Evolution*, 7, 220–224.
- Aber, J.D. & Federer, C.A. (1992) A generalised, lumped-parameter model of phorosynthesis, evaporranspiration and net primary production in remperare and boreal forest ecosystems. *Oecologia*, 92, 463–474.
- Abrahamson, W.G. (1975) Reproductive strategies in dewberries. Ecology, 56, 721–726.
- Abrams, P. (1976) Limiting similarity and the form of the competition coefficient. *Theoretical Population Biology*, 8, 356– 375
- Abrams, P. (1983) The theory of limiting similarity. Annual Review of Ecology and Systematics, 14, 359-376.
- Abrams, P.A. (1990) Ecological vs evolutionary consequences of comperition. *Oikos*, 57, 147–151.
- Abrams, P. (1997) Anomalous predictions of ratio-dependent models of predation. *Oikos*, 80, 163–171.
- Abramsky, Z. & Rosenzweig, M.L. (1983) Tilmun's predicted productivity—diversity relationship shown by desert rodents. Nature, 309, 150–151.
- Abramsky, Z. & Sellah, C. (1982) Competition and the role of habitar selection in *Gerbillus allenbyi* and *Meriones tristami*: a removal experiment. *Ecology*, 63, 1242–1247
- Adams, E.S. (2001) Approaches to the study of tetritory size and shape. Annual Review of Ecology and Systematics, 32, 277–303.
- Agrawal, A.A. (1998) Induced responses to herbivory and increased plant performance. *Science*, 279, 1201–1202.
- Airame, S., Dugan, J.E., Lafferry, K.D., Leslie, H., McArdle, DA. & Warner, R.R. (2003) Applying ecological criteria to marine reserve design: a case study from the California Channel Islands. *Ecological Applications*, 13 (Suppl.), \$170–\$184.
- Akçakaya, H.R. (1992) Popularion viability analysis and risk assessment. In: Proceedings of Wildlife 2001: Populations (D.R. McCullough, ed.), pp. 148–158. Elsevier, Amsterdam.
- Albertson, F.W. (1937) Ecology of mixed praine in west central Kansas. Ecological Monographs, 7, 481-547.
- Albon, S.D., Srien, A., Irvine, R.J., Langvarn, R., Ropstad, E. & Halvorsen, O. (2002) The role of parasires in the dynamics

- of a reindeer population. Proceedings of the Royal Society of London, Series B. 269, 1625–1632.
- Albrecht, M. & Gotelli, N.J. (2001) Sparial and temporal niche partitioning in grassland ants. *Oecologia*, 126, 134–141.
- Alexander, R. McN. (1991) Optimization of gut structure and diet for higher vertebrate herbivores. In: The Evalutionary Interaction of Animals and Plants (J.L. Harper & J.H. Lawton, eds), pp. 73– 79. The Royal Society. London: also in Philosophical Transactions of the Royal Society of London, Series B. 333, 249–255.
- Allen, K.R. (1972) Further notes on the assessment of Antarctic fin whale stocks. Report of the International Whaling Commission, 22, 43–53.
- Allison, M.J. (1984) Microbiology of the rumen and small and large intestines. In: *Dukes Physiology of Domestic* Animals. 10rh edn (M.J. Swenson, ed.), pp. 340–350. Cornell University Press, Ithaca, NY.
- Alonso, A., Dallmeier, F., Granek, E. & Raven, P. (2001) Connecting with the Tapestry of Life. Smithsonian Institution / Monitoring and Assessment of Biodiversity Program and President's Committee of Advisors on Science and Technology, Washington, DC.
- Alphey, T.W. (1970) Studies on the distribution and sire location of Nippostrongylus brasiliensis within the small intestine of his boratory rats. Parasitology, 61, 449–460.
- Amarasekare, P. & Possingham, H. (2001) Patch dynamics and metapopulation theory: the case of successional species. *Journal of Theoretical Biology*, 209, 333–344.
- Anderson, J.M. (1978) Inter- and intrahabitat relationships between woodland Cryptostigmata species diversity and diversity of soil and litter micro-habitats. *Oecologia*, 32, 341–348.
- Anderson, J.M. (1987) Forest soils as short, dry rivers, effects of invertebrates on transport processes. Verhandlingen der Govellschaft für Okologie, 17, 33–45.
- Anderson, R.M. (1981) Population ecology of infectious disease agents. In: *Theoretical Ecology: principles and applications*, 2nd edn (R.M. May, ed.), pp. 3-18–355. Blackwell Scientific Publications, Oxford.
- Anderson, R.M. (1982) Epidemiology. In: Modern Parasitology (FE.G. Cox, ed.), pp. 205–251. Blackwell Scientific Publications. Oxford.
